كتاب برگزيده پيستمين دوره جشنواره كتاب سال دانشجويي

چاله الول

7.10

كاتىزونىگ

قارماگولوژی پایه و بالینی

با مقدمه و تحت نظارت:

دكتر منبرد متوليان

دانشيار كروه فارماكولوژى دانشكاد علوم پرشكى ايران

ترحمه

دکتر مجید متقی نژاد دانشجوی دکتری تخصصی فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی ایران



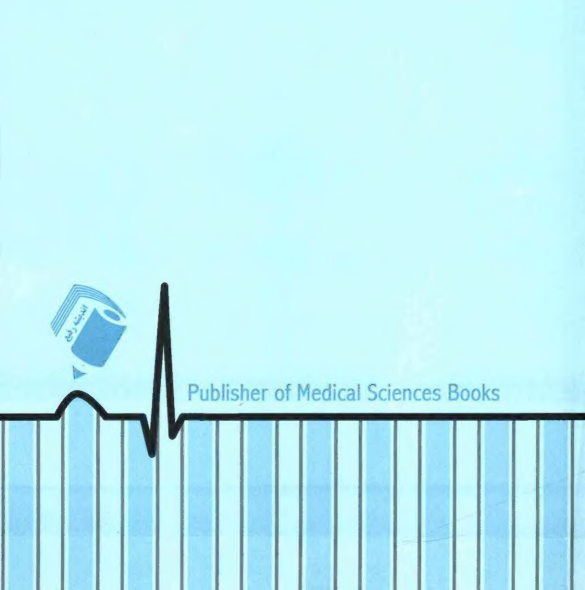


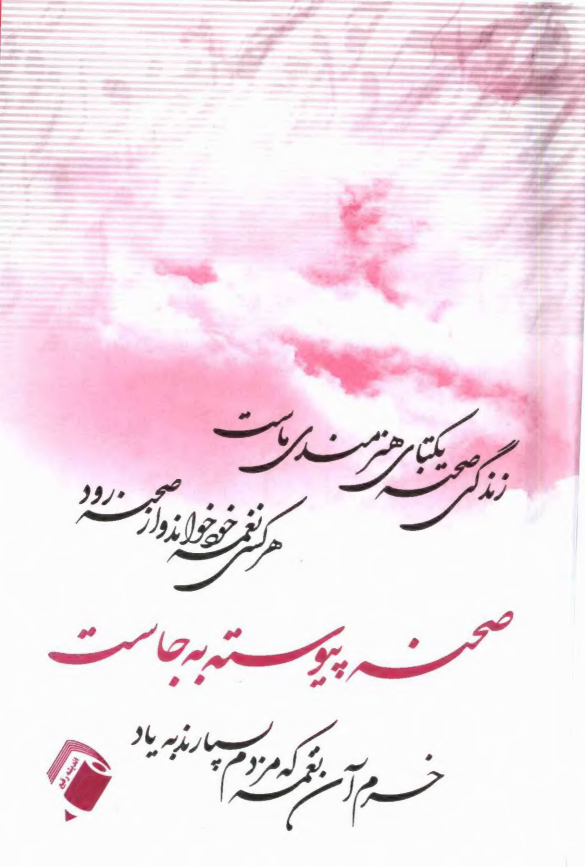












کتاب برگزیده بیستمین دوره جشنواره کتاب سال دانشجویی

چلاه لول

7.10

كاترونگ



با مقدمه و تحت نظارت:

دکتر منیژه متولیان دانشیار کروه فارماکولوژی دانشکاه علوم پزشکی ایران

ترجمه

دکتر محید متقی نژاد دانشجوی دکتری تخصصی فارماکولوژی دانشکاه علوم پزشکی ایران



M B S











سرشناسه : کاترونگ، برترام جی.

.Katzung, Bertram G

عنوان و نام پدیدآور : فارماکولوژی پایه و بائینی کاتزونگ ۲۰۱۵

مشخصات نشر : تهراب: اندیشه رفیع، ۱۳۹۴ -

مشخصات طاهری : ج.: مصور ،جدول

شابک : ج.1-978-964-987-567 : دوره5-567-987 :

وضعیت فهرست نویسی : فیبای مختصر

یادداشت : فهرستنویسی کامل این اثر در نشانی: http://opac.nlai.ir فایل دسترسی است بادداشت : عنوان اصلی:Basic and clinical pharmacology th edition 2015

Seed and annual profitacionally at earth 2013. Sales office .

شناسه افزوده : مَسْتَرَرَ، سوزات بي. شناسه افزوده : نرور، آنتوني ج. شناسه افزوده : Trevor, Anthony J. شناسه افزوده : Masters, Susan B.

شناسه افروده : متولیان، منیزه۱۳۲۸ -شناسه افروده : متغیرزاد، مجید

شماره کتابشناسی ملی : ۳۷۹۶۴۱۱



نمايندگي هاي فروش: ٠ يايل كتابقروشى لنديشه كتابفروشي مجددانش 10mm معاونت پژوهشی جهاد دانشگاهی کتابفروشی شبرنگ • تبريز كتابفروشي بابك كتابفروشي جمالي • شيراز انتشارات دانشگاه شيراز كتابفروشي پاپيروس • كرمان شاهد و ایثارگران • ارومیه كتابكده خيام • ارميل كتابفروشي رشد jlasel . خرم آباد کتابفروشی نشر و قلم • زاهنان کتابفروشی بیماری های خاص كتابفروشي جلالي كتابفروشي فانوس انديشه 163 4 • بوشهر نمایشگاه دائمی دانشگاه پزشکی • سنان كتابفروشي اشراق • شهر کرد کتابفروشی کالج • قزوین کتابقروشی حکیم • كاشان خانه كتاب • همدان روزاندیش • ياسوچ خانه كتاب كتابفروشي أرمان • اصفهان كتابفروشي پارسا كتابفروشيماني • ساوه کتابفروشی کوثر ایالام کتابفروشی رشد

فارماکولوژی پایه و بالینی کا تزونگ ۲۰۱۵ جلد اول نام کتاب: برترام جي. کاتزونگ، سوزان بي. مسترز، آنتوني ج. ترور مؤلف: دكتر منيژه متوليان تحت نظارت: دكتر مجيد متقى نژاد ترجمه: انتشارات الديشه رفيع فاطمه تويدي حروفچين، صفحه آرا و طراح داخل متن: 1794 _ 19 نوبت چاپ: 1h 1 ... شمارگان: ندای دانش ليتوگرافي: هادي چاپ: صحافي: چاوش 944-984-944-080-1 شابک جلد ۱: 944-954-944-054-0 شابک دوره دو جلدی: ۵۰۰۰ تومان بها:

دفتر مرکزی: اندیشه رفیع

خیابان انقلاب _ خیابان ۱۲ فروردین _ خیابان شهدای ژاندارمری مقابل اداره پست _ ساختمان ۱۳۶ _ طبقهدوم _ تلفکس: ۳۹۳-۶۶۹۵

تلقن: ۶۶۹۷-۵۱۸_۶۶۹۷-۵۱۷_۶۶۹۷۱۴۱۴

www.andisherafi.com

info@andishe-rafi.com مدريت

مقدمه استاد

کتاب فارماکولوژی پایه و بالینی کاتزونگ، سال هاست که از منابع درسی دانشجویان رشته های مختلف علوم پزشکی در دانشگاههای مختلف کشور است. این کتـاب کـه بـه منظـور أمـوزش فارمـاکولوژی بـه دانشـجویان در رشتههای علوم پزشکی نوشته شده است، به دلیل ماهیت این رشتهها نیاز به ویرایش دائمی دارد و هر ۲ تا ۳ سال بهروزرسانی می گردد و باگذشت زمان مطالب أن جامع تر و از نظر ساختاری بهبود یافته و محتوای آموزشی آن هرچه پیشتر گسترش یافته است. از نکات قابل توجه در این کتاب وجود مطالعات موردی در ابتـدای فصـول و جدول خلاصه مطالب در انتهای فصول می باشد که یادگیری فارماکولوژی را جالب تر و تسهیل می نماید. چاپ رنگی این کتاب باعث وضوح بیشتر شکلها و تصاویر شده و به فهم محتوای آن کمک شایانی می نمایید. لیست اسامی ژنریک و تجاری داروها در پایان هر فصل به نوشتن نسخه توسط دانشجویان و اساتید کمک مینماید. ترجمه متن حاضر توسط دکتر مجید متقی نژاد که خود به عنوان یک دانشجوی ممتاز دوره دکتری تخصصی فارماکولوژی که تسلط لازم را به موضوع فارماکولوژی دارند و در این حیطه پژوهشهای ارزشمندی نیز داشـتهانـد، به غنای برگردان فارسی میافزاید. تلاش بسیاری برای انجام صادقانهی برگردان فارسی صـورت گرفتـه اسـت و دقت در یافتن واژههایی که فهم مطلب را به بهترین نحو مقدور سازد. در برخی موارد برای سهولت درک مطلب از اصطلاحات رایج در حرفه پزشکی استفاده شده است که بزرگان حافظ زبان فارسی این نقب را بر ما ببخشایند. علیرغم تلاش بسیار، به طور قطع این کتاب عاری از خطا و مشکل نیست و از هـ ر نـوع پیشـنهادی کـه توسـط خوانندگان گرامی، اساتید محترم و دانشجویان عزیز در جهت اصلاح ارائه گردد استقبال مینماییم. توفیق همه عزیزان را در تعلیم و یادگیری فارماکولوژی از خداوند متعال مسئلت دارم.

دکترمنیژه متولیان اردیبهشت ۱۳۹۶

مقدمه مترجم

اَموزش و فراگیری فارماکولوژی به عنوان یکی از شاخههای مهم علم پزشکی همواره مورد توجه بسیاری از اساتید و دانشجویان رشتههای پزشکی بوده است، که در این میان دسترسی به مفاهیمی ارزشمند که بتواند با تأکید بر جنبههای بالینی کاربرد داروها به فراگیری آن کمک نماید نیز سهم بسزایی دارد. یکی از این منابع ارزشمند کتاب فارماکولوژی پایه و بالینی کا تزونگ می باشد. کتابی که پیش رو دارید ترجمه جدید (ویراست ۲۰۱۵) این مرجع ارزشمند و وزین فارماکولوژی پزشکی است، از نکات مورد اهمیت در ویراست جدید این کتاب بر اهمیت و نقش پلیمورفسیم آنزیمها برپایهٔ ژنتیک نژادهای مختلف و تأثیر آن بر اثربخشی داروها است تأکید شده است. همچنین فصول و مباحث مربوط به توسعه و تحقیق داروهای جدید، داروهای سمیا تومیمتیک، دیور تیکها، ضدسایکوزها، ضدافسردگی ها، ضد دیابتها، داروهای ضد التهاب، ضد و پروس ها، هورمون ها و داروهای مر تبط، نورو ترانسمیترها و نقش آنها، ایمونوفارماکولوژی و توکسیکولوژی (سمشناسی) مورد بازنویسی کامل قرار گرفته است که طبیعتاً ترجمه آن نیز مجدداً صورت پذیرفته و سایر بخشهای کتاب نیز مجدداً مورد بازبینی اساسی قرار گرفت تا اشکالات ترجمه ویراست قبل به طور کامل مرتفع گردد. بر خود لازم می دانم تا از زحمات سرکار خانم دکتر منیژه متولیان استاد محترم گروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی ایران که ترجمه مذکور را مورد تأیید قرار دادند تقدیر و قدردانی داشته باشم. همچنین از مدیران محترم انتشارات اندیشه رفیع به دلیل زحمات فراوان و بی شائبه خود در به چاپ رساندن این اثر ارزشمند کمال تشکر و قدردانی را دارم. در پایان این اثر را به تمام پزشکان، اساتید و دانشجویان این مرزوبوم تقديم مي كنيم. اميد است مورد قبول واقع شود.

با سپاس دکتر مجید متقی نژاد بهار ۱۳۹۴

فهرست مطالب

Carried Library	بخش اول: اصول پایه
۹	فصل ۱. مقدمه: ویژگی داروها، توسعه و تنظیم داروها
٣۴	فصل ۲. گیرندههای دارویی و فارما کودینامیک
۶۱	فصل ۳. فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک: تعیین دوز منطقی و سیر زمانی اثر دارو
	فصل ۴. تبدیل زیستی دارو (بیو ترانسفورماسیون دارو)
1.7	فصل ۵ توسعه و تنظیم داروها
CONTRACTOR	بخش دوم: داروهای سیستم خودکار
119	فصل ۶ مقدمهای بر فارماکولوژی سیستم خودکار
14	فصل ۷. داروهای فعالکننده گیرندههای کولینرژیک و داروهای مهارکننده کولین استراز
187	فصل ۸ داروهای مسدودکننده گیرندههای کولینرژیک
۱۸۰	فصل ۹. داروهای فعالکننده گیرندههای آدرنرژیک و مقلدهای سمپاتیک
۲۰۵	فصل ۱۰ داروهای آنتاگونیست گیرندههای آدرنرژیک
Constant Constant	یخش سوم: داروهای قلبی عروقی ـ کلیوی
YYY	فصل ۱۱. داروهای ضد فشارخون
۲۵۶	فصل ۱۲. داروهای متسعکننده عروق و درمان أنژین صدری
۲۸۰	فصل ۱۳ داروهای مورد استفاده در نارسایی قلبی
٣٠١	فصل ۱۴. داروهای مورد استفاده در آریتمیهای قلبی
TTT	فصل ۱۵ داروهای دیور تیک مدر

بخش چهارم: داروهای موثر بر عضله صاف

wer	فصل ۱۶. هیستامین، سرو تونین و
171	آلکالوئیدهای ارگوت
251	فصل ۱۷. پپتیدهای مؤثر بر عروق
461	فصل ۱۸. ایکوزانوئیدهای مرت اگلان دولت کی دارای ت
416	فصل ۱۸. ایکوزانوئیدها: پروستا گلاندین ها، ترومبوکسان ها، لکو ترین ها و ترکیبات مربوطه فصل ۱۹. اکسید : ک
441	فصل ۱۹۰ اکسید نیتریک
44	فصل ۲۰. داروهای مورد استفاده در آسم

بخش پنجم: داروهای عملکننده در دستگاه اعصاب مرکزی

قصل ۲۱. مقدمهای بر فارماکولوژی داروهای مؤثر بر دستگاه اعصاب مرکزی	*VY
فصل ۲۲. داروهای آرامبخش ـخوابآور	111
فصل ۲۳. الكل ها	141
فصل ۲۳. الكلها	014
with the state of	A 164 S
فعال ۱۰۱۰ داروهای هوسیر عمومی	ACQ
فصل ۲۶. بی حس کننده های موضعی	NA M
فصل ۲۷. دارههای شا کننده عضلات ایکات	275
فصل ۲۷. داروهای شل کننده عضلات اسکلتی	811
عصل ۱۰۸ کسرل دارویی پارکینسونیسم و دیگر اختلالات حرکتی	CY)
عسن ۱۰۰ دروهای انتی سایخو نیک (صد جنون) و لیتیم	SAG
فصل ۳۰ داروهای ضد افسردگی	<i>y</i> (a)
فصا ۳۱ شدد دهای این کرد و آنتای در این از دارد دهای این کرد و آنتای در این از دارد دهای این کرد و آنتای در در ا	۶۸'
فصل ۳۱. ضددردهای او پیوئیدی و آنتاگونیستها	V)
فصل ۳۲. داروهای مورد سوءمصرف	74

Y99

واژەياب . .

بخش اول: اصول پایه

فصل



مقدمه: ویژگی داروها، توسعه و تنظیم داروها

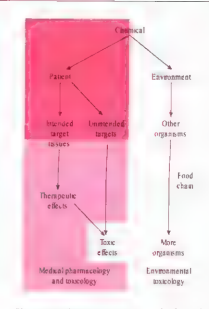
مطالعه مورد

جوانی ۲۶ ساله توسط دوستانش به بخش اورژانس بیمارستان شهر آورده می شود. همراهان وی اظهار میدارند که او در چند روز گذشته رفتاری عجیبی داشته و گاه مت آمفتامین نیز مصرف می کرده است. وی طی ۴۸ ساعت گذشته چیزی نخورده و نخوابیده است. قبل از مراجعه به بیمارستان، یکی از دوستانش را به شلیک گلوله تهدید کرده است چرا که می پنداشته علیه وی در حال توطئه است. هنگام پذیرش، جوان به شدت آشفته بوده، لاغرتر از حالت معمول به نظر می رسید و قادر به ارائه شرح حال خود نبوده است. دوستان بیمار مجبور شده اند که از شرح حال خود نبوده است. دوستان بیمار مجبور شده اند که از

خروج او از بیمارستان و ورودش به خیابان ممانعت نمایند. فشارخون وی ۱۶۰/۱۰۰ میلیمتر جیوه، ضربان قلب ۱۰۰، درجه حرارت ۳۹ درجه سانتیگراد و سرعت تنفس او ۳۰ بار در دقیقه است. بر روی بازوانش آثاری از محل تزریق وجود دارد. در سایر معاینات نکته خاصی به نظر نمیرسد. پس از ارزیابیهای ضروری برای بیمار، داروی آرامبخش، سرم، دیورتیک و آمونیوم کلراید وریدی تجویز شد. هدف از تزریق آمونیوم کلراید چیست؟

فارماکولوژی، را می توان علم مطالعه موادی دانست که طی فرآیندهای شیمیایی، به طور خاص از طریق اتصال به مولکولهای تنظیمکننده و با فعالکردن یا مهارکردن فرآیندهای طبیعی سیستمهای زنده عمل می نمایند. این مواد ممکن است عوامل شیمیایی باشند که به منظور دستیایی به یک اثر درمانی مفید بر روی برخی فرآیندهای داخلی بدن بیمار و یا ایجاد اثرات سمی بر انگلهای آلوده کننده بیمار تجویز شوند. چنین کاربردهای درمانی مطلوبی مؤید نقش مناسب فارماکولوژی پرشکی می باشد که اغلب از آن به عنوان دانش موادی که در

پیشگیری، تشخیص و درمان بیماری به کار میروند، یاد شده است. سمشناسی، شاخهای از دانش فارماکولوژی است که به اثرات ناخواسته مواد شیمیایی بر سیستمهای زنده، از سلولهای منفرد تا اکوسیستمهای پیچیده میپردازد (شکل ۱-۱). ویژگی داروها، خواص فیزیکی و تداخل آنها با سیستمهای بیولوژیکی، در قسمت اول این بخش مورد بحث واقع شده است، توسعه و تنظیم داروها توسط مراجع قانونی دولتها نیز در قسمت دوم این بخش مورد بحث قرار گرفته است.



شکل ۱- ۱، دیاگرامی شماتیک از حوزههای مورد مطالعه در فارماکولوژی. تأثیرات داروهای شیمیایی را میتوان در دو گروه عمده طبقهبندی نمود. گروه نخست (سمت چپ)، فارماکولوژی پرزشکی و سمشناسی، که به بررسی آثار داروهای شیمیایی بر ارگانیسمهای زنده به ویژه انسان و حیوانات اهلی میپردازد و شامل اثرات مفید و عوارض ناشی از آنها میباشد. فارماکوکینتیک جذب، توزیع و حدف داروها را مورد بررسی قرار میدهد و فارماکودیبامیک آثار داروهای شیمیایی بر مسجود زنده را مدنظر قرار میدهد گروه دوم (سمت راست)، توکسیکولوژی محیطی است که به آثار داروهای شیمیایی بر همه موجودات زنده و بقای آنها در محیط زنده در گروهها و حتی سایر گونهها میپردازد.

تاريخچه فارماكولوژي

بیشک مردمان ماقبل تاریخ اثرات مقید یا سمی بسیاری از گیاهان و مواد حیوانی را میشناختند. نوشتههای کهنی در مورد برخی از داروهای چینی، مصری و هندی بر جای مانده که هنوز هم تعدادی از آنها به عنوان داروهای مفید شناخته میشوند؛ هر چند بسیاری از آنها بی ارزش یا واقعاً مضر بودهاند. بیش از ۱۵۰۰ سال پیش، به طور پراکنده گرایشهایی به روشهای سنتی ابتدایی در پزشکی وجود داشته است، ولی از آنجایی که اغلب این مشاهدات با آزمایشهای تجربی همراه نبودهاند، نه تنها موفقیتی به همراه نداشتهاند، بلکه منجر به اعلام نظریههای عجیب و

غریبی نیز شدهاند، همچون نظریهای که بروز برخی بیماری ها را به فزونی صفرا یا خون در بدن نسبت می داد یا اینکه زخم را می توان با آغشته کردن ترشحات آن به سلاح عامل زخم بهبود بخشید و نظایر آن.

در سالهای پایانی قرن هفدهم میلادی با گسترش دانش فیزیک، تکیهنمودن بر مشاهدات و آزمایشهای تجربی جایگزین فرضیه پردازی در دانش پزشکی گردید. زمانی که ارزش این روشها در مطالعه بیماریها روشن شد، پزشکان در بریتانیای کبیر و مستعمرات آن این روش ها را در مورد اثرات داروهای سنتی در طبابت خود به کار بردند. بنابراین ـ پزشکی مواد ایا دانش تهیه داروها و استفاده بالینی از آنها به عنوان زمینه ساز فارماکولوژی گسترش یافت اما به علت فقدان روشهای خالصسازی مواد موثره از مواد خام و کمبود روشهایی جهت آزمایش فرضیههای مربوط به ماهیت عمل دارو با مشکلاتی همراه بوده است.

در اوخر قرن هجدهم و اوایل قرن نوزده، فرانکو ماژندی و بسعدها، شاگسردش کلود برنارد، روشهای فیزیولوژی و فارماکولوژی تجربی را آغاز کردند، پیشرفت در دانش شیمی و سپس گسترش فیزیولوژی در قرنهای ۱۸ و ۱۹ و اوایل قرن بیستم، نیاز به دانستن این که داروها چطور در بافتها عمل میکنند، را به وجود آورد. پیشرفت واقعی در فارماکولوژی پایه در طول این مدت، با انبوهی از پیشرفتهای غیرعلمی به وسیله سازندگان، فروشندگان انحصاری داروهای بیارزش همراه شده بود. تا این زمان اصول درمانهای سنتی به ویژه از طریق کارآزمایی بالینی کنترل شده در پزشکی معرفی نشده بودند و تنها در حدود ۶۰ سال پیش، ارزیابی ادعاهای درمانی، به طور واقعی امکان پذیر شده است.

در هـمان زمـان، گسـترش چشـمگیری در تـلاشهای تحقیقاتی در تمام زمینههای بیولوژی آغاز شد. مـفاهیم و روشهای جدیدی معرفی گردید، اطلاعاتی در مورد عمل دارو و مولکول هدف بیولوژیکی آن و همچنین گیرنده دارو جمعآوری شد. طی نیم قرن گذشته، بسیاری از گروههای دارویی نوین و داروهای جدید از گروههای قدیمی معرفی شدند. در سه دهه گذشته اطلاعات در مورد مبانی مولکولی عمل داروها گسترش شایانی یافته است. مکانیسمهای مولکولی و نحوه عملکرد بسیاری از داروها شناسایی شده و گیرندههای متعددی جداسازی شده و از نظر ساختمانی اختصاصی و کلون شدهاند. در حقیقت،

استفاده از روشهای شناسایی گیرنده (در فصل ۲ توضیح داده میشود) منجر به کشف بسیاری گیرندههای یتیم، گیرندههایی که هیچ لیگاندی برای آنها کشف نشده است و عملکردشان تنها می تواند حدسی باشد، شدهاند. مطالعات در مورد محدودهٔ محیط مولکول گیرندهها و عملگرها (Effector) به تنهایی اثر نمیکنند؛ آنها به شدت تحت تأثیر سایر گیرندهها و پروتئینهای همراه تنظیمکننده می باشند.

اصول علمی در درمانهای روزمره همچنان در حال گسترش است، اگر چه جوامع مصرفکننده داروها متأسفانه هنوز در معرض هجوم اطلاعات نادرست، ناكافي يا غيرعلمي از اثرات فارماکولوژیک مواد شیمیایی قرار دارند. مصرف داروهایی با هزینههای سرسامآور، غیرمؤثر و بعضاً زیان آور، حاصل تقلیدهای بی اساس و رشد کارخانه های عظیم "مراقبتهای بهداشتی حابگزین ٔ است. متأسفانه برخے , دخالتها در فرآیندهای قانون گذاری باعث ورود بسیاری از محصولات نامناسب جهت حفظ سلامتی به بازار شده است که در واقع از آنها به عنوان 'دارو' نام برده نمی شود و همین امر زمینه را برای عدم گذراندن مراحل قانونی استانداردهای سازمان غذا و داروی آمریکا (FDA) (در همین فصل شرح داده شده است) فراهم کرده است. نتیجه آن که، کمبود دانستههای مربوط به اصول پایه علمی در بیولوژی، آمار و عدم تفکر جدی در مورد مباحث سلامت عمومی منجر به طرد علم یزشکی توسط بخشی از آحاد جامعه شده است و تمایل عمومی را به این سمت سوق داده است که تمامی اثرات ناخواستهٔ داروها نتیجه طبابت اشتباه پزشکان میباشد.

دو اصل کلی وجود دارد که دانشجو باید به خاطر داشته باشد:

(۱) تمام مواد می توانند تحت شرایط خاص سمی باشند و مواد شیمیایی موجود در شیمیایی موجود در گیاهان، تفاوتی با مواد شیمیایی موجود در داروهای ساخته شده در کارخانجات ندارد و تنها در مورد نسبت ناخالصیهای موجود با هم تفاوت دارند (گیاهی بیشترند). (۲) تمام مکملهای رژیمی و تمام درمانهایی که به عنوان بهبوددهنده و تأمین کننده سلامتی رواج یافتهاند، باید همان استانداردهای اثربخشی و ایمنی را داشته باشند، و این بدان معنا است که هیچ گونه جدایی بین طب علمی و طب «جایگزین» یا «مکمل» وجود ندارد. بهطور ایده آل تمام مواد مؤثر گیاهی و ترکیبات مؤثر تغذیه ای بایستی توسط همان کارآزماییهای بالینی ترکیبات مؤثر شیایی بالینی

اصول کلی فارماکولوژی

ماهيت داروها

به طور کلی، دارو این گونه تعریف می شود، 'هر ماده ای که طی اعمال شیمیایی باعث تغییری در عملکرد بیولوژیک گردد." در اغلب موارد مولکول دارو به عنوان آگونیست (فعالکننده) یا آنتاگونیست (مهارکننده) با مولکولی ویژه در سیستم بیولوژیک که نقش تنظیمکنندگی دارد، تداخل میکند. این مولکول گیرنده^۵ نامیده میشود. ماهیت گیرندهها به طور کامل تر در فصل ۲ مورد بحث قرار گرفته است. در موارد نادری، داروها به عنوان آنتاگونیستهای شیمیایی مستقیماً با داروهای دیگر تداخل دارند، در حالی که تعداد کمی از این داروها (داروهای اسموتیک) صرفاً با مولکولهای آب تداخل دارند. ممکن است داروها در بدن ساخته شوند (هورمونها) عیا مواد شیمیاییای باشند که در بدن ساخته نمی شوند مثل زنوبیوتیکها (از کلمه یونانی Xenos به معنی بیگانه). سموم ٔ داروهایی هستند که تقريباً همه أنها اثرات زيان آور هستند. هـرچـند پـاراسـلسوس ً (۱۵۴۱–۱۴۹۳) أشكارا بيان ميكند كه "دوز، سـم را مـيسازد" یعنی هر مادهای اگر با دوز اشتباه مصرف شود، می تواند مضر بوده و اثرات سمی داشته باشد. تبوکسینها ۱۰، سمومی با منشأ بیولوژیک هستند که به وسیله گیاهان یا حیوانات سنتز میشوند. در مقابل آنها، سموم غیرآلی مثل سرب و آرسنیک جای دارند.

2- Decoding

¹⁻ Pharmacogenomics

³⁻ Small interfering RNAs

⁴⁻ Antisense oligonucleotides

⁵⁻ Receptor

⁶⁻ Hormones 8- Possions

⁷⁻ Xenobiotic 9- Paracelsus

¹⁰⁻ Toxons

¹⁻ Fnarmacogenomics

یک مولکول دارو برای تداخل شیمیایی با گیرنده، باید اندازه، بار الکتریکی، شکل و ترکیب اتمی مناسبی داشته باشد. به علاوه مکان تجویز یک دارو اغلب دور از جایگاه عمل است، مثلاً قرصی که به طور خوراکی داده می شود تا سردرد را از بین ببرد. بنابراین، یک داروی مقید باید خصوصیات لازم برای انتقال از محل تجویز به محل عمل خود را داشته باشد. در نهایت، یک دارو باید غیرفعال شده یا با سرعت قابل قبولی از بدن دفع شود، تا طول اثر مناسبی داشته باشد.

ماهیت فیزیکی داروها

داروها ممکن است در دمای اتاق جامد (آسپیرین، آتروپین) مایع (نظیر نیکوتین، اتانول)، یا گاز (نظیر نیتریک اکسید) باشند. اینگونه عوامل غالباً بهترین روش تجویز را تعیین میکنند. معمول ترین روشهای تجویز در جدول ۳۰۰۳ مورد بحث قرار گرفتهاند. انواع مختلف ترکیبات آلی (کربوهیدراتها، پروتئینها، لیپیدها و اجزاء سازنده آنها) تماماً در فارماکولوژی مورد بحث قرار میگیرند، همان طور که پیش از این اشاره شد اولیگوبوکلئوتید به صورت اشکال کوچک RNA وارد مرحله بالینی تحقیقات شده و در آستانه معرفی و ورود به عرصه درمان میباشند.

تعدادی از داروهای مفید یا مضر، عناصر غیرآلی هستند مثل لیتیم، آهن و فلزات سنگین. بسیاری از داروهای آلی، اسیدها یا بازهای ضعیفی هستند؛ این واقعیت تأثیر مهمی بر روشی که بدن اینگونه داروها را تحت تأثیر قرار میدهند، دارد، زیرا pH در مکانهای مختلف بدن ممکن است درجه یونیزاسیون این قبیل داروها را تغییر دهد (به بخشهای بعدی نگاه کنید).

اندازه دارو

اندازه مولکولی داروها از بسیار کوچک (یون لیتیم با وزن مولکولی ۷)، تا بسیار بزرگ [مثلاً آلتپلاز (۱-PA) پروتئینی با وزن مولکولی ۷)، تا بسیار بزرگ [مثلاً آلتپلاز (۱-PA) پروتئینی با وزن مولکولی بین ۱۰۰ و ۱۰۰۰ دارند. نیاز به اختصاصی بودن عملکرد دارو، این محدوده را باریک می سازد. برای انطباق مناسب با یک نوع گیرنده، مولکول دارویی باید به میزان کافی از نظر شکل، بار و دیگر خصوصیات، منحصر به فرد باشد تا از اتصال آن به دیگر گیرندهها جلوگیری شود. جهت دستیابی به چنین اتصال انتخابی، به نظر می رسد که اندازهٔ مولکول باید در بیشتر موارد، حداقل برابر ۱۰۰ واحد WM باشد. حد بالایی وزن مولکولی عمدتاً بر این اساس تعیین می شود که دارو بتواند در بدن حرکت کند (یعنی از محل تجویز تا محل عمل). داروهایی با وزن مولکولی بیش از

۱۰۰۰ به آسانی بین قسمتهای مختلف بدن انتشار نمی یابند (به بخش نفوذپذیری مراجعه نمایید). بنابراین داروهای خیلی بزرگ (معمولاً پروتئینها)، اغلب مستقیماً به قسمتی از بدن که در آنجا اثر دارند تجویز می شوند. مثلاً التیلاز، که یک آنزیم حل کنندهٔ لخته است، با استفاده از انفوزیون داخل وریدی یا شریانی مستقیماً به فضای داخل عروقی تجویز می شود.

فعالیت دارو و پیوندهای دارو ـ گیرنده

داروها به وسیله نیروها یا پیوندهای شیمیایی با گیرندهها برهمکنش دارند. این پیوندها به ۳ نوع اصلی طبقهبندی میشوند: کووالانت، الکتروستاتیک و هیدروفوب. پیوندهای کووالانت بسیار قوی هستند و در بیشتر موارد تحت شرایط بیولوژیک، غیرقابل برگشت میباشند. چنین پیوند کووالانتی بین گروه استیل، استیل سالیسیلیک اسید (آسپیرین) و هدف آنزیمیاش در پلاکتها، یعنی سیکلواکسیژناز، به راحتی نمیشکند. اثر مهار تجمع پلاکتی آسپیرین تا مدتها بعد از این که استیل سالیسیلیک آزاد از خون پاک میشود (در حدود ۱۵ دقیقه) ادامه مییابد و فقط به وسیله سنتز انزیم جدید در پلاکتهای جدید (روندی که حدود ۷ روز به طول میانجامد) این وضعیت بهبود مییابد. مثال دیگری از واکنش پذیری بالای داروهایی که به شکل کووالانت پیوند برقرار میکنند، عوامل آلکیله کننده DNA هستند که در شیمیدرمانی سرطان استفاده شده و تقسیم سلولی در تومور را مختل مینمایند.

پیوند الکترواستاتیک در برهمکنشهای دارو ـ گیرنده، رایج تر از پیوند کووالانت است. پیوندهای الکترواستاتیک از اتصالات بین مولکولهای یونی با ببار دائمی تر تا پیوندهای هیدروژنی ضعیف تر همچنین پیوندهای خیلی ضعیف تر شامل برهمکنشهای دو قطبی القایی مثل نیروهای واندروالس و الگوهای مشابه آن، تغییر میکنند. پیوندهای الکتروستاتیک ضعیف تر از پیوندهای کووالانت هستند.

معمولاً پیوندهای هیدروفوبی بسیار ضعیف هستند و احتمالاً در تداخلات داروهای بسیار محلول در چربی با لیپیدهای غشای سلول و شاید در تداخلات داروها با دیوارههای داخلی دستههای گیرندهای ("Receptor pockets")، اهمیت می بابند.

ماهیت اختصاصی پیوند دارو ـ گیرنده، اهمیت کاربردی کمتری از داروهایی که با پیوندهای ضعیف به گیرنده شان متصل شدهاند دارند، چرا که عموماً این پیوندهای ضعیف انتخابی تر از داروهایی عمل می کنند که به وسیله پیوندهای بسیار قوی به گیرنده چسبیده اند. دلیل این موضوع آن است که پیوندهای

ضعیف نیازمند یک جاگیری بسیار دقیق دارو در محل گیرندهاش مى باشند، تا واكنشى خاص اتفاق بيفتد. تنها تعداد اندكى از انواع گیرندهها می توانند چنین جاگیری را برای یک ساختمان ویژه دارو فراهم أورند. بنابراین، اگر ما بخواهیم یک داروی کوتاه اثر بسیار انتخابی برای یک گیرنده ویژه طراحی کنیم، باید از مولکولهای با فعالیتهای بسیار بالا که پیوندهای کووالانت تشکیل میدهند اجتناب کنیم و به جای آن مولکولهایی را انتخاب کئیم که پیوندهای ضعیف تری تشکیل می دهند.

تعداد اندکی از مواد وجود دارند که تقریباً به طور کامل از نظر شیمیایی خنثی هستند، با این وجود اثرات فارماکولوژیک مشخصی دارند. برای مثال، زنون، "یک گاز بیاثر" است که، در فشارهای بالا اثر بیهوش کنندگی دارد.

شکل دارو

شکل یک مولکول دارویی باید به گونهای باشد که اجازه دهد تا دارو به جایگاه گیرندهاش از طریق پیوندهای توضیح داده شده، اتصال یابد. حالت ایدهآل آن است که شکل دارو مکمل جایگاه گیرنده باشد همانگونه که کلید مکمل قفل است. به علاوه پدیدهٔ عدم تقارن (ایزومری فضایی) در بیولوژی بسیار شایع است تا جایی که بیش از نیمی از داروهای مفید، مولکولهای کایرال ً هستند که می توانند به صورت جفتهای انانتیومری وجود داشته باشند. داروهایی با دو مرکز عدم تقارن، ۴ دیاستریومر دارند نظیر افدرین که یک داروی مقلد سمیاتیک است. در بیشتر موارد یکی از این انانتیومرها قوی تر از انانتیومر تصویر آینهای خود است و جایگیری بهتری در مولکول گیرنده دارد. اگر تصور کنیم جایگاه گیرنده شبیه دستکشی باشد که مولکول دارویی باید در آن جای بگیرد تا اثر کند، واضح است که چرا یک داروی "چپگرد^{۵"} برای یک گیرنده چپ دست مؤثرتر از یک انانتیومر "راستگرد^{گ"} مے باشد۔

انانتیومر فعال در یک نوع گیرنده ممکن است برای گیرندهای از نوع دیگر فعال تر تباشد. به عنوان مثال نوعی از گیرنده که مسئول بروز آثار دیگری باشد. مثلاً کارودیلول $^{\mathsf{V}}$ دارویی که با گیرندههای آدرنرژیک تداخل دارد یک مرکز کایرال و در نتیجه دوانانتیومر دارد (جدول ۱-۱). یکی از این انانتیومرها ایزومر (-)S است که بلوک کننده قوی گیرندههای β است. ایزومر (+) ۱۰۰ R برابر ضعیفتر است. اگر چه هر دو ایزومر تقریباً به طور برابر گیرندههای م را بلوک میکنند. کتامین یک بيهوش كننده داخل ركى است. انانتيومر (+) بيهوش كننده قوى تر

ثابتهای تجزیهٔ (K_i) انانتیومرها و راسمات 1-1 رود کارود پلول

a گیرندههای (K _d , nmol/L)	a گیرندههای (K _d , nmol/L)	نوع کارودیلول
49	14	انانتیومر (+)R
·/F	18	انانتيومر (-)S
+/%	11	نانتیومرهای (±)RS

 الميزان هنگام حالت اشباع ۵۰ درصدی گیرنده می باشد و با میزان تمایل دارو به گیرندهها نسبت عکس دارد.

و غیرسمی تر از انانتیومر (-) است. متأسفانه این دارو هنوز به صورت مخلوط راسمیک استفاده می شود.

بالاخره، از آنجایی که آنزیمها به صورت انتخابی فضایی هستند، یک انانتیومر دارویی اغلب بهتر از دیگری به آنزیمهای متابولیزه کننده دارو می چسبد. در نتیجه، طول اثر یک انانتیومر ممکن است کاملاً متفاوت از دیگری باشد. بصورت مشابه ترانسپورتر داروها نیز ممکن است چنین عملکردی داشته باشد.

متأسفانه، بیشتر مطالعات اثربخشی بالینی و حذف دارو در انسان با مخلوطهای راسمیک داروها انجام می شود نه با انانتیومرهای جداگانه. در حال حاضر تنها درصد کمی از داروهای کایرال مورد مصرف به صورت ایزومر فعال وارد بازار میشوند و بقیه فقط به صورت مخلوطهای راسمیک هستند. بنابراین بسیاری از بیماران دوزهای دارویی دریافت میکنند که فقط ۵۰٪ یا بیشتر از آن، کم فعال، غیرفعال یا به طور مؤثر سمی هستند. در حال حاضر بعضي از داروها، هم به صورت فرم خالص و هم راسمیک موجود می باشند. متأسفانه تاکنون شواهدی از این امر که به کارگیری انانتیومر فعال و خالص نسبت به فرمولاسیونهای راسمیک، از عوارض جانبی مربوطه میکاهد، وجود ندارد.

طراحي منطقي دارو

طراحي منطقي داروها نيازمند توانايي پيش بيني ساختمان مولکولی مناسب یک دارو، برپایه اطلاعات مربوط به گیرنده بیولوژیکی آن است. تاکنون هیچ گیرندهای با جزئیات کافی برای طراحی دارو شناخته نشده است. بنابراین داروها با آزمایشهای شیمیایی اتفاقی یا طی تغییراتی که به عنوان اثربخشی در بدن ایجاد نمودهاند، ساخته شدهاند (ادامه را ببینید). هر چند، شناسایی

²⁻ Chirality 3- Stereoismerism 4- Chiral

⁵⁻ Left-oriented 6- Right-oriented

⁷⁻ Carvedilol

بسیاری از گیرندهها طی سه دهه گذشته، چنین تصویری را تغییر داده است. ولی تعداد اندکی از داروهای مصرفی با طراحی مولکولی برپایه اطلاعاتی از ساختمان سه بعدی جایگاه گیرنده، ساخته شدهاند. امروزه برنامههای کامپیوتری در دسترس است که می تواند ساختارهای دارویی را برای جاگیری مناسب در گیرندههای موجود در بدن مکرراً تغییر دهند. هر چه بیشتر درباره ساختار گیرنده بدانیم، طراحی منطقی دارو بیشتر رواج می یابد.

نام گذاری گیرنده

موفقیت چشمگیر در روشهای جدیدتر و کارآمدتر شناسایی و تفکیک گیرندهها از یکدیگر، باعث تنوع و گاهی اوقات پیچیدگی در سیستمهای نامگذاری آنها گردید (فصل ۲ را ببینید). این امر به نوبهٔ خود منجر به پیشنهاداتی شد که روشهای منطقی تری را برای نامگذاری آنها مورد توجه قرار داده بودند. علاقمندان می توانند برای جزئیات بیشتر به کارهای انجام شده در اتحادیه بین المللی فارماکولوژی (IUPHAR)، کمیته نامگذاری گیرندهها و رده بازی داروها (که در شمارههای مختلف مرورهای فارماکولوژی تکزارش شده است) و نیز به مقاله راهنمای گیرندهها و کانالها، چاپ شده در نشریه بریتانیایی فارماکولوژی، سال ۲۰۱۱، شماره ۴۶ (ضمیمه شماره ۱) صفحات ۲۰۲۴ در قصول این کتاب از منابع فوق جهت نامگذاری گیرندهها استفاده شده است.

تداخلات دارو و بدن

تداخلات بین یک دارو و بدن به طور ساده به دو دسته کلی تقسیم میشود؛ اثرات دارو بر بدن فرآیندهای فارماکودینامیک نامیده میشود (شکل ۱-۱)؛ اصول فارماکودینامیکی با جزئیات کامل تر در فصل ۲ ارائه شدهاند. این ویژگیها، تعیین کننده گروههای دارویی بوده، نقشی اساسی را در تعیین اثربخشی این داروها در درمان بیماریهای خاص دارند. اثرات بدن بر دارو، فرآیندهای فارماکوکینتیک نامیده میشود و در فصول ۳ و ۴ مورد بحث قرار میگیرد. فرآیندهای فارماکوکینتیک در برگیرنده میاحث جذب، توزیع و حذف داروها هستند و در انتخاب و تجویز یک داروی ویژه جهت یک بیمار خاص (مثلاً بیماری با اختلال عملکرد کلیه) اهمیت زیادی دارند. در پاراگرافهای بعدی عملکرد کلیه) اهمیت زیادی دارند. در پاراگرافهای بعدی فارماکودینامیک و فارماکوکینتیک به اختصار معرفی میشوند.

اصول فارما كوديناميك

اغلب داروها برای اینکه اثر بگذارند باید به یک گیرنده متصل شوند. اگر چه در سطح سلولی، اتصال دارو، فقط مرحله آغازین توالی واکنشی پیچیده است:

- دارو (D) + گیرنده _ اثرکننده (R) → مجموعه دارو _ گیرنده _ _ اثرکننده → اثر
 - D+R → دارو _ گیرنده _ مولکول اثرکننده → اثر
- D+R -> مجموعه D-R -> فعال شدن مولکول متصل شونده ---> اثر
- مهار متابولیسم فعال کنندههای درونزاد افزایش فعالیت بر مولکول اثرکننده هدف -- افزایش اثر

به خاطر داشته باشید که آخرین تغییر در عملکرد توسط اثر کننده (effector) روی میدهد. مولکول اثرکننده، ممکن است بخشی از مولکول گیرنده یا مولکولی مجزا باشد. بسیاری از گیرندهها از طریق مولکولهای مزدوج آبه اثر کننده، متصل میشوند (در فصل ۲ شرح داده شده است).

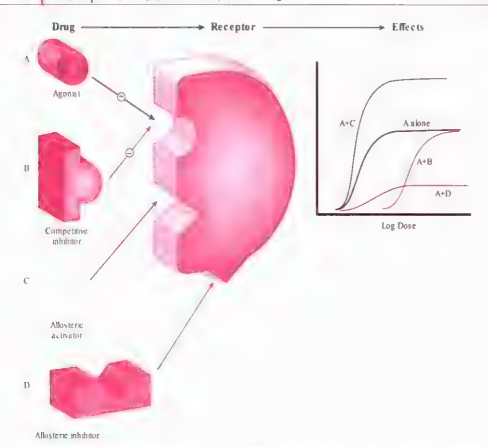
a، انواع تداخلات دارو _ گیرنده

داروهای آگونیست به گیرنده متصل میشوند و به روشهای مختلف به طور مستقیم یا غیرمستقیم گیرنده را فعال میسازند (شکل ۱-۲A). فعال شدن گیرنده نیازمند ایجاد تغییراتی در تشکیلات گیرنده است که در سطوح مولکولی بررسی شده است. در برخی گیرندهها، قسمت عمل کننده درون گیرنده واقع شده و بدین ترتیب دارو با اتصال به آنها مستقیماً اثر مے کند، نظیر بازشدن یک کانال یونی یا فعالشدن عمل یک آنزیم. بقیه گیرندهها از طریق جفتشدن به مولکولهای میانچی، با مولکول عملکننده که ارتباط برقرار میکنند. ۵ نوع مهم از سیستمهای اتصال دارو ـ گیرنده ـ عمل کننده که در فصل ۲ توضیح داده می شود. داروهای آنتاگونیست فارماکولوژیک، با اتصال به یک گیرنده از اتصال مولکولهای دیگر به آن جلوگیری کرده و با آن مولکولها رقابت می کنند. برای مثال، بلوک کنندههای گیرنده استيل كولين مانند أتروبين، أنتا كونيست هستند جراكه مانع دستیابی استیل کولین و آگونیستهای مشابه به گیرنده استیل کولین شده، و موجب می شوند گیرنده در حالت غیرفعال خود پایدار بماند (یا در حالتی به غیر از استیل کولین فعال شده). این عوامل از اثرات استیل کولین و مولکولهای مشابه آن در

¹⁻Committee on Receptor Nomenclature and Drug Classification

²⁻ Pharmocological reviews

³⁻ coupling molecules



سکل ۱۰ داروها ر نسیاری طرق بر گیرندهها تر میکنند این تأثیرات در سمت راست در قالت منحتیهای دور ـ پاسخ به تصویر کشنده شدهاند داروهایی که آثار آگونیستی را تغییر میدهند (۵) ممکن ست در سطح انصال آگونیست، با آگونیست رقابت کنند (مهارکنندههای رقابتی، B)، یا در مکانهایی خدا (آنوستریک)، پاسخ گیرنده به آگونیست را افزیش (۱) یا کاهش (۵) دهند فعالکنندههای آنوستری (۱) ممکن است باعث کیفیت تمایل آگونیست به مناطق اتصالی را فرانش دهند منحتی رسم شده مؤند افریش این کنفیت و افریش تماین و به دنبال آن شیفت منحتی به چپ می باشد.

بدن میکاهند (شکل ۲B الله اشرات آنها با افزایش دوز آگونیست کاسته می شود. بعضی از آنتاگونیستها، اتصالات بسیار محکم و غیرقابل برگشتی (شبه غیرقابل برگشت) با گیرنده برقرار میکنند و حتی با افزایش غلظت آگونیست نیز، از روی گیرنده جابجا نمی شوند. داروهایی که به همان گیرنده متصل می شوند و در عین حال از اتصال آگونیست نیز جلوگیری نمیکنند دارای آثار الوستریکی هستند، بدین معنا که می توانند تأثیر مولکول آگونیست را افزایش (شکل ۲۵–۱) یا کاهش (شکل ۲۵–۱)

 B. اگونیستهایی که مولکولهای اتصال دهندهٔ خود را مهار میکنند

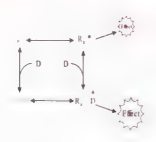
برخی داروها، مولکولهایی که وظیفه آنها پایاندادن به عملکرد یک آگونیست درونزاد است را مهار نموده و بدین ترتیب از آگونیستها تقلید میکنند. برای مثال، مهارکنندههای کولین استراز، با آهسته کردن تخریب استیل کولین درونزاد، اثرات مقلد استیل کولینی بسیار شبیه اعمال مولکولهای آگونیست گیرنده را سبب می شوند. این در حالی است که مهارکنندههای کولین استراز به گیرندههای استیل کولین اتصال نمی پابند (یا فقط به طور

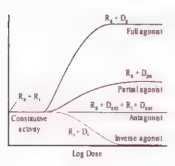
اتفاقي متصل مي شوند). (فصل ٧، را ببينيد) بدليل ايـنكه أنـها اثرات لیگاندهای آگونیستی را که به طور فیزیولوژیک رها مى شوند، افزايش مى دهند؛ اين اثرات أغلب انتخابي بوده و از أثرات آگونيستهاي اگزوژن كمعارضهدارتر هستند.

. اگونیستها، اگونیستهای نسیی و اگونیستهای معكوس

شکل ۳–۱ مدلی مفید از تأثیرات دارو ـ گیرنده را نشان می دهد. همان طور که اشاره شد، گیرنده ممکن است به فرم غیرفعال و بدون عملکرد (R) یا به فرم فعال (R) باشد. ارزیابیهای ترمودینامیک آشکار ساخته است که حتی در صورت عدم حضور آگونیست، بعضی از ذخایر گیرندهای گاهی اوقات در حالت فعال R قرار دارند و می توانند یاسخی همانند یاسخ فیزیولوژیک ناشی از آگونیست ایجاد نمایند. چنین فعالیتی که در شرایط عدم حضور آگونیست روی می دهد، اصطلاحاً فعالیت ذاتی انامیده مے شود. آگونیستها، داروهایی هستند که تمایل فوق العاده زیادی به وضعیت R گیرنده دارند و چنین وضعیتی را پایدارتر نیز مینمایند، بنابراین درصد زیادی از ذخایر R_a-D بوده، اثر بیشتری ایجاد میکنند. شناخت اثر ذاتی به میزان تراکم گیرنده، غلظت مولکولهای جفتشونده (در صورت وجود سیستم جفت شونده) و تعداد اثرکنندههای هر سیستم بستگی دارد.

بسیاری از داروهای آگونیست، در صورتی که با غلظتهای کافی جهت اشباع ذخایر گیرندهای، تجویز شوند، قادر خواهند بود تا سیستم گیرنده ـ اثرکننده را تا منتهای درجه ممکن فعال کنند. به همین علت است که آنها باعث تبدیل اکثر ذخایر گیرندهای به ذخایر دارو .. R می شوند. چنین داروهایی آگونیستهای كامل أناميده مي شوند. ساير داروها كه آگونيست نسبي أناميده میشوند، به همان گیرندهها متصل شده و به همان شیوه آنها را تحریک می کنند ولی هر قدر هم که غلظت دارو بالا باشد، قادر به ایجاد چنان پاسخ کامل و بالایی نمیباشند. در مدل شکل ۳-۱، آگونیستهای نسبی نمی توانند تشکیلات R را به اندازه آگونیستهای کامل، دوام بخشند و پایدار نمایند، در نتیجه همجنان نسبت قابل توجهی از گیرندهها در وضعیت R-D میمانند گفته میشود چنین داروهایی دارای اثربخشی درونی ٔ کمی هستند. بنابراین بیندولول^۵، که آگونیست نسبی گیرنده آدرنرژیک است، قادر میباشد به عنوان آگونیست (در صورت عدم حضور أگونيست كامل) و يا به عنوان آنتاگونيست (در صورت وجود آگونیست کاملی همچون اپینفرین)، ایفای نقش نماید (فصل ۲ را ببینید). اثربخشی درونی، اثر مستقل از تمایل به





شکل ۳- ۹. مدلی از تداخل دارو گیرنده برای هر گیرنده دو وضعیت متصور است. در وضعیت R_i غیرفعال است و اثری ایحاد نـمی کند. در وضعیت 🔏 گیرنده قادر است با فعال کردن مکانیسههای بعدی، حتی در صورت عدم حضور دارو (فعالیت سرشتی) اثرات قابل مشاهدهای ایجاد نماید. در شرایط فقدان دارو، دو ایزوفرم در وضعیت تعادل قرار دارند و قرم .R. ارجح می باشد. داروهای آگوئیست کامل مرسوم. تمایل بیشتری به فرم R دارند و نهایتاً با تشکیل کمپلکس R و باعث بروز آثار قابل مشاهده بیشتری می شوند. آگونیستهای نسبی دارای تمایل میتوسطی به هر دو فرم گیرنده (R, و R) میباشند. بنا تنوجه بنه این فنرضیه، آنتاگونیستهای معمول نیز دارای تمایل یکسانی به هر دو فرم گیرنده هستند و سطحی یکسان از فعالیت سرشتی را حفط می کنند. از سوی دیگر آگونیستهای معکوس، تمایل بیشتری به اقسام R دارند و با كاهش فعاليت سرشتي باعث إيجاد آثرات متضاد فيزيولوزيك ميشوند.

گیرنده (که بطور معمول اندازهگیری میشود) میباشد.

2- full agonists

عملکرد آنتاگونیستی معمول را می توان طی مدلی مشابه، به صورت ثابت نگاه داشتن کسرهای R و R متصل به دارو با همان اندازههای نسبی در غیاب هر گونه دارویی شرح داد. در این وضعی هیچ تغییری مشاهده نمی شود. به نحوی که دارو بدون

¹⁻ Constitutive activity

³⁻ partial agonists

⁴⁻ intrinsic efficacy

⁵⁻ Pindolol

میشوند (برای جزئیات بیشتر فصل ۲ را ببینید).

e. گیرندهها و جایگاههای اتصال خنثی

هر مولکول اندوژن برای آن که به عنوان یک گیرنده عمل کند. نخست باید از نظر لیگاندها اتصال (مولکولهای دارویی) انتخابی عمل کند و دوم اینکه عملکرد آن متعاقب اتصال باید به شیوهای تغییر کند که عملکرد سیستم بیولوژیک (سلول، بافت و غیره) دستخوش تغییر گردد. انتخابی بودن از نظر اتصال به لیگاند یعنی آن که گیرنده در اثر اتصال هر لیگاندی دچار فعالیت مداوم نشود. توانایی تغییر عملکرد، مشخصاً نیازمند ایجاد اثر فارماکولوژیک توسط لیگاند میباشد. بدن حاوی تعداد زیادی مولکول است که توانایی اتصال به داروها را دارند اما همه ایس مولکولهای درونزاد از نوع مولکولهای تنظیمکننده نیستند. اتصال یک دارو به یک مولکول غیر تنظیمکننده همچون آلبومین بالاسما باعث تغییر آشکاری در عملکرد سیستم بیولوژیک نمیشود. چنین مولکول درونزادی را می توان یک جايگاه اتصال خنثي ناميد. اين اتصال نـميتوانـد كـاملاً نـيز بے اهمیت باشد، چراکه مے تواند توزیع دارو درون بدن را تحت تأثیر قرار دهد و سطح داروی آزاد موجود در گردش خون را تغییر دهد. هر دوی این اثرات اهمیت فارماکوکینتیک دارند (فصل ۳ را تيز ببيتيد).

اصول فارما كوكينتيك

در کاربردهای درمانی، یک دارو بعد از تجویز باید قادر باشد تا به روشهای مناسبی به جایگاه عمل مورد نظر خود برسد. در بسیاری از موارد، مولکول دارویی فعال به خوبی در چربی قابل حل است و در صورت تجویز به این گونه، به خوبی نیز فعال میباشد. در برخی موارد، یک ماده شیمیایی غیرفعال پیشساز که به سرعت جذب و توزیع میگردد تجویز شده، سپس توسط فرآیندهای بیولوژیک درون بدن به داروی فعال تبدیل میشود. چنین مواد شیمیایی را پیش دارو مینامند.

تنها در برخی موارد نادر یک دارو را مستقیماً به بافت هدف وارد میکنند، برای مثال، به کاربردن موضعی یک عامل ضد التهاب برای پوست یا غشای مخاطی ملتهب. در اغلب موارد یک دارو به ناحیه خاصی از بدن (به عنوان مثال لوله گوارش) وارد میشود، و سپس به جایگاه عمل خود در بخش دیگری از بدن منتقل میشود (مثلاً داروهای ضدتشنج که به مغز میرسند). این

هرگونه اثری ظاهر می شود. اما باید یادآوری نمود که حضور انتاگونیست در جایگاه گیرنده دسترسی آگونیستها به گیرنده را بلوکه نمود و از اثرات معمول آگونیستی جلوگیری می نماید. عملکرد مسدودکننده مذکور در اصطلاح آنتاگونیسم خنثی (Neutral Antagonism) نامیده می شود.

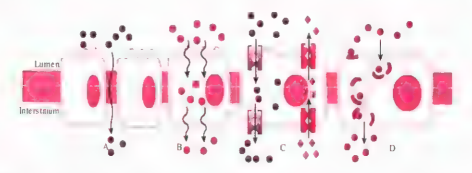
حال اگر تمایل دارویی به فرم R بیش از فرم R گیرنده باشد و نسبت بیشتری از مجموعههای دارو ـ ،R را پایدار نماید، چه روی میدهد؟ در این سناریو، دارو هرگونه فعالیت سرشتی را کاهش میدهد و در نتیجه قادر است اثراتی متضاد اثرات آگونیستهای مرسوم به گیرنده، را ایجاد نماید. چنین داروهایی آ گونیستهای معکوس ^۲ (شکل ۳-۱) نامیده می شوند. یکی از شناخته شدهترين منثال أين سيستمها، مجموعه كيرنده گاماآمینوبوتیریک اسید (GABA_A) .. اثرکننده (کانال کلر)، در دستگاه عصبی می باشد. این گیرنده توسط ترانسمیتر GABA درونزاد تحریک شده و موجب مهار پس سینایسی سلول می شود. أكونيستهاى اكزوژن معمولي چون بنزوديازيينها نيز سيستم گیرنده _ اثرکننده را فعال میکنند و باعث بروز اثر مهاری شبه GABA و اثرات درمانی آرامبخشی میشوند. چنین مهاری با حضور أنتاگونيستهاي خنثي مثل فلومازنيل بلوک ميشوند. علاوه بر این آگونیستهای معکوسی نیز شناخته شدهاند که قادر به ایجاد اثرات ضدآرامبخشی (اضطراب و تحریک پذیری) هستند (فصل ۲۲ را ببینید). آگونیستهای معکوس مشایهی نیز جهث گیرندههای آدرنرژیک، هیستامین H₂ و H₃ و بسیاری از سیستمهای گیرندهای دیگر یافت شدهاند.

d. مدت اثر دارو

خاتمه عمل دارو ناشی از توقف یکی از مراحل چندگانه میباشد. در برخی موارد اثر دارو تنها تا زمانی که دارو گیرنده را اشغال نموده ادامه دارد و با جداشدن دارو از گیرنده به طور خودکار اثر آن خاتمه مییابد. اما در بسیاری موارد، عملکرد دارو ممکن است بعد از جداشدن دارو نیز حفظ شود، به عنوان نمونه، برخی مولکولهای جفتشونده، هنوز به شکل فعال وجود داشته باشد. در مورد داروهایی که با پیوند کووالانسی به جایگاه گیرنده متصل میشوند، اثر آنها تا وقتی مجموعه دارو ـ گیرنده وجود دارد و گیرندهها یا آنزیمهای جدید ساخته شوند (همانند چیزی که قبلاً در مورد آسپیرین توضیح داده شد)، باقی میماند. علاوه بر این وقتی مولکولهای آگونیست برای مدت طولانی باقی بمانند بسیری از سیستمهای گیرنده، هـمراه با مکانیسمهای حساسیتزدا، برای مهار فعالیت بیشتر، وارد عمل مکانیسههای حساسیتزدا، برای مهار فعالیت بیشتر، وارد عمل

¹⁻ Neutral antagonism 2- Inverse agonists

³⁻ Prodrug



سکل ۴-۱. مکانیسههای هود درو داروها ممکن است به صورت غیرفعال از طریق کانالهای آنی در محل اتصال سلولها (به عنوان مثال اتصالات محکم، ۱) یا از طریق عشی بیپیدی (B)، منتشر شوند داروهای خاصی ممکن است به وسیله نافتین وارد سلول سده یا از آن خارج شوند (۱) بعضی داروهای بسیار کمتفودتر می توانید به گیرندههای موجود در سطح سلول منصل شوند (مکانهای اتصال نیزه)، به وسیله عشای سلول خاطه شده (اندوسیتور)، و سپس داخل سلول رها شده یا توسط وزیکولهایی که با عشا سلول اخاطه شده به قصای خارج سلولی ترسح شوند (اگروسیتور، b)

موضوع مستلزم آن است که دارو از محل تجویز جذب خون شده و به سمت جایگاه عمل خود توزیع گردیده و در سدهای مختلفی که بخشهای فوق را از همدیگر جدا میکنند نفوذ نماید. در مورد دارویی که به صورت خوراکی تجویز شده تا اثر خود را بر دستگاه عصبی مرکزی اعمال کند، این سدها شامل: بافتهای پوشانندهٔ دیوارهٔ روده، دیواره مویرگهای نفوذکننده در لولهٔ گوارش و "سد خونی ـ مغزی" یا همان مویرگهای نفوذی در مغز می باشند. نهایتاً بعد از این که دارو اثر خود را اعمال کرد، با سرعتی منطقی، با غیرفعال شدن متابولیکی یا دفع از بدن یا به وسیله ترکیبی از این دو روش، حذف شود.

a. تفوذ ۲

نفوذ دارو با چند مکانیسم صورت می پذیرد. انتشار غیرفعال، در یک محیط آبی یا چربی شایعتر بوده، اما فرآیندهای فعال نیز در انتقال بسیاری داروها نقش ایفا می نمایند، به ویژه در مورد داروهایی که مولکولهایشان به اندازهای درشت است که به سادگی منتشر نمی شوند (شکل ۴–۱). حاملین دارو در تسهیل انتقال و نفوذ دارو بسیار با اهمیت هستند برای مثال با کپسول کردن عامل فعال دارویی در لیپوزومها می توان رهایش آن را تسهیل نمود یعنی همان چیزی که در فرآوردههای آهستهرهش مشاهده می شود. متدهای جدیدتری از انتقال دارو توسط منویار تیکلها درحال بررسی است.

۱. انتشار آبی سی انتشار آبی در فضاهای آبی بزرگتر بدن (فضای میان بافتی، سیتوزول و غیره) و از میان اتصالات

محکم غشای اپی تلیال و پوشش اندوتلیال رگهای خونی (در برخی بافتها) از طریق منفذهای آبی صورت می گیرد، به طوری که اجازه نفوذ مولکولهایی با وزن مولکولی ۲۰۰۰–۳۰۰۰ را نیز میدهد (شکل ۲۸–۱)*.

انتشار آبی مولکولهای دارو معمولاً از طریق گرادیان غلظتی یک داروی نفوذکننده یا اصطلاحاً حرکت رو به سراشیبی که توسط قانون فیک توصیف شده است، صورت می گیرد (ادامه مطلب را ببینید). مولکولهای دارو که به صورت متصل به پروتئینهای درشت پلاسما (مانند آلبومین) هستند، نمی توانند از میان منفذهای آبی عروق نفوذ کنند. اگر دارو باردار باشد، جریان آن تحت تأثیر میدانهای الکتریکی (پتانسیل غشاء و در بخشهایی از نفرون، پتانسیل ترانس توبولار) قرار می گیرد.

۲. انتشار چربی^۵ __ این انتشار به خاطر تعداد زیاد سدهای چربی که بخشهای بدن را از یکدیگر جدا میکنند، مهمترین عامل محدودکننده جهت نفوذ دارو میباشد. به خاطر جداکردن بخشهای آبی توسط این سدهای چربی ضریب نسبت چربی به آبی³ یک دارو، تعیینکننده

I - Blood-brain barrier 2 - Permeation

³⁻ Aqueoes diffusion

ه مویرگهای ناحیه مغز، بیضه و برحی یافتهای دیگر یا عدم حضور صافد جهت بتشار آبی مشخص میشوند. ین مویرگها همچنین ممکن است حاوی غلطتهای ریادی ژ یمپهای خارج کننده دارو (MDR، من را بینید) باشد. بتابراین این باهنها از بساری از داروهای موجود در گردش حون در امان می مانند.

⁴⁻ Fick's law 5- Lipid diffusion

⁶⁻ Lipid: aqueous partition coefficient

فيزيولوژيک

سروتونين و

طان خاص و

۱-۱ بعضی از مولحولهای ناقل خانز اهمیت در فارمادولوژی			
أهميت	عملكرد فيزيولوژيک	ناقل	
هدف ک	بازجذب نورا پی نفرین از سیناپس	NET	

ترشح لكو ترين

MRP1

NET	بازجذب نوراپی نفرین از سیناپس	هدف کوکائین و بعضی از ضد افسردگیهای سه حلقهای
SERT	بازجذب سروتونین از سینایس	هدف بعضى از مهاركنندههاى اختصاصى بازبرداشت ه
		بعضی از ضد افسردگیهای سه حلقهای
VMAT	انتقال دوپامین و نوراپینفرین به وزیکولهای	هدف رزرپین و تترابنازین
	آدرنرژیک در انتهای اعصاب	
MDR1	انتقال بسیاری از گزنوبیو تیکها به خارج سلول	فزایش بیان این ناقل به دلیل مقاومت به داروهای ضد سره
		مهار آن، باعث افزایش سطح خونی دیگوکسین میشود.

MDRI= پروتئین مفاومت چند دارویی ۱: MRPI= پروتئین مرتبط با مفاومت چند دارویی ۱: NF ۲ - بافل بوراپی نفرین: SERT= باقل بارحدت سروتونین: VMAT= ناقل مونوآمین وزیگولی.

چگونگی عبور مولکول از خلال محیطهای آبی و چربی میباشد. در مورد اسیدهای ضعیف و بازهای ضعیف (که بسته به میزان PH، محکن است پروتونهای مولد بار الکتریکی را به دست آورند یا از دست بدهند)، توانایی حرکت از محیط آبی تا چربی یا برعکس، با PH محیط تغییر میکند، چراکه مولکولهای باردار، مولکولهای آب را جذب میکنند. نسبت فرم محلول در چربی به فرم محلول در آب جهت یک اسید ضعیف یا باز ضعیف، توسط معادله هندرسون ـ هسلباخ بیان میشود (در ادامه متن توضیح داده شده است). شکل ۸-۴۵ را ببینید.

۳. ناقلهای ویژه — مولکولهای ناقل ویژهای برای بسیاری از موارد که برای عملکرد سلول مهم هستند، وجود دارد. این مواد، آنقدر بزرگ و غیرقابل محلول در چربی هستند که امکان انتشار غیرفعال آنها از غشاها را محدود می سازد (مانند پیتیدها، آمینواسیدها و گلوکز). این ناقلها حرکتشان را از طریق انتقال فعال و یا انتشار تسهیل شده انجام می دهند و برخلاف انتشار غیرفعال، اشباع پذیر و قابل مهار هستند. به خاطر آن که تعدادی از داروها شبیه و یا خود پیتیدهای طبیعی، اسیدهای آمینه یا قندها می باشند، می توانند از این ناقلها برای عبور از عرض غشاها استفاده کنند. شکل ناقلها برای عبور از عرض غشاها استفاده کنند. شکل ا-۴C

تعدادی از سلولها نیز دارای ناقلهای غشایی با خاصیت انتخابی پایین هستند که برای دفع کردن مولکولهای خارجی تخصص پیدا کردهاند. یک خانواده بزرگ از چنین ناقلهایی به ABC متصل شده و CBC

(کاست متصل شونده به ATP) آنامیده می شود. این خانواده شامل گلیکوپروتئین - ۳ یا ناقل مقاوم چند دارویی نوع یک (MDRI) آمیباشد که در مغز، بیضهها و بافتهای دیگر و برخی سلولهای سرطانی مقاوم به دارو یافت می شوند (جدول ۱۰-۲). مولکولهای ناقل مشابهی از خانواده ABC، یا پروتئین وابسته مقاومت چند دارویی متابولیتهای آنها به داخل ادرار یا صفرا و نیز در مقاومت برخی تومورها به داروهای شیمی درمانی ایفا می نمایند. برخی تومورها به داروهای شیمی درمانی ایفا می نمایند. برخی تومورها به داروهای انتقال دهنده شناسایی شدهاند برخی به می گیرند. تعدادی از خانوادهها، به ویژه در جذب که به ATP متصل نمی شوند اما از شیبهای یونی برای انتقال بهره می گیرند. تعدادی از خانوادهها، به ویژه در جذب دارند. ناقلهای اخیر با جزئیات بیشتری در فصل ۶ مورد دارند. ناقلهای اخیر با جزئیات بیشتری در فصل ۶ مورد بحث بحث قرار می گیرند.

یجاد مقاومت به بعضی از داروهای ضد سرطان خاص و داروهای ضد

اندوسیتوز و اگزوسیتوز — تعداد کمی از مواد آن قدر بزرگ یا غیرقابل نفوذ هستند که تنها توسط اندوسیتوز وارد سلولها میشوند. پدیدهای که در طی آن ماده توسط غشای سلول احاطه شده و از طریق ایجاد وزیکولهای تازه تشکیل شده در داخل غشا منتقل میشود. این مواد میتوانند با شکستن غشای وزیکولی به داخل سیتوزول رها شوند (شکل غشای وزیکولی به داخل سیتوزول رها شوند (شکل

¹⁻ Henderson-Hasselbalch equation

²⁻ ATP-binding cassette 3- P-glycoprotein

⁴⁻ mMultidrug resistance type1 (mDR1) transporter

⁵⁻ Multidrug Resistance-associated Protein (MRP)

پروتئین متصل شونده (فاکتور داخلی) تشکیل یک مجموعه که جهت عبور از عرض دیوارهٔ لوله گوارش به درون خون انجام میشود. به طور مشابهی، آهن همراه با پروتئین ترانسفرین به پیشسازهای تولیدکننده هموگلوبین موجود در گلبولهای قرمز خون انتقال مییابد. باید برای عملیشدن چنین فرآیندی گیرندههای ویژهای جهت پروتئینهای انتقالی موجود باشد.

اگزوسیتوز یا فرآیند معکوس اندوسیتوز، برای دفع برخی مواد از سلولها مورد نیاز است. برای مثال تعدادی مواد میانجی عصبی در وزیکولهای متصل به غشا نگهداری میشوند که در پایانههای عصبی قرار دارند و مواد میانجی را از تخریب متابولیکی در سیتوپلاسم محافظت میکنند. فعال شدن به جای پایانه عصبی باعث اتصال کیسه ذخیره به غشای سلول و به خارج ریختن محتویات آن به درون فضای خارج سلولی میشود (فصل ۶ را ببینید).

B. قانون فیک در مورد انتشار

جریان غیرفعال مولکولها در جهت شیب غلظتی، با قانون فیک بیان میشود:

جریان (برحسب تعداد مولکولها در واحد زمان) =

$$(C_1$$
- $C_2)$ × مساحت ضوذپذیری مساحت ضغامت ضغامت

به طوری که C_1 غلظت بالاتر، C_2 ، غلظت پایین تر، مساحت به معنی سطح مقطعی است که انتشار در عرض آن صورت میگیرد، ثابت نفوذپذیری میزانی از حرکت مولکولهای دارو در نیمه مسیر انتشار بوده و ضخامت نیز به معنای طول یا ضخامت مسیر انتشار می باشد. در مورد انتشار از چربی، ثابت نسبت حلالیت در چربی به آب، تعیین کننده عمده تحرک دارو است، چرا که چگونگی ورود دارو از محیط آبی به غشای چربی را مشخص می سازد.

.. یونیزه شدن اسیدها و بازهای ضعیف؛ معادله هندرسون ... هسلباخ

بار الکترواستاتیک یک مولکول یونیزه شده، مولکول دو قطبی آب را جذب کرده و باعث ایجاد یک کمپلکس قطبی، نسبتاً محلول در آب و غیر محلول در چربی میشود. از آنجایی که انتشار در چربی بستگی به حلالیت نسبتاً بالای دارو در چربی دارد، یونیزهشدن داروها می تواند به وضوح توانایی آنها را در نفوذ

به غشاها کاهش دهد. درصد خیلی بزرگی از داروهای مورد استفاده مردم، اسیدهای ضعیف و بازهای ضعیف میباشند (جدول ۲-۲). دارویی که به شکل یک اسید ضعیف است، به بهترین شکل به صورت ذیل تعریف شده است: مولکولی خنثی که میتواند به طور قابل برگشت به یک آنیون (یک مولکول باردار با بار منفی) و یک پروتون (یک یون هیدروژن) تجزیه شود. برای مثال آسپیرین به صورت زیر تجزیه میشود:

دارویی که یک باز ضعیف است به صورت مولکولی خنثی تعریف می شود که بتواند یک کاتیون (یک مولکول باردار با بار مثبت) را از طریق ترکیب با یک پروتون ایجاد نماید. برای مثال، پیریمتامین، به عنوان یک داروی ضدمالاریا می تواند طی واکنش زیر تفکیک یا ترکیب شود:

توجه کنید که فرم پروتونه یک اسید ضعیف، خنثی می باشد و حلالیتش در چربی بیشتر است، در حالی که فرم غیرپروتونه یک باز ضعیف، در حکم فرم خنثی می باشد. قانون اثر جرم نیازمند آن است که این واکنشها در یک محیط اسیدی (PH پایین، پروتون قابل دسترسی اضافی) به سمت چپ بروند و در یک محیط قلیایی به سمت راست جابجا شوند. معادله هندرسن، هسلباخ، رابطه بین نسبت اسید ضعیف یا باز ضعیف پروتونه شده به غیر پروتونه شده را با PKa مولکول و PH محیطی به صورت زیر برقرار می کند:

$$Log = \frac{\sqrt{e^2 e^3}}{\frac{3}{2}} = pK_a - pH$$

این معادله برای همه داروهای اسیدی و بازی به کار میرود. معادله مؤید آن است که در pH پایین تر نسبت به pka، نسبت بیشتری از دارو به صورت پروتونه می باشد. به خاطر این که فرم غیرباردار، بیشتر در چربی محلول است، در pH اسیدی، اسید ضعیف محلول تر در چربی خواهد بود، در حالی که در مورد یک باز میزان بیشتری از آن در pH قلیایی، به فرم محلول در چربی خواهد بود.

کاربرد این اصل در دستکاری دفع دارو توسط کلیه اهمیت

جدول ۲-۲ ابت یونیزاسیون برخی داروهای شایع

pK _a \	دارو	pK _a	دارو	pK _a \	دارو
	بازهای ضعیف (ادامه)		بازهای ضعیف		اسیدهای ضعیف
AF	ايزوپر ترنول	4/4	آلبو ترول (سالبو تامول)	9/4	استامينوفن
Y/9.	لينوكائين	*17/Y 99/Y	ألو پورينول	Y/Y	استازولاميد
AlF	متارامينول	9/9	أليرانولول	7/0	آمهىسيلين
A/ *	متادون	A/Y	أميلورايد	۳/۵	آسپيرين
1-/-	متامفتامين	9/9	أميودارون	44/4 38/A	كلروتيازيد
1-19	متيل دو پا	%/A	آمفتامين	۵/-	كلرو پرو ياميد
9/A	متوپرولول	4/V	أتروپين	YA/Y , 8/1	سيپروفلوكساسين
V/9	مرفين	A/1	بوپىواكائين	۲/۰	كرومولين
77/1 gV/9	نيكوتين	4/9	كلرودياز پوكسايد	7/4	اتاكرينيك اسيد
A/P	نوراپىنفرين	۸/۴ و ۱۰/۸	كلروكين	Y/4	فوروزمايد
V/9	پنتازوسین	٩/٢	كلروفتيرامين	TA/Y , Y/Y	ايبوپروفن
%/ A	فنيل افرين	٩/٣	كلرپرومازين	Y/T	لوودو پا
Y 1/A , 1/4	فيزوستيگمين	A/Y'	كلونيدين	Y/A	متوتركسات
11/4 38/9	پیلوکارپین	٨/۵	كوكاثين	19/Y , Y/Y	متيل دو پا
AIS	پيندولول	A/Y	كدئين	1/A	پنىسيلامىن
9/4	پروکائینامید	٨/٢	سيكليزين	٨/١	پنتوباربيتال
9/-	پروکائین	1-/4	دزيپرامين	V/Y	فتوباربيتال
9/1	پرومتازین	Y/×	ديازيام	A/Y	فئى تولين
9/19	پروپرانولول	A/A	ديفن هيدرامين	A/T	پروپیلن تیولوراسیل
٩/٨	سودوافدرين	Y/1	ديفنوكسيلات	۳/۰	اسید سالیسیلیک
V/V/	پيريمتامين	9/8	أفدرين	9/0	سولفاديازين
44/4 9 A/A	كينيدين	A/Y	أپىنفرين	A/T	سولقاپيريدين
A/3	أسكو پولامين	F/Y	أركوتامين	N/λ	تئوفيلين
- /A e 7/77	استركينين	٠/٨ و ٢٣/٩	فنوفنازين	۵/۲	تولبو تاميد
1-/1	تربو تالين	Y/\	هيدرالازين	۵/-	وارفارين
9/0	تيوريدازين	9/0	ايمى پرامين		

pH :pK_a .۱ در غلظتی که میزان فرم یونیزه و غیریونیزه برابر باشد.

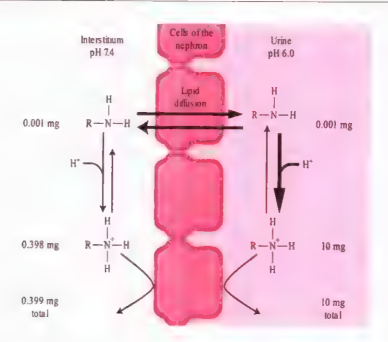
ک افتاد. ال مایعان ارو میتوا ین محتوی ین واژینال

افتاد. بنابراین اسیدهای ضعیف معمولاً در ادرار قلیایی، و بازهای ضعیف معمولاً در ادرار اسیدی سریعتر ترشح میگردند. از دیگر مایعات بدن که در آنها تفاوتهای pH دارویی با pH خون میتواند باعث به دام افتادن و یا بازجذب دارو گردد میتوان به محتویات معده و روده کوچک، شیر پستان، زلالیه و ترشحات واژینال وپروستات اشاره نمود.

همانگونه که طبق جدول ۳-۱ پیشنهاد شده، تعداد زیادی از داروها، بازهای ضعیف هستند. اغلب این بازها، مولکولهای حاوی آمین هستند. نیتروژن یک آمین خنثی دارای سه اتم می یابد. تقریباً همه داروها در گلومرول تصفیه می شوند. اگر یک دارو در طی عبورش از توبول کلیوی، به صورت محلول در چربی باشد، کسر مهم و قابل توجهی از آن از طریق انتشار غیرفعال ساده بازجذب می شود. اگر هدف، شتاب بخشیدن به دفع دارو باشد (مثل حالت افزایش بیش از حید دوزداروی مصرفی)، پیشگیری از بازجذب آن از لوله کلیوی اهمیت پیدا می کند. این امر می تواند اغلب به وسیله هماهنگ کردن pt ادرار در جهتی که میزان بیشتری از دارو در حالت یونیزه باشد صورت پذیرد (شکل میزان بیشتری از دارو در حالت یونیزه باشد صورت پذیرد (شکل

۲. بیشِ از یک گروه قابل یونیرهشدن

٣. نقطه ايزوالكتريك



سکل ۱۰۰ گیرافتادن بار صعیف (مت آممامین) در ادرار وقتی ادرار سیدی تر از حیون است در این سمونه فیرضی مشخص می شود که شکل عیرباردار دارو در دو سمت عشاء به تعادل رسیده است اما علطت نهایی (بارد رو عیرباردار روی هم) در ادر رابیشتر ر ۱۰ میلی گرم) نفریناً ۲۵ برابر بیش از خون است (۴mg).

همراه و یک زوج الکترون غیرمشترک است (تصویر زیبر را ببینید). این سه اتم ممکن است شامل 1 کربن (به صورت $^{\circ}$ R نمایش داده شده است) و دو اتم هیدروژن (یک آمین نوع اول) 17 کربن و 17 هیدروژن (یک آمین نوع دوم 17) یا 17 اتم کربن (یک آمین نوع سوم 17) باشند. هر کدام از این سه فرم ممکن است به طور برگشتپذیری به پروتون متصل شود، با الکترون غیرمشترک، برخی از داروها اتصال کربن و نیتروژن نوع چهارم دارند. این عوامل آمینهای نوع چهارم نامیده میشوند. به هر حال آمینهای نوع چهارم به طور پایداری باردار بوده و الکترون غیرمشترک ندارند. بنابراین آمینهای نوع ول، دوم و حلالیت سوم ممکن است دچار پرتوناسیون برگشتپذیر شده و حلالیت آنها در چربی با 18 تغییر کند، اما آمینهای نوع چهارم همیشه در شکل باردار ضعیف قرار دارند.

Primary	Secondary	Tertiary	Quaternary
H	R	R	R
R:N:	R:N:	R:N:	R:N.R
Н	Н	R	R

گروههای دارویی

یادگیری تمام اصول مربوط به هر یک از صدها دارویی که در این کتاب به آنها اشاره شده است، آرزوی غیرممکنی است و خوشبختانه این کار لازم نیست. تقریباً همه چند هزار دارویی که موشبختانه این کار لازم نیست. تقریباً همه چند هزار دارویی که طبقه بندی کرد. بسیاری از داروهای موجود در هر گروه عملکردهای فارماکودینامیک بسیار شبیه هم دارند و در خصوصیات فارماکوکینتیک نیز این چنین هستند. برای اکثر گروهها یک یا چند داروی پروتوتیپ^۵ میتوان معرفی کرد که نمونه مهمترین خصوصیات آن گروه باشد. با این کار طبقه بندی سایر داروهای مهم گروه هر چند با تغییر نمونه میسر میشود. بنابراین باید جزئیات پروتوتیپ را فراگرفت و برای داروهای دیگر بنابراین باید جزئیات پروتوتیپ را فراگرفت و برای داروهای دیگر فقط یادگیری تفاوت آنها با پروتوتیپ کفایت میکند.

1- Primary amine

²⁻ Secondary amine

⁴⁻ Quadlernary amine

³⁻ Tertiary amine5- Prototype drugs

■ توسعه و تنظیم داروها

طراحی داروی جدید (یعنی داروئی که از لحاظ ساختاری و عملکردی با داروهای قبلی موجود متفاوت باشد) نیازمند کشف یک هدف داروئی جدید، برای مثال فرآیند پاتوفیزیولوژیک یا سوبسترای از یک بیماری و یا حتی گیرندههای جدید است. چنین كشفياتي معمولاً در بخشهاي عمومي از انستيتوهاي وابسته به دانشگاهها و مراکز تحقیقات) صورت می پذیرد و مولکول هایی که اثرات مفید و مؤثری بر چنین اهدافی دارند، اغلب در همان أزمایشگاهها کشف می شوند. اما به هر حال توسعه و ساخت داروی جدید معمولاً در آزمایشگاههای صنعتی انجام میگیرد. زیرا بهینهسازی یک رده جدید داروئی امری بسیار پرهزینه بوده و همچنین تحقیقات مربوط به شیمی، فارماکولوژی و سمشناسی آن بسیار پرهزینه و پرزحمت می باشد. بسیاری از پیشرفتهای اخیر در کاربرد داروها برای بیماریها را می توان به صنعت دارویی و شامل "کارخانههای داروسازی بزرگ" یعنی شرکتهای چندین میلیون دلاری متخصص در کشف و توسعه دارو نسبت داد. این كارخانهها در تجاري وكاربردي نمودن يافتههاي اصولي آزمایشگاههای دانشگاهی و دولتی به پیشرفتهای غیرقابل انتظار و موفقیت آمیزی دست یافته اند.

جنين پيشرفتهايي با بالابردن قيمت داروها، هزينه مراقبت از سلامتی را نیز بالا میبرند. گسترش داروهای جدید بسیار هزینهبر است و کارخانههای بزرگ برای بقا و دوام باید بهای آن را بیردازند و از طرفی هم بتوانند بازار و مشتریان خود را راضی نگه دارند. در حال حاضر اختلاف نظرات چشمگیری پیرامون قیمتگذاری داروها در جریان است. بسیاری معتقدند که هزینه مربوط به ساخت و فعالیتهای مربوط تبلیغات و بازاریایی باعث افزایش قیمت داروها شده است. آن قدر که ممکن است میزان ۲۵ درصد یا بیشتری از بودجه کارخانه صرف تبلیغ و دیگر اعمال تبلیغاتی شود. به علاوه، بودجههای حاشیهای کارخانههای بزرگ، تورم همه کارخانههای دیگر را با یک شاخص واضح بالا برده است. بالاخره برنامههای کنترل قیمت داروها به طور چشمگیری از کشوری به کشور دیگر و حتی در داخل کشورها تغییر میکند. به طوری که کمیانی های بزرگ می توانند قیمت ها را به دلخواه تعیین کنند ولی کمپانیهای کوچکتر توانمندی لازم برای این کار را ندارند. برخی کشورها قبلاً به این موضوع توجه کردهاند ولی همه کشورها باید در دهههای آینده از چنین توانایی برخوردار بأشتد.

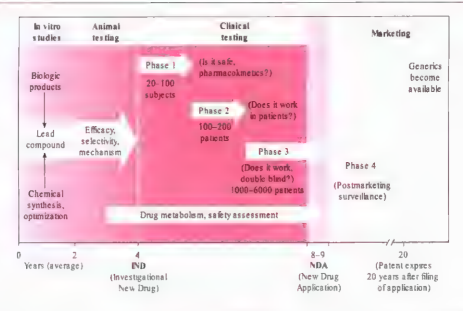
توسعه و تنظیم داروی جدید

در این میان، اولین گام در توسعه داروهای جدید، کشف و سنتز تركيبات دارويي جديد و توضيح اهداف جديد داروها مي باشد. زماتی که مولکول دارویی کشف می شود، گام بعدی آگاهی از تداخلات دارویی (مکانیسم اثر) و اهداف بیولوژیک این داروها مىباشد. استمرار اين روند منجر به توليد تركيباتي مفيدتر، قوى تر و اختصاصی تر می شود (شکل ۶-۱). در ایالات متحده آمریکا از لحاظ قانونی، ایمنی و اثربخشی داروها باید قبل از ورود به بازار مشخص گردد. به علاوه در مطالعات آزمایشگاهی، اثرات آشکار بیولوژیک، متابولیسم دارو و شیوه فارماکوکینتیک و به ویژه ارزیایی ایمنی نسبی دارو باید قبل از شروع استفاده در آزمایشات انسانی در مدلهای حیوانی انجام شود. قبل از تأیید برای استفاده عموم، أزمايشات انساني را در ٣ فاز ترتيب مي دهند. فاز جهارم جمع آوری اطلاعات و کنترل ایمنی است که بسیار مهم بوده و شامل پیگیری بعد از تأیید برای مصرف عمومی می باشد. بلافاصله پس از تأثیر، مقدار خیلی زیادی از این داروها در دسترس پزشکان ذیصلاح قرار می گیرد. علی رغم اینکه داروهای بسیار سمی در درمان بیماریهای کشنده ارزشمند هستند می توانند توسط پزشکانی که آمیوزش های خیاصی را در زمینه چگونگی مصرف و جزئیات این داروها دیدهاند تنها جهت مصارف محدودي مورد توجه قرار گيرند.

كشىف دار و

اغلب داروها یا محصولات دارویی جدید از طریق یک یا تعداد بیشتری از رویکردهای ذیل کشف و یا گسترش می یابند: (۱) شناسایی یک هدف دارویی جدید، (۲) طراحی منطقی داروی جدید براساس درک مکانیسمهای بیولوژیک و ساختار گیرنده (۳) غربالگری فعالیت بیولوژیک تعداد زیادی از محصولات طبیعی، بانکهای مواد شیمیایی قبلاً کشف شده، پاکتابخانههای بزرگی از پیتیدها، اسیدهای نوکلئیک و سایر مولکولهای آلی؛ و (۴) تعدیل شیمیایی یکمولکول شناختهشده در آنالوگ me-too مراحل ۱ و ۲ اغلب در آزمایشگاههای تحقیقاتی مربوط به دانشگاهها صورت می پذیرد اما هزینه های مربوط به مراحل ۳ و ۴ معمولاً توسط مراکز صنعتی پرداخته شده و در آنجا انجام میشود.

هنگامی که هدف دارویی جدید و یا مولکول با احتمال اثرات درمانی شناخته می شود، پروسه حرکت از آزمایشگاه علوم پایه به



سکل ۱۰ ۶ روید پیدایش آرمونهایی که برای ورود دارو به بارار USA لازم هستند برخی از این ملرومات در مورد بیماریهای تهدیدکننده حیات ممکن است متغیر باشد (متن را ببینید).

سمت علوم بالینی آغاز می شود، این نوع تحقیقات که به صورت انتقالی از پایه به بالین صورت می پذیرد translational) (research شامل مراحل پیش بالینی و بالینی است که در متن توضیح داده شده است.

غربالگری دارو

مطالعاتی جهت غربالگری داروها برای یافتن خصوصیات فارماکولوژیکی دارو در سطوح مولکولی، سلولی، اعضا، اندام و کل موجود زنده انجام می گیرد. ارزیابی این آزمونها به میزان زیادی به قابلیت تکرار و اعتبار این روشها بستگی دارد. برای مثال داروهای ضدعفونی کننده علیه بسیاری از ارگانیسمها، که ممکن است برخی از ارگانیسمها به داروی استاندارد مقاوم باشند، مورد بررسی قرار گرفتهاند و یا اینکه داروی کاهنده قندخون به منظور قابلیت آن از جهت کاهش قندخون مورد بررسی قرار می گیرد.

به هر حال مولکول مورد هدف از نظر طیف وسیعی از عملکردها مورد بدرسی و تأیید قرار میگیرد. بدین ترتیب عوارض قابل انتظار و غیرقابل انتظار مشخص میگردد و گاهی نیز یک اثر توسط مشاهده گر شناسایی میگردد. انتخاب ترکیبها جهت توسعه این روند، به طور موثری در مدلهای حیوانی

بیماریهای انسانی به دست می آید. در مواردی که مدلهای پیش از بالین خوبی در دسترس بودهاند (مثل ضد بـاکـتریها، فشارخون بالا یا بیماری ترومبوتیک) داروهای خوب و عالی موجود می باشد، اما در مواردی که هنوز مدلهای پیش از بالین ضعیفی وجود دارد یا مـوجود نیست (مـثل، بیماری آلزایـمر و اوتیسم) پیشرفت داروهای خوب به طور واضح آهسته بوده یا وجود ندارد.

در سطح مولکولی، دارو جهت تبیین میزان فعالیت در سطح هدف مورد ارزیابی دقیق قرار میگیرد به عنوان مثال تمایل اتصالی گیرنده به غشاهای سلولی که حاوی گیرنده های جیوانی هومولوگ (یا احتمالاً گیرنده های انسانی کلون شده) هستند، بررسی میگردد. مطالعات اولیه برای پیش بینی اثراتی که بعدها سبب مشکلات متابولیسمی و سمیت ناخواسته دارو میگردد انجام میشود. به عنوان مثال مطالعه روی آنزیمهای سیتوکروم مهارکننده این آنزیمها، یا اختلال در متابولیسم داروهای دیگر مهارکننده این آنزیمها، یا اختلال در متابولیسم داروهای دیگر مهارکام است.

اثرات روی عملکرد سلولی تعیین میکنند که آیا این دارو یک آگونیست، آگونیست نسبی، آگونیست معکوس یا آنتاگونیست گیرندههای مربوطه است. بافتهای ایزوله به ویژه عضله صاف قبل شناخته شده بودند، مورد شناسایی قرار گیرد.

آزمونهای ایمنی و سمیت داروها قبل از کاربرد بالینی

همه داروها در برخی دورها در بعضی از افراد سمی هستند. داروهای کاندیدی که از غربالگری اولیه گذشتهاند باید از نظر خطرات بالقوه، طی آزمایشات بالینی به دقت ارزیابی گردند. بسته به کاربرد فرض شده جهت دارو، آزمایشات سمی بودن قبل از مطالعات بالینی شامل تمام مواردی است که در جدول ۴-۱ نشان داده شده است. اگر چه هیچ ماده شیمیایی نمی تواند به طور کامل ایمن باشد (عاری از خطر)، ولی خطر مرتبط با قرارگرفتن در معرض این داروهای کاندید باید تخمین زده شود.

اهداف مطالعات سمیت قبل از کاربرد بالینی عبارتند از: تشخیص سمیت بالقوه در انسان، تستهای طراحی شده برای شناخت بیشتر مکانیسم سمی و پیشبینی سمیتها. برای کنترل آنها در مطالعات بالینی علاوه بر مطالعات نشان داده شده در جدول -1 چندین محاسبه کمی دیگر نیز باید صورت گیرد. محاسباتی چون: دوز بدون اثر آ، ماکزیمم دوزی که در آن اثر سمی ویژهای دیده نشود؛ حداقل دوز کشنده آ، کمترین دوزی که موجب کشتهشدن هر حیوان آزمایشگاهی شود و اگر لازم باشد دوز متوسط کشنده آ (1050)، دوزی که تقریباً 0% از باشد. این دوزها برای محاسبه دوز اولیه در انسان به کار میرود و معمولاً یک صدم تا یک دهم دوز بیخطر در حیوانات می باشد. تشخیص محدودیتهای آزمایش قبل از کاربرد بالینی مهم است که شامل موارد زیر باشد:

- ۱. آزمون سمیت وقتگیر و هزینهبر است. برای جمعآوری و تحلیل اطلاعات مربوط به سمیت قبل از آنکه دارو برای آزمون در انسان آماده شود، ۶-۲ سال زمان لازم است.
- ۲. تعداد زیادی حیوانات آزمایشگاهی برای به دست آوردن اطلاعات پیشبالینی معتبر، مورد نیاز میباشد. دانشمندان عمدتاً این مسأله را مدنظر دارند و پیشرفتهایی برای کاهش تعداد حیوانات مورد نیاز در عین دستیابی به اطلاعات معتبر، صورت گرفته است. کشت سلولی و بافتی با روشهای آزمایشگاهی و نمونهسازی کامپیوتری، کاربرد روزافزونی یافتهاند اما ارزش پیشگویی آنها هنوز محدود روزافزونی یافتهاند اما ارزش پیشگویی آنها هنوز محدود

عروق باید از جهت فعالیت فارماکولوژیک و انتخابی بودن ترکیب در مقایسه با ترکیبات مرجع آزمایش شوند. داروی جدید در مقایسه با سایر داروها نیز در محیط آزمایشگاهی دیگر نظیر عضلات صاف دستگاه گوارش و برونشها مقایسه می شود. در هر مرحله ای از این مسیر برای این که مرحله بعدی مورد اجرا قرار گیرد، باید معیارهای عملی و انتخابی خاصی مد نظر قرار داده شوند.

عموماً مطالعات کامل بر روی حیوان جهت تعیین اثر دارو بر اعضای بدن و مدل های بیماری ضرورت دارد. مطالعه بر عملکرد سیستمهای قلبی عروقی و کلیوی باید ابتدا در حیوانات سالم انجام شود. مطالعه بر روی مدل مورد نظر بیماری (در صورت وجود) انجام میگیرد. در مورد یک داروی ضد فشارخون بعد از طی مراحل فوق باید حیوانات مبتلا به فشارخون بالا تحت درمان قرار گیرند و پایین آمدن فشارخون و سایر اثرات دارو تعیین شود. باید شواهد مربوط به میزان تأثیر و طول اثر دارو از اشکال خوراکی و تزریقی جمعآوری گردد. اگر ماده مورد نظر فعالیت مفیدی از خود نشان دهد، باید جهت تعیین عوارض فعالیت مفیدی از خود نشان دهد، باید جهت تعیین عوارض جانبی احتمالی آن بر روی سیستمهای اصلی دیگر از جمله دستگاه تنفس، گوارش، غدد و دستگاه عصبی مرکزی مطالعات بیشتری صورت گیرد.

ضمن این مطالعات ممکن است مشخص شود که برای رسیدن به خواص فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک مطلوب تر (بهینه سازی ترکیب) لازم است در ساختمان شیمیایی دارو اصلاحاتی انجام گیرد. مثلاً ممکن است مطالعه بر روی تجویز خوراکی دارو نشان دهد که این دارو جذب خوبی ندارد و یا سریعاً در کبد متابولیزه می شود که در این صورت، تغییردادن دارو برای بهترشدن فراهمی زیستی آن ضرورت خواهد داشت. اگر بخواهند دارو در طولانی مدت مصرف شود، باید احتمال ایجاد تحمل دارویی نسبت به آن بررسی شود. در مورد داروهایی که ایجاد وابستگی فیزیکی یا روانی میکنند، احتمال سوء مصرف نیز باید مورد بررسی قرار گیرد. همچنین باید به مکانیسم فارماکولوژیک دارو نیز توجه نمود. تداخل دارویی نیز بایستی مورد ارزیابی قرار گیرد.

نتیجه اعمال فوق (که ممکن است بارها با انواع مختلفی از مولکول اولیه، تا رسیدن به یک مولکول مطلوب تکرار شوند) تولید یک ترکیب پیشرو است؛ یعنی ترکیبی که ما را به سوی عرضه یک داروی جدید موفق هدایت میکند (ترکیب ماده والد)؛ این بررسیها ممکن است کاربردهای واضحی از ترکیبات جدید آشکار کنند، یا کاربرد درمانی جدیدی برای مواد شیمیایی که از

I- Lead compound

³⁻ Minimum lethal dose

²⁻ No- effect dose 4- Median lethal dose

جدول ۴-۴ ارمون های ایم	ی دارو
ثوع أزمون	رویکرد و اهداف
سمیت حاد	اعلب دوگونه، دو روش، تعیین دوز بی، ثر و حداکثر دور مورد تحمل. در بعضی موارد، بعبین دوز حادی که تقریباً در ۰۵ درصد حیوانات کشنده است،
سمیت تحت حادو / تحت مزمن	سه دوز، دو گونه. قبل از کار آزمایی بالینی، ۲ هفته تا ۳ ماه ارزیابی ضروری است. هر قدر دوره کاربرد بالینی مورد انتظار طولانی تر باشد، ارزیابی تحت حاد طولانی تر است. تعیین بیوشیمی و اثرات فیزیولوژیک.
سميت مزمن	گونههای جوندگان و غیرجوندگان
اثر بر قدرت باروری	دو گونه، اغلب یک جونده و خرگوش، اثرات آزمون بر رفتارهای جفتیابی حیوان، تولیدمثل، زایش، دودمان، نقایص مادرزادی، توسعه پس از تولد
پتانسیل کارسینوژن	دو سال، دو گونه، در صورتی که قصد استفاده تجویز طولانی مدت دارو در انسان وجود داشته باشد، تعیین پاتولوژی کلی و پاتولوژی بافتی
پتانسیل جهشزایی	ارزیابی اثرات بر پایداری ژنتیکی و جهشها در ناکتری (آزمون Ames) یا سلولهای پستانداران در محیط

کشت؛ آزمون کشندگی غالب و Clastogenicity در موشها.

است. به هر حال، افرادی سعی دارند که با استناد به عقیدهٔ نادرست عدم ضروری بودن این بخش از تحقیقات، آزمایش روی حیوانات را متوقف سازند.

- ۳. تعمیم شاخص درمانی و اطلاعات مربوط به سمیت از حیوانات به انسان، برای بسیاری از سمیتها اما نه همهٔ آنها، ارزش پیشگویی منطقی دارد.
- احتمال تشخیص عوارض جانبی نادر به دلایل آماری، اندک میباشد.

ارزیابی در انسانها

کمتر از یک سوم داروهایی که در کارآزماییهای بالینی تحت آزمون قرار می گیرند، به بازار وارد می شوند. قوانین ایالتی در آزمون قرار می گیرند، به بازار وارد می شوند. قوانین ایالتی در جدید در انسانها در همراهی با دستورالعملهای مستحکم، هدایت شود. نتایج معتبر علمی تنها با تأیید قوانین کشوری، ضمانت نمی شوند بلکه طرح و اجرای یک کارآزمایی بالینی خوب نیازمند همکاری دانشمندان علوم پایه، فارماکولوژیستهای بالینی، متخصصان بالینی، متخصصین امار و دبگران می باشد. طراحی دقیق و اجرا براساس مدنظر داشتن سه عامل مخدوش کننده اصلی در مطالعات هر دارویی در انسانها، مورد نشاز می باشد.

عوامل مخدوش کننده در کارازمایی های بالینی ه. ماهیت متغیر غالب بیماری ها

شدت بسیاری از بیماریها، افزایش و کاهش دارد؛ برخی حتی گاهی سرطان به طور خودبخود بهبود مییابند. یک طرح تجربی خوب باید ماهیت بیماری را با ارزیابی افراد متعدد در یک دورهٔ زمانی کافی، ارزیابی کند. حفاظت بیشتر در برابر خطاهای تصمیم ناشی از نوسان بیماری با استفاده از یک طرح متقاطع که دارای دورههای متغیر تجویز داروی مورد آزمون، آمادهسازی دارونما (Placebo) (کنترل) و درمان استاندارد (کنترل مثبت) در صورت وجود، در هر شرکت کننده میباشد، فراهم میگردد. این توالیها از نظر سیستماتیک متغیر هستند و لذا زیر گروههای گوناگدون بیماران هر یک از توالیهای درمانی ممکن را دریافت میکنند.

B. وجود سایر بیماریهای و عوامل خطر

بیماریها و عوامل خطر (شامل سبک زندگی افراد) شناخته شده و ناشناخته، ممکن است بر نتایج مطالعه بالینی اثر بگذارند. برای مثال برخی بیماریها، فارماکوکینتیک داروها را تغییر می دهند (قصول ۳ و ۵ را ببینید)، سایر داروها و برخی غذاها فارماکوکینتیک بسیاری از داروها را تغییر می دهند. غلظتهای خونی یا اجزای بافتی پایش شده به عنوان ابزار بررسی اثر داروی جدید، ممکن است تحت تأثیر سایر بیماریها یا داروها قرار برگیرنده به عولا تلاش برای دوری از چنین خطری، دربر گیرنده

روش متقاطع و انتخاب و قراردهی مناسب بیماران در هر یک از گروههای مطالعه است. این امر نیازمند آزمونهای تشخیصی صحیح، شرح حالهای پزشکی و دارویی (نظیر استفاده از داروهای تفننی) و کاربرد روشهای معتبر آماری برای قراردادن تصادفی بیماران در گروههای مطالعاتی اختصاصی است. علاقهٔ روزافزون در تحلیل تنوعات ژنتیکی به عنوان بخشی از کارآزمایی که ممکن است بر پاسخدهی بیمار به یک داروی خاص اثرگذار باشد، وجود دارد. نشان داده شده که سن، جنس و حاملگی بر فارماکوکینتیک برخی داروها تأثیر میگذارد اما به دلیل محددیتهای قانونی و عدم تمایل در مواجهه با خطرات ناشناخته ناشی از آنها، این عوامل به طور کامل مورد مطالعه قرار مگرفته است.

O. سوگیری شرکتکننده و مشاهده گر و سایر عوامل غالب بیماران به هر مداخله درمانی که توسط اعضای پزشکی علاقمند و مراقب عرضه می شود، پاسخ مثبت می دهند. تظاهر این پدیده در فرد، پاسخ دارونما (مفهوم لاتین، من خوب می شوم) است و می توانید شامل تغییرات فیزیولوژیک و بیوشیمیایی و نیز تغییراتی در شکایات فرد در مورد بیماری گردد. معمولاً پاسخ دارونما با تجویز یک ماده بی اثر که دارای همان ظاهر، بو، قوام و ... مشابه داروی فعال است، اندازه گیری می شود. قدرت پاسخ بسته به افراد، تفاوت قابل ملاحظه ای می کند و همچنین ممکن است تحت تأثیر مدت مطالعه قرار گیرد. بایستی مورد توجه قرار داد که در ۳۰ تا ۴۰ درصد افرادی که دارونما و دریافت کردهاند، نیز پاسخ مثبت بروز می کند. اثرات سوء دارونما و سمیت نیز رخ می دهند اما معمولاً به صورت فردی و شامل سمیت نیز رخ می دهند اما معمولاً به صورت فردی و شامل ناراحتی معده، بی خوابی، خوابی، خوابالودگی و غیره هستند.

سوگیری شرکتکننده که منجر به کاهش نسبی به پاسخ سنجیده شده، در هنگام درمان فعال می شود را می توان با یک طرح یک سویه کور آبه طور کمّی اندازه گیری کرد. این مطالعه شامل استفاده از یک دارونما با مشخصاتی که در بالا ذکر شده و در صورت امکان تجویز آن به همان افراد در یک مطالعه متقاطع و یا گروه کنترل متمایز است. سوگیری مشاهده گر را می توان با مخفی نگه داشتن ماهیت داروی مورد استفاده ـ دارونما یا شکل مخفی نگه داشتن ماهیت داروی مورد استفاده ـ دارونما یا شکل فعال ـ از شرکت کنندگان و اعضای ارزیابی کننده پاسخهای شرکت کنندگان، برآورد نمود (مطالعه دوسوکور). در این نوع مطالعه، یک گروه سوم، شناسههای هر بسته دارویی را نگهداری می کند و این شناسهها تا زمان جمع آوری همه اطلاعات، فاش می کند و

اثرات دارویی که در کارآزماییهای بالینی دیده می شود به وضوح تحت تأثیر مصرف دارو توسط بیمار در مقادیر و دفعات تجویز است. در آنالیز خونی یک سوم بیمارانی که خود اذعان به مصرف دارو داشتند، در مرحله دوم مطالعهای که اخیراً انجام شده، معلوم شد که دارو مصرف نشده است. تأیید پذیرش پروتکل، عنصری اساسی است که باید آن را مدنظر داشت. انواع مختلفی از مطالعات و نتایج که ممکن است از این ارزیابیها حاصل شود در کادر متن عنوان شده است (کادر مطالعات داروئی انواع شواهد را ببینید).

سازمان غذا و دارو (FDA)

FDA سازمانی که وظیفه سرپرستی فرآیندهای ارزیابی دارو را در ایالات متحده آمریکا و تأیید ورود محصولات داروئی به بازار را بر عهده دارد. جهت اخذ مجوز FDA به منظور ورود دارو به بازار، شرکت یا مؤسسهٔ مبتکر این فرآورده بایستی شواهدی از اثر بخشی و ایمن بودن دارو را به FDA ارائه دهد. در کشورهای خارج از ایالات متحده آمریکا اغلب فرآیند تأثیر دارو شباهت بسیار زیادی به فرآیندهای موجود در آمریکا دارد.

همانگونه که از نام آن مشخص است. FDA همچنین مسئولیت بررسی سلامت غذائی را نیز بر عهده دارد که در این مورد با بخش کشاورزی ایالات متحده آمریکا (USDA) ممکاری میکند. اما چنین مسئولیت مشترک ایجاد پیچیدگیهای در بررسی پرسشهای نظیر مصرف داروهای مثل آنتیبیوتیکها در غذاهایی با منشأ حیوانی خواهد شد. نوع دیگری از مشکلات هنگامی پدید میآیند که بررسی برخی داروهایی که در مکملهای غذایی حضور پیدا میکنند (نظیر وجود آنالوگهای سلیدنافیل در مکملهای غذایی انرژیزا) با دشواری همراه شود. مسؤولیت FDA برای وضع قوانین دارویی، از لوایح قانونی مسؤولیت FDA برای وضع قوانین دارویی، از لوایح قانونی اختصاصی برآمده است (جدول ۵-۱). اگر دارویی در آزمون کنترل «ایمنی» یا «تاثیر» کافی برای یک کاربرد اختصاصی نداشته باشد، نمی تواند وارد بازار شود.

متأسفانه کلمه «ایمن» معانی مختلفی برای بیمار، پزشک و جامعه دارد. فقدان کامل خطر، ناممکن است اما این حقیقت توسط عامه جمعیت که غالباً تصور میکنند هر دارویی که با مجوز FDA عرضه میشود؛ عاری از هر نوع «عارضه جانبی» جدی است، درک نمیشود. این مفهوم گیجکننده، عامل اصلی شکایات قانونی و نارضایتی از داروها و مراقبت پزشکی میباشد.

¹⁻ Placebo response 2- Single bland

³⁻ Food and drug administration

⁴⁻ US Department of Agriculture

مطالعات هاروني دانياع نسواهد

همان طور که در این فصل عنوان شد داروها به انواع مختلفی از تستهای به مدت ۳۰ دقیقه که با آنزیمها و گیرندههای جدا شده در لولههای آزمایش ارزیابی می شوند و تا مشاهدات به مدت چند دهه در جمعیتهای بیماران مورد ارزیابی قرار می گیرند. حاصل و نتایج به دست آمده از چنین میطالعات متفاوت و متنوعی را می توان به صورت زیر عنوان کرد.

مطالعات بالینی جهت پاسخ به پرسشی خاص و در عین حال منفرد تحت شرایط کنترل شده آزمـایشگاهی طراحی میشوند، نمونه این پرسش برای مثال، آیا داروی X میتواند آنزیم Y را مهار کند؟ طرح میشود. این پرسش بنیادی میتواند گسترده تر بوده یعنی بدین صورت که آیا داروی X میتواند آنزیم Y را مهار کند و رابطه غلظت و پاسخ دارو چیست؟ نیز مطرح میشود. چنین مطالعاتی معمولاً قابل گسترش بوده و منجر به کشف یافتههای قابل اعتمادی در زمینه مکانیسم اثر این داروها میشود.

مطالعات ابتدایی در انسان شامل مراحل ۱ تا ۳ میباشد. ابتدا یک دارو تأثیر FDA را جهت مصرف در انسان دریافت م كند. Case series و Case report در واقع شامل مشاهدات یزشک از اثرات دارو (و یا سایر) درمانها در یک یا تعداد بیشتری از بیماران میباشد. این نتایج اغلب فواید و سمیتهای غیرقابل پیش بینی را آشکار می سازد اما به طور کلی فرضیه اختصاصی حاکم بر آن را ارزیابی نکرده و علت و اثرات آن را اثبات نم کند. مطالعات ایبدمیولوژیک تحلیلی شامل طراحی مشاهدات جهت ارزیابی خاص است، برای مثال ارزیابی عوارض جانبی قلبی و عروقی ناشی از داروهای تیازولیدین ديون (كاهنده قند خون) از اين جمله مطالعات است. مطالعات اییدمیولوژیک Cohort جمعیت بیماران را به دو گروه تحت مواجهه و گروهی که تحت مواجهه با دارو یا ماده مورد نظر در مطالعه نبودند (کنترل منفی) تقسیم میکند و این پرسش که آیا گروه تحت مواجهه میزان بیشتر و یا کمتری از اثرات را بروز میدهند، را معلوم میسازد. مطالعات اپیدمیولوژیک Case control جمعیتی از بیماران را که اثرات نهایی را نشان میدهند

مورد ارزیابی قرار داده و این پرسش که آیا این جمعیت تحت مواجهه بوده و یا نبوده را مطرح می کند. چنین مطالعات اپیدمیولوژیکی میزان گمانهزنیها و احتمالات را افزایش داده اما نمی تواند تمام متغیرهای مخدوشگر را کنترل کرده و بنابراین نمی تواند علت و اثرات آن را به اثبات برساند.

همچنین افزایش قدرت آماری در نتایج به دست آمده جهت چاپ، ارزیابیهای سخت و در همین حال گروهبندیهای مشابهی را طراحی میکند. اگر چه در meta-analysis تعداد مطالعات افزایش مییابد. اما مطالعات فردی همچنان از تنوع روشهای ایان میتواند علی و نتایج آن رنج میبرند و لذا در meta-analysis نمیتواند علت و اثرات را به اثبات برساند.

پرسش خاص اثرات دارو در نتایج بالینی مطرح شده است، این نوع ارزیابی نمونههای کافی از بیماران را به کار برده و به گروههای کنترل و تحت درمان تجربی تقسیم کرده و برای بررسی آنها از متدهای تصادفی شدیدی استفاده میکند. تصادفی کردن بهترین روش جهت به هم ریختن عوامل مخدوشگر مؤثر بر گروههای کنترل و تحت درمان تجربی است. در صورت صحیح انجام دادن، اینگونه مطالعات بسیار قابل اعتماد میباشند.

فاکتور بسیار با اهمیت در ارزیابی دارو نیازمند دستیابی به تمام اطلاعات دارویی است. متأسفانه بسیاری از مطالعات بزرگ هیچ وقت منتشر نمیشوند زیرا نتایج آن منفی است. برای مثال داروی جدید بهتر از داروی استاندارد نمیباشد. این پدیده اطلاعات ازدست رفته بهطور مبالغه آمیزی سودمندی داروی جدید را عرضه میکند در حالی که نتایج منفی مخفی مانده و ارائه نشده است.

تاریخچهٔ تنظیم دارو (جدول ۵-۱)، بازتابی از وقایع متعدد مرتبط به سلامت است که تغییرات اصلی در نظر عامه جمعیت را تسریع کرده است. قانون غذا و داروی خالص در سال ۱۹۳۸، قانونی بود که در پاسخ به افشای روشهای غیربهداشتی و

غیراخلاقی در صنعت بسته بندی گوشت، مطرح شد. در سال ۱۹۶۲ به دلیل فاجعه ناشی از مصرف داروی تراتوژنیک تالیدومید به تصویب رسید. تالیدومید مثالی از یک داروست که روشهای ارزیابی دارو را تغییر داد و مصوبات قانونی دارو را مشکل تر

^{*} اگرچه که FDA بهطور مستقیم سیستمهای تجاری داروها در ایالات مختلف را کنترل نمیکند اما هر ایالت با توجه به قانون فدرال و ایالتی خود تولید و بازاریامی داروها را کنترل میکند.

جدول ۱-۵ قوانین مهم نظارت بر دارو در USA

Iaw	Purpose and effect
Pure Food and Drug Act of 1906	Prohibited mislabeling and adulteration of drugs.
Opium Exclusion Act of 1909	Prohibited importation of opium
Amendment (1912) to the Pure Food and Drug Act	Prohibited false or fraudulent advertising claims.
Harrison Narcotic Act of 1914	Established regulations for use of opium, opiates, and cocame (marguana added in 1937).
Food, Drug, and Cosmetic Act of 1938	Required that new drugs be safe as well as pure (but did not require proof of efficacy). Enforcement by FDA.
Durham-Humphrey Act of 1952	Vested in the FDA the power to determine which products could be sold without prescription.
Kefauver-Harris Amendments (1962) to the Food, Drug, and Cosmetic Act	Required proof of efficacy as well as safety for new drugs and for drugs released since 1938, established guidelines for reporting of information about adverse reactions, clinical testing, and advertising of new drugs
Comprehensive Drug Abuse Prevention and Control Act (1970)	Outlined strict controls in the manufacture, distribution, and prescribing of habit-forming drugs; established drug schedules and programs to prevent and treat drug addiction.
Orphan Drug Amendment of 1983	Provided incentives for development of drugs that treat diseases with fewer than 200,000 patients in USA.
Drug Price Competition and Patent Restoration Act of 1984	Abbreviated new drug applications for generic drugs Required bioequivalence data. Patent life extended by amount of time drug delayed by FDA review process. Cannot exceed 5 extra years or extend to more than 14 years post-NDA approval.
Prescription Drug User Fee Act (1992, reauthorized 2007, 2012)	Manufacturers pay user fees for certain new drug applications "Breakthrough" products may receive special category approval after expanded phase 1 trais (2012).
Dietary Supplement Health and Education Act (1994)	Established standards with respect to dietary supplements but prohibited full FDA review of supplements and botanicals as drugs. Required the establishment of specific ingredient and nutrition information labeling that defines dietary supplements and classifies them as part of the food supply but allows unregulated advertising.
Bioterrorism Act of 2002	Enhanced controls on dangerous biologic agents and toxins. Seeks to protect safety of food, water, and drug supply.
Food and Drug Administration Amendments Act of 2007	Granted FDA greater authority over drug marketing, labeling, and direct-to-consumer advertising, required post-approval studies, established active surveillance systems, made clinical trial operations and results more visible to the public.
Biologics Price Competition and Innovation Act of 2009	Authorized the FDA to establish a program of abbreviated pathways for approval of "biosimilar" biologics (generic versions of monoclonal antibodies, etc).
PDA Safety and Innovation Act of 2012	Renewed FDA authorization for accelerated approval of urgently needed drugs, established new accelerated process, "breakthrough therapy," in addition to "priority review," accelerated approval," and "fast-track" procedures.

آمریکا به تصویب نرسیده بود، ایفا کرد. علی رغم سمیت فاجعه بار تالیدومید برای جنین و اثرات آن در بارداری، این دارو برای انسان بجز در دوران جنینی، دارویی بیخطر میباشد. جدی ترین خطرات سمیت در صورت درک، قابل پیشگیری یا درمان هستند و تالیدومید نیز علی رغم سمیت آن، توسط FDA برای کاربرد محدود در عامل قوی تنظیم کننده ایمنی و درمان اشکال خاصی از جذام، مجوز مصرف دارد.

كارازمايي باليني: IND و NDA

هنگامی که دارویی آماده مطالعه در انسانهاست، باید درخواست اجازه تحقیق بر داروی جدید (IND) توسط FDA تکمیل شود (شکل ۶–۱). IND شامل موارد ذیل است: (۱) اطلاعاتی در مورد ترکیب و منبع دارو، (۲) اطلاعات شیمیایی و

ساخت. این دارو در سالهای ۱۹۵۸–۱۹۵۷ در اروپا معرفی شد و طبق آزمونهای رایج روی حیوانات آزمایشگاهی، به عنوان یک خواب آور «غیرسمی» و درمان تهوع صبحگاهی در بارداری، عرضه گشت. در سال ۱۹۶۱، گزارشاتی مبنی بر اینکه تالیدومید مسؤول افزایش شدید بروز فوکوملیا (که عارضه نادر مادرزادی بوده و با کوتاهی یا فقدان کامل اندامها همراه است)، میباشد، منتشر شد. مطالعات همه گیرشناسی، شواهد قوی برای ارتباط این نقص با مصرف تالیدومید توسط مادران در سه ماهه اول بارداری مطرح کردند و دارو از سراسر جهان جمعآوری شد. بخمین زده میشود که ۱۰۰۰۰ کودک با نواقص مادرزادی در نتیجه مواجهه مادرانشان با این دارو به دنیا آمدند. این تراژدی به نیاز برای آزمونهای همهجانبهتر داروهای جدیدتر از نظر اثرات نیاز برای آزمونهای همهجانبهتر داروهای جدیدتر از نظر اثرات جسمه شرزا انسجامید و تقش میهمی در تصویب تبصره دارو در در دارو دارو در در دارو دارو در در سال ۱۹۶۲ حتی با اینکه مصرف دارو در

ساخت دارو، (۳) همه دادههای مطالعات حیوانی، (۴) پیش نویس برنامههای بالینی و کارآزماییهای بالینی، (۵) نام و رتبه علمی پزشکان هدایتکننده کارآزمایی بالینی و (۶) تکمیل اطلاعات کلیدی مربوط به مطالعهٔ دارو در انسان که برای محققان و هیات بازبینی آنها در دسترس باشد.

برای آزمون بالینی جمع آوری و تحلیل همه اطلاعات مورد نیاز، غالباً زمان ۴-۶ سال لازم است. آزمون در انسانها پس از تکمیل مطالعات کافی روی سمیت حاد و تحت حاد در حیوانات آزمایشگاهی، آغاز می شود. آزمون ایمنی بلندمدت در حیوانات شامل مطالعات سرطان زایی است که معمولاً به همراه کارآزماییهای بالینی صورت میگیرد. در هر یک از سه مرحلهٔ رسمی کارآزمایی بالینی صورت میگیرد. در هر یک از سه مرحلهٔ تحقیقاتی دارو و خطرات مکمل آگاه باشند و به آنها اجازه ترک یا رضایت از شرکت در مطالعه و دریافت دارو، داده شود. علاوه بر تأیید سازمان حامی و Apple یک هیأت بازبینی حقوقی (IRB) در جایی که کارآزمایی بالینی دارو روی انسان انجام می شود، باید برنامهٔ علمی و اخلاقی آزمون در انسان را بازبینی و تأیید کند.

در مرحلهٔ ۱ اثرات دارو به عنوان تابعی از مقدار مصرف در تعداد کمتری از افراد (۱۰۰-۲۰ نفر) داوطلب سالم بررسی میشود. با اینکه یک هدف، یافتن حداکثر مقدار مصرف قابل تحمل است اما مطالعه برای پیشگیری از سمیت جدی طراحی مى شود. اگر انتظار مى رود كه دارو سميت قابل توجهى مثلاً در موارد ایدز و سرطان، داشته باشد، از داوطلبان بیمار بجای داوطلبان سالم در این مرحله استفاده خواهد شد. کارآزمایی های مرحلة ١ براى تعيين محدوديت احتمالي طيف مقدار مصرف باليني ترتيب داده مي شوند. اين كارازمايي ها ممكن است غيركور یا باز باشند بدین معنی که هم محقق و هم شرکت کنندگان از آنچه مصرف می شود، آگاهند. همچنین ممکن است مطالعه کور و با كنترل دارونما همراه باشد. انتخاب روش مطالعه بستكى بـه دارو، بیماری، اهداف محققان و ملاحظات اخلاقی دارد. بسیاری از سمیتهای پیش بینی شده در این مرحله مشخص میشوند. بررسی فارماکوکینتیک جذب، نیمه عمر و متابولیسم نیز غالباً انجام می پذیرد. مطالعات مرحله ۱ معمولاً در مراکز تحقیقاتی و توسط فارماكولوژيستهاي باليني آموزش ديده صورت ميگيرد.

در مرحله ۱۴ دارو در بیماران دچار بیماری مورد نظر و به منظور تعیین میزان اثر تحت مطالعه قرار میگیرد و مقدار مصرف در هر کارآزمایی بررسی مییشود. تعداد متوسطی از بیماران (۳۲۰–۱۰۰ نفر) به دقت بررسی میشوند. ممکن است از روش یک سوکور و یا استفاده از یک دارونمای بی اثر و نیز یک داروی

فعال که اثر آن ثابت شده است (کنترل مثبت) به همراه عامل مورد تحقیق، بهره گرفته شود. معمولاً کارآزماییهای مرحله ۲، در مراکز بالینی تخصصی (مثلاً بیمارستانهای دانشگاهی) انجام میشوند. طیف وسیعتری از سمیتها، در این مرحله مشخص میشوند. کارآزماییهای مرحله ۲ از بالاترین میزان شکستهای دارویی برخوردارند و تنها ۲۵٪ داروهای جدید وارد مرحله ۳ میشوند.

در مرحنه ۳ دارو روی تعداد بیشتری از بیماران مبتلا به بیماری مورد نظر _ معمولاً هزاران بیمار _ امتحان می شود تا ایمنی و تأثیر آن اثبات و تأیید شود. با استفاده از اطلاعات مراحل ۱ و ۲، کارآزماییهای مرحله ۳ طوری طراحی می شوند که اشتباهات ناشی از اثرات دارونما، سیر متغیر بیماری و... به حداقل برسند. بنابراین روشهای دوسوکور و متقاطع بنه وفور مورد استفاده قرار می گیرند. کارآزماییهای مرحله ۳، معمولاً به روش مشابه آنچه در آینده برای دارو بکار گرفته می شود، طراحی مى شوند. طراحى مطالعات مرحله ٣، مشكل و معمولاً هـزينهبر است و چرا که تعداد زیادی از بیماران در آن شرکت داده میشوند و حجم اطلاعات جمع آوری و تحلیل شده، زیاد است. دارو با همان فرمولاسیونی که قرار است وارد بازار شود، به فروش میرسد. محققین معمولاً جزء متخصصین بیماری در حال درمان و بررسی هستند. اثرات سمی خاص، به ویژه آنهایی که ناشی از فرأیندهای ایمونولوژیک هستند، ابتدا در صرحله ۳ نـمود پـیدا مے کنید۔

اگر نتایج مرحله ۳، طبق انتظار باشد، درخواست برای اجازه واردکردن داروی جدید به بازار تنظیم میشود. تأیید بازار نیازمند تسلیم تقاضانامه داروی جدید (NDA) (یا در موارد بیولوژیک، تقاضانامه مجوز بیولوژیک (BLA)) به FDA میباشد. تقاضانامه حاوی چند صد گزارش کامل از همه اطلاعات پیشبالینی و بالینی مبنی بر تحت نظارت بودن داروست. تعداد افرادی که تحت حمایت NDA مورد مطالعه قرار میگیرند، رو به افزایش بوده و تقریباً بیش از ۵۰۰۰ بیمار برای یک داروی جدید با ساختاری نوین (ساختار مولکولی جدید) است. مدت بازبینی متغیر است. در صورت تشدید و بدتر شدن مشکل برای مثال یک متغیر است. در صورت تشدید و بدتر شدن مشکل برای مثال یک میت غیرقایل انتظار و جدی، مطالعات بیشتری را میتوان حبهت تأیید طراحی نمود.

در مواردی که نیاز فوری به دارو وجود دارد (مثلاً شیمی درمانی سرطان) با فرآیند آزمون پیش بالینی و بالینی و بازبینی FDA تسریع می شود. برای بیماری های شدید، ممکن

است FDA اجازه فروش وسیع اما کنترل شده دارو را قبل از تکمیل مطالعات مرحله T، صادر کند. در موارد بیماریهای تهدیدکننده حیات، فروش کنترل شده حتی قبل از تکمیل مرحله T صورت می گیرد. بررسی سریع، اولویت مجوزدهی و تسریع در امر مجوزدهی از برنامههای FDA جبهت تسریع ورود داروی جدید به بازار میباشد. در سال T-۲ یک گزینه اضافی خاص برای محصولات ویژه (برای مثال برای درمان سیستیک فیبروز جهت محدودکردن بازار پس از گسترش فاز T بالینی به T وارد جهت محدودکردن بازار پس از گسترش فاز T بالینی به T وارد میشوند، تحت فروش کنترل شده در می آیند. چنین صدور مجوزهایی به صورت تسریع شده نیاز به مانیتور کردن اثربخشی و سمیت حاصل از دارو و گزارش آن به T وارازی می سازد. T

هنگامی که دارو وارد بازار فروش شد، مرحلهٔ ۲ آغاز می شود. این مرحله شامل پایش ایمنی داروی جدید تحت شرایط واقعی مصرف در تعداد زیادی از بیماران است. اهمیت گزارش دقیق و کامل سمیت توسط پزشکان پس از فروش، از آنجا معلوم میشود که بسیاری از اثرات مهم ناشی از دارو، بروزی در حد ۱ مورد در هر ۱۰۰۰۰ نفر یا کمتر دارند و برخی از عوارض جانبی ممكن است پس از مصرف طولاني مدت كشف شوند. حجم نمونهٔ مورد نیاز برای مشخص نـمودن وقایع نـاشی از دارو یـا سمیتها، در موارد نادر، خیلی زیاد است، برای مثال، چند صد هزار بیماری برای مشاهده یک عارضه با بروز متوسط یک مورد در هر ۱۰۰۰۰ نفر، لازم میباشد. بنابراین اثرات دارویی با بروز اندک عموماً تا قبل از مرحله ۴ کشف نمی شوند و این موضوع هیچ ارتباطی به دقت انجام مطالعات ندارد. مرحله ۴ هیچ مدت ثابتی ندارد. همان طوری که عنوان شد در داروهایی که به سرعت مجوز مے گیرند مانیتورینگ مرحله ۴ اغلب کامل صورت نمي پذيرد.

زمان بین پرکردن یک تقاضانامه تا تأیید فروش یک داروی جدید ۵ سال و یا به طور قابل توجهی بیشتر است. از آنجا که مدت اعتبار یک تقاضانامه دارویی در ایالات متحده ۲۰ سال میباشد، دارنده آن (که معمولاً یک کارخانه داروسازی است)، امتیاز منحصر به فردی برای فروش محصول در زمان محدود پس از تأیید NDA دارد. از آنجا که فرآیند بازبینی ADA طولانی است، زمانی که صرف بازبینی میشود، گاهی به مدت امتیاز افزوده میشود. با این حال این مدت (تا حد ۵ سال) نمیتواند مدت کلی امتیاز را بیش از ۱۴ سال از زمان پذیرش NDA

بیفزاید. در سال ۲۰۱۰ مدت متوسط اعتبار جهت کارخانههای بزرگ داروسازی، ۲۲ سال بوده است. پس از انقضای این مدت، هر کارخانهای می تواند دارو را تولید و یک ANDA (مختصر شده NDA) ثبت کند و طبق نیاز بازار و تحت تأیید FDA دارو را به صورت محصول ثرنریک و بدون پرداخت حق امتیاز به صاحب اصلی، به فروش برساند. در حال حاضر نیمی از نسخ در ایالات متحده شامل داروهای ژنریک هستند. حتی داروهایی که اساس بیوتکنولوژیک دارند (نظیر آنتیبادیها و پروتئینها) تحت طرحریزی ژنریک قرار گرفتهاند و این موضوع نگرانیهایی را در مورد تنظیم و قوانین آنها، رقم زده است.

نام تجاری دارو در واقع نام انحصاری سازنده آن است و معمولاً ثبت شده است؛ این نام ثبت شده از نظر قانونی تا زمانی که از دارو استفاده می شود، حفظ می گردد. یک محصول مشابه ژنریک تا زمانی که مجوز اختصاصی دریافت نکند، نمی تواند تحت نام تجاری فروخته شود و غالباً باید با نام رسمی (ژنریک) به فروش برسد. نسخه نویسی ژنریک در فصل ۶۵ شرح داده شده است.

تضاد منافع

چندین عامل مؤثر در پیشرفت ساخت و ورود داروها به بازار، سبب تضاد منافع می شود. به کارگیری بودجه های شرکت های داروسازی جهت حمایت از FDA احتمال بروز و وقوع تضاد منافع در FDA را افزایش میدهد. حامیان این خط مشی معتقدند که وابستگی طولانی مدت به بودجههای دولتی تغییرات (پیشرفتهای) کمی را به همراه دارند. یکی از علل دیگر تضاد منافع وابستگی FDA به گروه کارشناسانی است که به صورت کمیتههای بالینی و علمی در آمده و توصیههایی را جهت تأثیر و یا رد دارویی خاص به نهادهای دولتی ارائه میکنند. این متخصصان و کارشناسان همواره بودجههایی را از شرکتهای خاص تولید کننده دارو دریافت میکنند. نیاز به وجود اطلاعات سودمند جهت تأثير و صدور مجوز براي داروي جديد سبب انجام مراحل ۲ و مراحل ۳ میشود که در آن اثربخشی داروی جدید به جای مقایسه با داروهای مؤثرتری تنها با دارونما مقایسه می شود. در نتیجه دادههایی که در خصوص کارایی و سمیت یک داروی جدید نسبت به داروی مؤثر شناخته شده بدست می آید، تا زمانی که داروی جدید وارد بازار نشود ممکن است در دسترس نباشد. شرکتهای داروسازی که داروی جدیدی را میسازند، ممکن است هزینه هایی را به پزشکان پرداخت کنند تا داروهای جدیدتر

را به جای قدیمی ترها بکار بگیرند. حامیان شرکت داروسازی پس

از اخذ مجوز دارو به بازار مطالعات بالینی کم و کوچکی را انجام مے دھند و تنھا به انتشار نتایج مطلوب کمک مے کنند اما انتشار نتایج نامطلوب (در موارد دارو) را به تأخیر می اندازند. نیاز پزشکان به آموزشهای درمانی مستمر جهت حفظ مدرک پزشکی صاحبان صنايع را به حمايت مالى دورهها و كنفرانسها تشويق میکند. تشخیص چنین تضادهای منافعی سبب می شود تا سازمانها و مراكز باليني حمايت مالي چنين كنفرانسهايي را نیذیرند. در نهایت ارزیابی نمونههایی از داروهای جدید برای یزشکان هم اثرات مثبت و هم اثرات منفی دارد. این نمونهها به بزشكان اجازه مى دهد تا داروها را بدون صرف هزينه براي بیماران، مورد ارزیابی قرار دهند. از سوی دیگر داروهای جدید معمولاً گران تر از داروهای قدیمی تر بوده و هنگامی که نـمونه رایگان آن در دسترس نباشد، بیماران (و یا متصدی بیمه) بایستی جهت برداخت هزینههای درمان متحمل هزینههای بیشتری نسبت به داروی قدیمی تر، ارزان تر (و در عین حال با اثرات برابر داروی حدید) شوند. در نهایت هنگامی که Patent داروی جدید در حال انقضاء باشد. شرکت داروسازی صاحب امتیاز ممکن است جهت گسترش بازاریابی و انحصاری کردن آن به شرکتهای تولید کننده ژنریک مبلغی پرداخت میکنند تا نسخه ژنریک از این دارو ساخته نشود (pay to delay).

واکنشهای جانبی دارویی

یک واکنش و یا رخداد جانبی به دارو (ADE)، پاسخی مضر یا ناخواسته است. واکنش های جانبی دارویی چهارمین علت مرگ بوده و بعد از بیماریهای ریوی، ایدز، تصادفات و مرگ و میر ناشي از وسايل نقليه است. طبق برأورد FDA، ۳۰۰۰۰۰ مورد واکنش جانبی دارویی قابل پیشگیری در بیمارستانها رخ می دهد که بسیاری از آنها حاصل اطلاعات گیجکننده پزشکی و یا عدم اطلاع نسبت به آنها (برای مثال عدم توجه به ناسازگاریهای دارویی) است. برخی از واکنشهای جانبی نظیر مصرف بیش از حد، اثرات شدید و تداخلات دارویی ممکن است در هر فردی رخ بدهد. واکنش های جانبی تنها در بیماران مستعد رخ می دهد و شامل عدم تحمل، ایدیوسنکرازی (غالباً منشأ ژنتیکی دارد) و حساسیت (معمولاً با واسطهٔ ایمنی است) می باشد. در مرحله مطالعات IND و قبل از تأیید FDA، همه عوارض جانبی (جدی، تهدیدکننده حیات، ناتوان کننده، دارای ارتباط منطقی به دارو یا ناخواسته) باید گزارش شوند. پس از تأیید فروش یک دارو توسط FDA، نظارت، ارزیابی و گزارش باید برای هر عارضه جانبی در بیماران که مرتبط به کاربرد دارو نظیر مصرف بیش از حد،

حوادث، شکست عملکرد مورد نظر، وقایع ناشی از ترک دارو عواقب ناخواسته ثبت نشده در برچسب دارویی است، صورت گیرد، وقایعی که هم جدی و هم ناخواسته هستند، باید در مدت ۱۸ روز به FDA گزارش شوند. توانایی پیشبینی و پیشگیری از واکنشهای جانبی دارویی و بهینه نمودن شاخصهای درمانی دارو، تحت توجه روزافزون فارماکوژنتیک و پزشکی فردی قرار گرفتهاند. امید است تا استفاده از پزشکی الکترونیک بخشی از این خطرات را کاهش دهد (فصل ۶۵ را ببینید).

داروهای یتیم و درمان بیماریهای نادر

داروهای مورد استفاده در بیماریهای خاص که داروهای یتیم (خاص) نیز نامیده می شوند، در تحقیق، گسترش و فروش مشکل دارند. ایمنی و اثربخشی آن در جمعیت کوچک باید تأیید شود اما تعیین دوز مرحله پیچیدهای است. علاوه بر این، چون به تحقیقات پایه در پاتوفیزیولوژی و مکانیسم بیماریهای نادر کمتر توجه شده است و سرمایه گذاری چندانی در دانشگاه و صنعت بر روی آنها انجام نمی گیرد. بنابراین نمونههای مناسب برای تحقیق بر روی اثر داروها در این موارد نسبتاً کیم است. ضمنا زمانی که گروه هدف نسبتاً کوچک باشد، هزینههای کشف یک داروی جدید بهطور قابل توجهی بر روی تصمیمات و اولویتها تأثیر می گذارد. سرمایه گذاریهای بشردوستانهای از سوی مؤسسه سیستیک فیبروزیس، مؤسساتی غیرانتفاعی چون مؤسسه سیستیک فیبروزیس، انجمن هانتینگتون آمریکا و مؤسسه سیستیک فیبروزیس،

به موجب قانون داروهای خاص در سال ۱۹۸۳ انگیزه تحقیق بر روی داروهای که در درمان بیماریهای نادر و یا شرایط خاص با تعریف زیر ایجاد شد. هر بیماری یا شرایطی که شرایط خاص با تعریف زیر ایجاد شد. هر بیماری یا شرایطی که (a) کمتر از ۲۰۰۰۰ نفر در آمریکا به آن مبتلا باشند اما هیچگونه تضمینی منطقی در بازگشت هزینههای مربوط به ساخت داروهای مربوط به این افراد وجود نداشته باشد. از سال ۱۹۸۳، FDA مجوز فروش بیش از ۳۰۰ داروهای خاص را برای درمان بیش از ۲۰۰ داروهای خاص را برای درمان بیش از ۲۰۰ بیماری نادر صادر کرده است.

■ منابع اطلاعات

دانشجویانی که خواهان دانستن مطالبی در فارماکولوژی عملی هستند می توانند به Pharmacology: Examination and Board

از ۲۰۰۰ سؤال با فرمت مشابه USMLE مهیا کرده است. راهنما الا فرمت مشابه USMLE مهیا کرده است. راهنما علامت مسطالعه کروناه، کتاب :USMLE Road Map بوشته کاتزونگ و ترور میباشد که حاوی بسیاری از جداول و اشکال به یادمادنی و تصاویر بالینی مشابه با انجه در USMLE وجود دارد، میباشد.

منابع موجود در آخر هر فصل این کتاب به گونهای انتخاب شده که گردآوریها یا مقالات کلاسیک مربوط به اطلاعات ویژه همان فصل را مهيا مي سازد. سؤالات جزئي تر مرتبط با تحقيقات پایه یا بالینی با رجوع به مجلاتی که فارماکولوژی عمومی و تخصصهای بالینی را در بر دارند بهترین جواب را خواهند گرفت. برای دانشجو و پزشک، سه مجله دورهای می تواند پیشنهاد شود که منابع مفید اطلاعات معمولی درباره داروها را شامل میشوند: The New England Journal of Medicine که داروهای اصلی مرتبط با تحقیقات بالینی را به صورت مجموعههای دورهای از موضوعات فارماکولوژی چاپ میکند؛ Medical Letter on Drugs and Therapeutics که مجموعهای از درمانهای جدید و قدیم را چاپ می کند و Druga که مجموعه های وسیعی از داروها وگروههای دارویی را به چاپ می رساند. Prescriber Letters: یک مقایسه ماهیانه بین داروهای جدید و قدیم است که بسیار مفید بوده و از طریق اینترنت در دسترس است. این اطلاعات در اینترنت و در دو سایت FDA و Cochrane Collaboration در دسترس مستند.

سایر منابع اطلاعاتی، مربوط به ایالات متحده است که میتوان به آنها نیز توجه نمود. "Package insert" خلاصهای از اطلاعاتی است که سازندگان دارو باید در بستههای داروهای

تجويز شده، قرار دهند. Physician's Desk Reference (PDR) یکی از Package insertهایی است که سالیانه منتشر می شود و همراه با مکملهایی ۲ بار در سال منتشر می شود، که در کتابفروشی عرضه شده و پزشکان میتوانند آن را رایگان تهیه نمایند. Package insert شامل شرح سادهای از فارماکولوژی محصول است. در حالی که این بروشور شامل بسیاری اطلاعات عملی نیز میباشد و همچنین به خاطر احتمال واکنشهای ناخواسته دارویی سازندگان هر اثر سمی را ـ هر چند ناچیز باشد ـ گزارش میکنند. Micromedex، یک وبسایت گسترده است که تــــوسط تــــعاوني Truven مـــديريت مـــهشود (www.micromedexsolution.com) بنا نهاده شده است. این وبسایت حاوی ابزار شخصی جهت محاسبه، دوزاژ داروها و اطلاعاتی از تداخل و عوارض داروها میباشد. کتاب مفیدی وجود دارد به نام Drug interaction: Analysis & Management کارد به نام اطلاعات سمیت و واکنشهای دارویی را بیان میکند. سرانجام، وب سایت اینترنتی http://www.fda.gov FDA یک وبسایت که اطلاعاتی راجع به هشدارهای مربوط به داروهای جدید، را در برداشته و از طریق سایت http://www.fda.gov قابل دسترسی است. برنامه سلامت دارویی MedWatch، در قالب emailهای رایگان، اطلاعاتی را در مورد هشدارهای دارویی تأمین مینمایند که از طریق آدرس زیر می توانید از اعضا این مجموعه گردید: https://service.govdelivery.com/service/user.htm/?code=

1- Me Graw-Hill 2005

USEDA

باسح بطالعتمر ف

در این مطالعه مورد، بیمار به صورت وریدی از دوز بالائی از متامفتامین که یک باز ضعیف است تجویز کرده است. این دارو به طور آزادانه در گلومرول فیلتره شده اما می تواند به سرعت از توبولهای کلیوی بازجذب شود. تجویز آمونیوم کلراید ادرار را اسیدی کرده و بخش زیادی از دارو را به فرم یونیزه و باردار تبدیل می کند که این فرم بازجذب ضعیفی از کلیهها

داشته و به سرعت دفع می شود. نکته ای که بایستی توجه کرد این است که به دلیل خطر آسیبهای کلیوی، بلافاصله پس از مصرف دوزهای بیش از حد مت آمفتامین، تمام کارشناسان مجوز تجویز دیورتیکها و دستکاری pH را ندارند (شکل ۱–۶ را ببینید).



گیرندههای دارویی و فارما کودینامیک

مطالعه مور د

مرد ۵۱ سالهای با مشکلات تنفسی به کلینیک مراجعه میکند.
بیمار تب نداشته و شرایط طبیعی دارد اما دچار تاکیپنه
میباشد. با گوش کردن به قفسهسینه صداهای ویز منتشر قابل
شنود است. تشخیص قبلی پزشکان آسم برونشیال بوده که با
تجویز اپینفرین وریدی، تنفس بیمار به مدت چندین دقیقه
بهبود پیدا کرده بود. سپس عکسبرداری X-ray از قفسهسینه
انجام شده و شرح حال بیمار به جز افزایش فشارخون

متوسطی که اخیراً با پروپرانولول درمان شده بود، نکته خاصی را بیان نمیکرد. پزشک به بیمار توصیه کرد که مصرف پروپرانولول را قطع کرده و از داروی وراپامیل برای درمان فشارخون خود استفاده کند. چرا پزشک مصرف پروپرانولول را منع نمود؟ و چرا مصرف وراپامیل جهت کنترل فشارخون در این بیمار گزینه بهتری است؟

اثرات درمانی و سمی داروها از تداخل آنها با مولکولهای بدن بیمار حاصل می شوند. بیشتر داروها از طریق ارتباط با ماکرومولکولهای ویژه عمل می کنند، بدین صورت که فعالیتهای بیوشیمیایی یا بیوفیزیکی ماکرومولکولها را تغییر میدهند. این ایده بیش از یک قرن است، که در واژه گیرنده خلاصه شده و به معنای جزئی از سلول یا بدن موجود زنده است که با یک دارو یا ماده شیمیایی تعامل دارد و زنجیرهای از وقایع را آغاز می کند که منجر به اثرات قابل مشاهده دارو می شود.

گیرندهها جهت بررسی اثرات داروها و مکانیسم عمل آنها (فارماکودینامیک) در کانون توجه محققان قرار گرفتهاند. مفهوم گیرنده در علومی چون هورمون شناسی، ایمنی شناسی و بیولوژی مولکولی نیز گسترش یافته و مفاهیم ضروری را از بسیاری جنبههای بیولوژیکی توضیح می دهد. بسیاری از گیرندههای دارویی به تفصیل، جداسازی و شناسایی شده، بنابراین راهی برای فهم کامل اساس مولکولی اثر داروها گشوده شده است.

مفهوم گیرنده، پیامدهای بالینی مهمی جهت توسعه داروها و تصمیمهای درمانی در بالین داشته است. این پیامدها، پایه و

اساس درک مصارف بالینی داروها را در تمام فصلهای این کتاب فراهم میکنند. این مفاهیم میتوانند به اختصار به صورت زیر خلاصه شوند:

- 1. گیرنده ها به طور عمده ارتباطات کمّی بین دوز یا غلظت دارو و اثرات فارما کولوژیکی آن را تعیین میکنند. تمایل گیرنده برای اتصال به یک دارو، تعیین کنندهٔ غلظت مورد نیاز دارو جهت تشکیل و ساخت تعداد قابل توجهی از کمپلکسهای دارو ـ گیرنده می باشد و همچنین تعداد گیرنده ها نیز می تواند حداکثر اثر دارو را محدود کند.
- ۳. گیرندهها مسئول انتخابیبودن اثیر دارو هستند. اندازهٔ مولکول، شکل و بار الکتریکی دارو تعیینکننده آن است که با چه تمایلی به گیرندهای خاص که در بین جایگاههای اتصال مختلف شیمیایی سلول، بافت یا کل بدن بیمار قرار گرفته است، متصل شود. براین اساس، تغییرات ساختمان شیمیایی یک دارو می تواند به طور شگفت انگیزی تمایل داروی جدید را برای انواع مختلف گیرندهها افزایش یا کاهش دهد و درنتیجه باعث تغییراتی در اثرات درمانی و سمی دارو گردد.

۳. گیرندهها واسطه عملکرد آگونیستها و آنتاگونیستهای فیارماک ولوژیکی هستند. بعضی داروها و بسیاری از لیگاندهای طبیعی (همچون هورمونها و میانجیهای عصبی) تحت عنوان آگونیست، عملکرد ماکرومولکولهای گیرنده را تنظیم میکنند. به این معنا که گیرنده را فعال میکنند تا به عنوان نتیجهٔ مستقیم این اتصال، پیامرسانی کنند. برخی از آگونیستها یک نوع گیرنده منفرد را فعال میکنند، تا موجب تولید عملکردهای بیولوژیکی مربوطه گردند، در حالی که بعضی دیگر، به طور انتخابی عملکرد گیرندهای خاص را بیش بیشی می برند.

بعضی دیگر از داروها به عنوان آنتاگونیستهای فارماکولوژیک عمل میکنند. به این معنا که آنها، به گیرندهها متصل می شوند ولی تولید پیام خاصی را فعال نمیکنند. بدین ترتیب آنها با توانایی یک آگونیست، برای فعال کردن گیرنده تداخل میکنند. اثر یک آنتاگونیست "خالص" بر روی یک سلول یا یک بیمار، بستگی کامل به قدرت آن در پیشگیری از اتصال مولکولهای آگونیست و جلوگیری از اعمال بیولوژیکی آنها دارد. دیگر آنتاگونیستها علاوه بر جلوگیری از اتصال آگونیست، فعالیت پیامرسانی پایه (اساسی) گیرندهها را متوقف میکنند. در طب بالینی برخی از مفیدترین داروها، آنتاگونیستهای فارماکولوژیک هستند.

ماهیت ماکرومولکولی گیرندههای دارو

بیشتر گیرندههای مورد نظر و با اهمیت از لحاظ بالینی پروتئینهایی هستند که به نظر میرسد به خاطر ساختمان پلیپتیدی خود، هم تنوع و هم اختصاصیبودن (براساس شکل و بار الکتریکی) مورد نیاز را تأمین میکنند. گیرندهها از نظر ساختمانی فوق العاده متنوع هستند و این موضوع از راههای ریادی قابل شناسایی میباشد. سابقاً از اتصال دارو جهت شناسایی یا خالصسازی گیرندهها از عصارههای بافتی استفاده میشد، بدین ترتیب گیرندهها پس از اتصال دارو به آنها شناسایی میشوند. پیشرفتهای بیولوژی مولکولی و تعیین توالی ژنوم میشوند. پیشرفتهای یا شباهتیابی توالی آنها در مقایسه با سایر روند مذکور را معکوس گردانده است. امروزه گیرندهها از طریق گیرندههای شناخته شده و داروهای که به آنها متصل میشوند، گیرندههای شناخته شده و داروهای که به آنها متصل میشوند، کشف شده و در ادامه با استفاده از روشهای غربالگری شیمیایی مورد شناسایی قرار میگیرند. با این روشهای بسیاری از داروها

انواع متنوع تری از گیرندهها نسبت به آنچه سابقاً پیش بینی می شد، شناسایی گردیده است. همچنین تعدادی از گیرندههای آیتیم ^{۲۰} که به علت ناشناخته بودن لیگاندهایشان، چنین نامگذاری شدهاند، به عنوان هدفهای مفیدی برای گسترش داروهای جدید، مورد شناسایی قرار گرفته اند.

پروتئینهای تنظیمی گیرندههای دارویی هستند که به طور کامل شناسایی شدهاند و واسطه اعمال پیامهای شیمیایی اندوژن همچون میانجیهای عصبی، اوتاکوئیدها و هورمونها میباشند. این دسته از گیرندهها واسطه اثرات تعدادی از مفیدترین داروها، از لحاظ درمانی هستند. ساختمانهای مولکولی و مکانیسههای بیوشیمیایی این گیرندههای تنظیمی، در بخش دیگری با عنوان مکانیسههای پیامرسانی و عمل داروها توصیف شده است.

دسته دیگری از پروتئینها که به عنوان گیرندههای دارویی شناخته شدهاند شامل آنزیمها ، که ممکن است از طریق اتصال به یک دارو (همچون دی هیدروفولات ردوکتاز که گیرندهای برای داروی ضد سرطان متوترکسات میباشد) مهار شوند؛ (یا به صورت غیرمعمول تری فعال شوند)، پروتئینهای انتقالی همچون (همچون ۱۸۵۴-۱۸۳۸ گیرنده غشایی برای کلیکوزیدهای دیژیتالی فعال کننده قلب) و پروتئینهای ساختمانی (همچون توبولین به عنوان گیرندهای برای کلشی سین، که یک داروی ضدالتهایی است) میباشند.

این فصل، سه جنبه از عملکرد گیرنده ـ دارو را مد نظر قرار داده است، که برحسب درجهٔ افزایش پیچیدگی ارائه شدهاند:
۱) گیرندهها به عنوان تعیینکننده ارتباط کمی بین غلظت دارو وپاسخ فارماکولوژیکی ۲) گیرندهها به عنوان پروتثین تنظیمی و اجزای مکانیسم پیامرسانی شیمیایی که هدف مورد نظر داروهای مهم را تامین میکند و ۳) گیرنده به عنوان تعیینکننده کلیدی ثرات درمانی و سمی داروها در بیماران.

ارتباط بین غلظت دارو و پاسخ

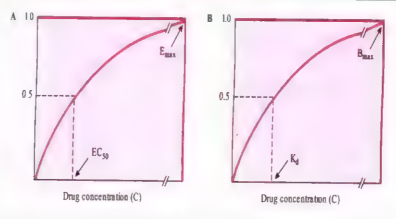
ارتباط بین دوز یک دارو و پاسخ مشاهده شدهٔ بالینی می تواند پیچیده باشد. در سیستمهای in vitro که به دقت کنترل شده هستند، رابطه بین غلظت یک دارو و اثر آن، اغلب ساده است و می تواند با تفسیرهای ریاضی توجیه شود. این ارتباط ایدهآل تحت تأثیر روابط پیچیدهتر بین دوز و اثر دارو قرار می گیرد که در هنگام تجویز دارو به بیماران روی می دهد.

²⁻ Orphan

Pure
 Enzymes

⁴⁻ Transporter proteins

⁵⁻ Structural proteins



شکل ۱-۲. ار تباط بین غلطت و اثر دارویی (A) یا داروی منصل شده به گیرنده (B). غلظت دارویی که در آن اثر یا اشغال گیرنده نصف حداکثر است به ترتیب EC₅₀ و K_d نامیده میشود.

نمودارهای غلظت ـ اثر دارو و اتصال آگونیستها به گیرنده

در نمونههای حیوانی سالم یا بیمار، پاسخ به دوزهای پایین یک دارو معمولاً به صورت متناسب با دوز به طور مستقیم افزایش می یابد. با افزایش بیشتر دوز، از سرعت افزایش پاسخ، کاسته می شود. نهایتاً، دوزها می توانند به حدی برسند که در آن هیچ افزایشی در پاسخ صورت نگیرد. در سیستمهای ایده آل یا in vitro ، ارتباط بین غلظت دارو و اثر به وسیله یک نمودار هذلولی (شکل ۱۵–۲) و براساس فرمول زیر بیان می شود:

$$E = \frac{E_{\text{max}} \times C}{C + EC_{50}}$$

در این فرمول E اثر مشاهده شده در غلظت E_{max} حداکثر پاسخ ناشی از دارو و EC_{50} غلظت دارویی است که ۵۰٪ حداکثر اثر را تولید می کند.

این منحنی هذلولی شبیه قانون بقای جرم است که توصیفکنندهٔ ارتباط بین دو مولکول با تمایل معین میباشد. این شباهت بیانکننده آن است که آگونیستهای دارویی، در اتصال به مولکولهای بیولوژیک با یک تمایل اختصاصی عمل میکنند. لیگاندهای گیرندهای رادیواکتیو برای اثبات تخمین اشغال شدگی، در بسیاری از سیستمهای دارو ـ گیرنده به کار رفتهاند. در این سیستمها داروهای متصل به گیرندهها (B) با غلظت دارویی آزاد (C) (غیرمتصل) مرتبط است. این رابطه در شکل ۲–۱۳ نشان داده شده است و به وسیله یک معادله مشابه توصیف میشود:

$$B = \frac{B_{\text{max}} \times C}{C + k_d}$$

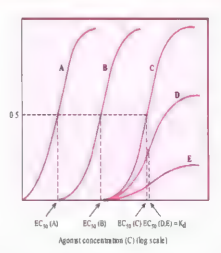
در این فرمول Bmax نشانگر غلظت کلی جایگاههای گیرنده می باشد (به معنی جایگاههای اتصال به دارو در غلظتهای بی نهایت داروی آزاد) و k_d (ثابت تفکیک تعادل) نمایانگر غلظت داروی آزاد بوده که در آن، نیمی از حداکثر اتصالات صورت میگیرد. این ثابت، مشخص کنندهٔ تمایل گیرندهها برای اتصال داره به صورت دوطرفه می باشد: اگر 🛵 پایین باشد، تمایل اتصال بالاست و بالعكس، EC_{50} و k_d مى توانند مساوى باشند اما همان طور که در پایین بحث شده است، نیازی به این تساوی نیست. داده های دوز _ پاسخ اغلب به صورت نمودار اثر دارو (محور Y) به لگاریتم دوز یا غلظت (محور X) نمایش داده می شوند. این عملیات ریاضی، نمودار هذلولی شکل ۱-۲ را به یک نمودار S مانند کی یک حالت خطی در میانه نمودار تبدیل میکند (مثال: شکل ۲-۲). این حالت، مقیاس محور غلظت را در غلظتهای پایین گسترش میدهد (در جایی که اثر دارو به سرعت تغییر میکند) و آن را در غلظتهای بالا فشرده میکند (جایی که اثر دارو به آهستگی تغییر میکند)، اما اهمیت بیولوژیک یا فارما کولوژیک قابل توجهی ندارد.

پیوند گیرنده ـ عامل و گیرنده های بدکی آ

زمانی که گیرنده توسط آگونیست اشغال می شود، تغییر ساختاری متعددی در سطح پروتئین گیرنده ایجاد می شود که تنها اولین مرحله از مراحل متعددی است که معمولاً برای تولید یک پاسخ فارماکولوژیکی مورد نیاز است. پدیدهٔ هدایت پیام که اشغال

Hyperbolic
 Spare receptors

Hyperbolic 2- Sigmoid



شکل Y-Y، تغییر شکل لگاریتمی محور دوز و تظاهر تجربی گیرندههای یدکی با استفاده از غلظتهای مختلف یک آنتاگونیست برگشتناپذیر. منحنی A پاسخ آگونیستی را در غیاب آنتاگونیست نشان می دهد. پس از درمان با غلظت اندک آنتاگونیست (منحنی B)، منحنی به سمت راست تغییر مکان می دهد اما حداکثر پاسخ حفظ می شود چرا که باقی گیرندههای موجود هنوز بیش از تعداد مورد نیاز هستند. در منحنی D که پس از درمان با غلظتهای بیشتر آنتاگونیست حاصل می شود. گیرندههای موجود دیگر «یدکی» نیستند و در عوض تعداد آنها که برای میانجی گری یک پاسخ حداکثری کاهش نیافته، کفایت می کند. هنوز هم عظتهای بالاتر آنتاگونیست (منحنیهای D و B) از تعداد گیرندههای موجود تا نقطهای که حداکثر پاسخ کاهش یابد، می کاهد. EC_{50} آگونیست در منحنیهای D و B ممکن است مقداری نزدیک به B باشد که مشخصهٔ تمایل اتصال آگونیست به گیرنده است.

گیرنده توسط دارو و پاسخ فارماکولوژیک را با یکدیگرمرتبط میکند اغلب، پیوند (جفتشدن) نامیده میشود. اثربخشی نسبی پیوند پاسخ، تا حدودی توسط تغییر اولیه ساختاری گیرنده تعیین میشود. بنابراین، اثرات آگونیستهای کامل در مقایسه با آگونیستهای نسبی در اشغال گیرنده، کارآمدتر به نظر میرسند (که در ادامه توصیف شده است). همچنین کارآمدی پیوند، توسط وقایع پاییندست بیوشیمیایی که اشغال گیرنده را به پاسخ سلولی تبدیل میکنند، تعیین میگردد. برای برخی از گیرندهها نظیر کانالهای یونی وابسته به لیگاند ارتباط بین دارو و پاسخ بسیار ساده است. زیرا جریان یونی پدید آمده توسط دارو اغلب به صورت نسبی با تعدادی از گیرندهها (کانال یونی) پدید میآید.

برای برخی از گیرندههایی که تحت تأثیر آنزیهها قرار دارند یافتن این ارتباط بسیار پیچیده است زیرا پاسخهای بیولوژیکی اغلب پیش از اشغال کامل گیرنده توسط دارو پدید میآید.

بسیاری از عوامل در ارتباط اشغال گیرنده با پاسخ، به صورت غيرخطي، دخيل مي باشند و اغلب اين عوامل فقط تا حدودي شناخته شدهاند. مفهوم بسیار ارزشمندی به نام گیرندههای یدکی یا گیرندههای معکوس به درک کامل این مسیر کمک میکند. گیرندهها در صورتی در یک پاسخ فارماکولوژیک معین، یدکی نامیده میشوند که امکان کسب یک [حداکثر یاسخ بیولوژیک] در غلظتی از آگونیست [بدون اشکال کامل گیرندههای در دسترس]، فراهم گردد، به طور تجربی، گیرندههای پدکی را می توان با استفاده از آنتاگونیستهای برگشتنایذیر نشان داد. این آنتاگونیستها به تعدادی از گیرندهها متصل می شوند و از اتصال آگونیست به آنها جلوگیری میکنند. با این وجود، مشاهده مىشود كه غلظتهاى بالاى أگونيست هنوز هم مىتوانند ياسح حداکثر را ایجاد نمایند (شکل ۲-۲). بنابراین، پاسخ اینوتروپیک حداكثرى ماهيچه قلب به كاتكول أمينها مي تواند حتى تحت شرایطی که ۹۰ گیرندههای بتا آدرنوسپتور توسط یک آنتاگونیست شبه برگشتنایذیر اشغال شدهاند، تولید گردد. بر این اساس، به نظر میرسد که سلولهای میوکارد دربرگیرنده تعداد زیادی از گیرندههای بتا آدرنورسیتور یدکیباشند.

ما چگونه می توانیم پدیده گیرندههای یدکی را توجیه کنیم؟ در برخی موارد گیرندهها ممکن است به راحتی به صورت یدکی باشند یعنی از نظر تعداد، نسبت به کل گیرندهها یدکی باشند یعنی سیگنالهای پایین دست سلولی پاسخهای حداکثری را ایجاد کند، حتی در شرایطی که همه گیرنده اشغال نشده است. در موارد دیگر یدکی بودن گیرندهها موقتی و گذرا بوده برای مثال در بیتاآدرنوسپتورها، فعال شدن گیرنده، موجب پیشبرد اتصال گوانوزین تری فسفات (GTP) به یک پروتئین پیامرسان حد واسط گشته و فعال شدن پیامرسانی، می تواند به طور عمده تعامل واسط گشته و فعال شدن پیامرسانی، می تواند به طور عمده تعامل مربوط به پروتئینهای G و پیامبرهای ثانویه مراجعه شود). در چنین حالتی، حداکثر پاسخ می تواند توسط فعال شدن گیرندههای نسبتاً کمتری صورت گیرد، زیرا پاسخ ایجاد شده توسط یک نسبتاً کمتری صورت گیرده انفرادی بیش از خود فرآیند اتصال طول

در اینجا پاسخ حداکثر با فعال شدن نسبی برخی از گیرندهها مشخص می شود. زیرا پاسخ با فعال شدن و اتصال هر لیگاند به

گیرنده و حتی پس از اتصال نیز دوام خواهد داشت. بنابراین، مبنای بیوشیمیایی یک گیرنده و حساسیت یک سلول یا بافت به غلظت خاصی از آگونیست نه تنها بستگی به تمایل گیرنده برای اتصال به آگونیست دارد (که با K_d مشخص میشود) بلکه به درجهٔ یدکیبودن گیرندهها یا تعداد کل گیرندههای موجود، در مقایسه با تعداد واقعی مورد نیاز برای حصول حداکثر پاسخ بیولوژیکی نیز، وابسته است.

مفهوم گیرندههای یدکی از نظر بالینی فوق العاده مفید است، زیرا باعث می شود که فرد توجه خود را به طور کامل به اثرات دوز دارو معطوف نماید، بدون این که به در نظر گرفتن جزئیات بیوشیمیایی پاسخ پیامرسانی نیاز داشته باشد، K_a مربوط به تعامل آگونیست گیرنده، تعیین کننده نسبت معینی $(\frac{B}{B})$ از کل گیرندههاست، که در یک غلظت معین از آگونیست آزاد (C) (رصرف نظر از غلظت گیرنده) اشغال شده باشد:

$$\frac{B}{B_{\text{max}}} = \frac{C}{C + K_{d}}$$

یک سلول را با چهار گیرنده و چهار اثرکننده در نظر بگیرید. در اینجا تعداد اثرکنندهها، حداکثر پاسخ را محدود نمیکند و گیرندهها از نظر تعداد، یدکی نیستند. متعاقباً یک آگونیست که با غلظتی مساوی با لام موجود باشد، ۵۰٪ گیرندهها را اشغال کرده معنی که دو گیرنده، دو اثرکننده ها فعال و نیمی از حداکثر پاسخ (بدان معنی که دو گیرنده، دو اثرکننده را تحریک کنند) تولید خواهد شد. حالا تصور کنید که تعداد گیرندهها به ۱۰ برابر یعنی ۴۰ گیرنده برسد امّا تعداد کل اثرکنندهها ثابت باقی بماند. بیشتر گیرندهها در شرایط فعلی از نظر تعداد «یدکی» هستند. در نتیجه غلظت بسیار شرایط فعلی از نظر تعداد «یدکی» هستند. در نتیجه غلظت بسیار گیرندهها) کفایت میکند و این غلظت پایین آگونیست توانایی گیرندهها) کفایت میکند و این غلظت پایین آگونیست توانایی عدد از چهار اثرکننده میباشد) دارد. بنابراین، امکان تغییر حداد حساسیت بافتها دارای گیرندههای یدکی توسط تغییر تعداد گیرنده وجود دارد.

أنتاگونیستهای رقابتی و برگشت ناپذیر ک

آنتاگونیستها به گیرندهها متصل می شوند اما آنها را فمال نمی کنند. عمل اولیهٔ آنتاگونیستها ممانعت از اثر آگونیستهای (داروهای دیگر و یا مولکولهای تنظیم کننده اندوژن) فعال کننده گیرنده می باشد. تعدادی از آنتاگونیستها (که آگونیستهای معکوس نیز نامیده می شوند فصل ۱ را ببینید)، فعالیت گیرنده را به زیر سطح قابل مشاهده در غیاب لیگاند متصل شونده،

میرسانند. آنتاگونیستها بسته به این که به طور برگشتپذیر با آگونیستها برای اتصال به گیرندهها رقابت میکنند یا خیر، به دو دسته تقسیم میشوند.

در یک غلظت ثابت آگونیست، غلظتهای فزایندهٔ یک آنتاگونیست رقابتی برگشتپذیر، به طور پیشروندهای پاسخ آگونیست، را مهار و غلظتهای بالای آنتاگونیست، به طور کامل از آگونیست، میتواند اثر یک غلظت معین از آنتاگونیست را خنثی کند. عصر آگونیست، می آگونیست، برای هر غلظت ثابتی از آنتاگونیست ثابت باقی می ماند (شکل ۳۵-۲). از آنجایی که آنتاگونیست رقابتی است، حضور آن غلظت مورد نیاز آگونیست برای یک پاسخ معین ایجاد شده را افزایش می دهد و نمودار اثر غلظت آگونیست برای یک آگونیست برای یک

غلظت (°) یک آگونیست مورد نیاز برای تولید یک اثر مشخص، در حضور یک غلظت ثابت ([]) آنتاگونیست رقابتی، بیش از غلظت آگونیست (C) مورد نیاز برای تولید همان اثر در غیاب آنتاگونیست می باشد. نسبت این دو غلظت آگونیست (نسبت دوز) بستگی به ثابت تفکیک (K) آنتاگونیست دارد، که توسط معادله شیلد بیان شده است:

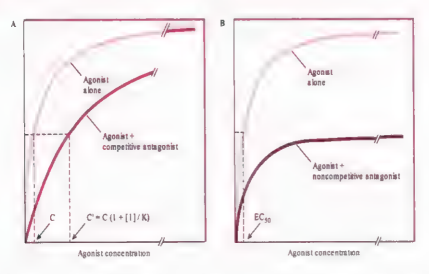
$$\frac{C'}{C} = 1 + \frac{[1]}{K_1}$$

فارماکولوژیستها اغلب این رابطه را برای تعیین X ک انتاگونیست رقابتی استفاده میکنند. حتی بدون دانستن رابطه بین اشغال گیرنده توسط آگونیست و پاسخ، X میتواند به سادگی و به دقت تعیین شود. همان طوری که در شکل Y-Y نشان داده شده، نمودارهای غلظت پاسخ در حضور و در غیاب یک غلظت ثابت آنتاگونیست رقابتی به دست میآید؛ مقایسه غلظتهای مورد نیاز آگونیست برای تولید درجههای یکسانی از اشرام مواوژیک در دو حالت، X مربوط به آنتاگونیست را نشان میدهد. برای مثال اگر Y دو برابر Y باشد، بنابراین: Y میدهد. برای پزشک، این رابطه ریاضی دارای دو تعریف درمانی مهم است:

 میزان مهار ناشی از یک آنتاگونیست رقابتی بستگی به غلظت آنتاگونیست دارد. [پروپرانولول مثال مناسبی برای آنتاگونیست رقابتی گیرنده بتاآدرنوسیتوز میباشد]. بیمارانی که به عنوان مثال یک دوز ثابت این دارو را دریافت کنند، دامنهٔ وسیعی از غلظتهای پلاسمایی را نشان میدهند، که

¹⁻ Competitive

²⁻ Irreversible



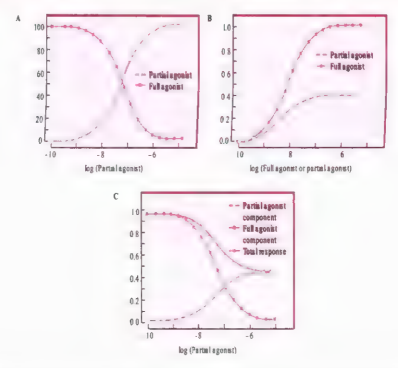
شکل ۳ ۳ تعییرت در منحنیهای علظت ـ اثر آگونیست که توسط آنتاگونیست رقابتی (۸) یا یک آنتاگونیست برگشت:ناپذیر حاصل شده است (B) همانطور که نشان داده شده، در حضور یک آنتاگونیست رقابتی، غلظتهای بالاتر آگونیست برای ایجاد یک اثر معروض، لازم است؛ لذا غلظت آگونیست آگونیست درست جابجا می شود غلطتهای بالای آگونیست آگونیست درست جابجا می شود غلطتهای بالای آگونیست می ثوانند توسط یک آنتاگونیست رفابتی) که سبب کاهش اثر حداکثر می ثوانند توسط یک آنتاگونیست رفابتی، از مهار حارج شوند. این حالت با آنتاگونیست برگشت،اپذیر (یا غیررقابتی) که سبب کاهش اثر حداکثر میگردد، دیده نمی شود، هر چند که ممکن است به تغییر EC₅₀ نیانجامد.

به علت تفاوتهای موجود در کلیرانس پروپرانولول میباشد. در نتیجه اثـر مـهاری ایـن دارو بـر پاسخ فیزیولوژیک نوراپینفرین و اپینفرین (آگونیستهای اندوژن گیرنده آدرنرژیک) ممکن است به میزان زیادی متغیر باشد که نیازمند تعدیل دوز پروپرانولول خواهد بود.

۲. پاسخ بالینی به یک آنتاگونیست رقابتی همچنین بستگی به غلظت آگونیستی دارد که برای اتصال به گیرندهها رقابت میکنند. همچنین پروپرانولول یک مثال مفید است: زمانی که این دارو در دوزهای متوسطی که برای مسدودکردن اثر سطوح پایهای میانجی عصبی نورایینفرین کافی است، تجویز شود، میزان ضربان قلب در حالت استراحت کاهش مییابد. اگرچه افزایش نورایینفرین و ایینفرین که با ورزش، تغییرات وضعی یا استرس هیجانی روی میدهد، میتواند برای غلبه بر این آنتاگونیسم رقابتی کفایت کند. در این شرایط، دوز یکسانی از پروپرانولول ممکن است اثرات کمتری داشته باشد و در نتیجه پروپرانولول ممکن است اثرات کمتری داشته باشد و در نتیجه پراسخ درمانی را تخییر دهد. اثرات آنتاگونیستهای برگشتناپذیر بسیار متفاوت است. به محض اینکه رسپتور توسط چنین دارویی اشغال شود آگونیست قادر به خنثی کردن توسط چنین دارویی اشغال شود آگونیست قادر به خنثی کردن اثرات مهاری آن بر گیرنده نخواهد بود.

عملکرد انتاگونیستهای غیررقابتی بسیار متفاوت است. زیرا به محض اتصال چنین داروهایی آگونیست نمی تواند اثرات مهاری خود در بسیاری از موارد القا کند. تعدادی از آنتاگونیستهای گیرنده، با یک روش برگشتناپذیر ایا نزدیک به غیرقابل برگشت می توانند به گیرنده متصل شوند. این عمل با تشكيل پيوند كوالانسى با گيرنده يا از طريق اتصالي محكم جهت اهداف بالینی صورت میگیرد و گیرنده برای اتصال به آگونیست غيرقابل دسترس مي شود. بعد از اشغال بخشي از گيرنده ها توسط چنین آنتاگونیستی، تعداد گیرندههای اشغال نشده باقی مانده برای آگونیست (حتی در غلظتهای بالا میتواند) آن قدر کم باشد که در مقایسه با حداکثر یاسخ قبلی، یاسخ ناچیزی ایجاد کند (شکل T-TB). در صورتی که گیرندههای یدکی وجود داشته باشند، دوز پایین تر آنتاگونیست غیرقابل برگشت، ممکن است گیرندههای اشغال نشده را به اندازهٔ کافی در جهت اعمال حداکثر یاسخ به آگونیست، خالی بگذارد، اگر چه غلظت بالاتری از آگونیست مورد نیاز خواهد بود. (شکـل ۲B,C-۲، پیوند گیرنده ـ اثرکننده و گیرندههای یدکی را ببینید).

از نظر درمانی آنتاگونیستهای برگشتناپذیر، مزایا و معایب



شکل ۲-۳، ۸. درصد اشغال گیرنده که حاصل اتصال آگونیست کامل (موجود در یک غلظت واحد) به گیرنده ها در حضور غلطت افزاینده یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی است. از آنجا که یک آگونیست نسبی افزایش یاند. از میزان اتصال آگونیست کامل کاسته میشود B. هنگامی که هر یک از دو دارو رقابت میکنند. هنگامی که اشغال توسط آگونیست نسبی است ایماد حداکثر باسخ کمتری نسبت به مشابه به تنهایی استفاده شوند و سطح پاسخ ارزیابی گردد. اشغال همه گیرنده ها توسط آگونیست نسبی سبب ایجاد حداکثر پاسخ کمتری نسبت به مشابه اشغال توسط یک آگونیست کامل است. ۲.کاربرد همرمان با یک غلظت واحد از آگونیست کامل و علظت های افزاینده آگونیست نسبی سبب الگوهای پاسخی میشود که در تصویر پایین دیده میشوند. جربی از پاسخ حاصل از یک غلظت بالای واحد آگونیست کامل (مربعهای توپر) در برابر از علظتهای رو به افزایش آگونیست نسبی که در حال رقابت برای اتصال به گیرنده هستند، کاسته میشود؛ در همین رمان نسبت پاسخ ناشی از گونیست نسبی (مربع توخالی) افزایش میباند در حالی که پاسخ کلی ـ یعنی مجموعه پاسخهای دو دارو (مثلثهای توپر) ـ به تدریج کاهش میباید در نهایت به حدی می رسد که می تواند به تنهایی توسط آگونیست نسبی (مقایسه با B) ایجاد شود.

مشخصی را نشان می دهند. تا زمانی که آنتاگونیست غیرقابل برگشت، گیرنده را اشغال کرده باشد، نیازی به این که در حالت غیر متصل باشد، تا پاسخهای آگونیست را مهار کند، وجود ندارد. متعاقباً مدت زمان عمل چنین آنتاگونیست غیر قابل برگشتی به طور نسبی مستقل از میزان حذف آن است و بیشتر به میزان تولید و از بین رفتن مولکولهای گیرنده بستگی دارد.

فنوکسی بنزآمین که یک آنتاگوئیست غیر قابل برگشت آلفا آدرنوسپتور است، برای کنترل بیماری فشارخون بالای ناشی از کاتکول آمینهای رها شده از فتوکروموسیتوما (یک تومور مرکز غدهٔ فوق کلیوی)، به کار می رود. اگر تجویز فنوکسی بنزآمین

فشار خون را پایین آورد، حتی زمانی که تومور به طور دورهای مقادیر فوق العاده زیادی کاتکول آمین رها می کند نیز انسداد ادامه خواهد یافت. در این حالت توانایی جلوگیری از پاسخ در برابر غلظتهای متغیر و بالای آگونیست یک مزیت درمانی میباشد. اگر دوز بیش از حد تجویز شود، یک مشکل واقعی می تواند ایجاد شود. در صورتی که نتوان بر انسداد آلفا آدرنوسپتور غلبه کرد، اثرات اضافی دارو را باید به صورت "فیزیولوژیک" آنتا گونیزه نمود که به معنای استفاده از یک عامل محدودکنندهای است که از طریق گیرندههای آلفا عمل تکند.

آنتاگونیستها می توانند به طور غیررقابتی و از طریق

شیوههای متفاوتی عمل کنند که یکی از آنها، اتصال به یک جایگاه بر روی پروتئین گیرنده است که از جایگاه اتصال آگونیست جدا بوده و بدین وسیله از فعال شدن گیرنده بدون مسدودکردن اتصال آگونیست، جلوگیری می کند (شکل ۱-۲C,D را ببینید). اگر چه این داروها به صورت غیر رقابتی عمل میکنند، ولی اعمال أنها، در صورت عدم اتصال با پیوند کووالانسی برگشت پذیر خواهد بود. چنین داروهای اغلب تعدیلکننده های منفی آثرستریکی ٔ نامیده میشوند. زیرا این داروها به قسمت مختلف (آلوستریک) گیرنده نسبت به حالت کلاسیک (ارتوستریک) آن متصل می شوند. تمام مدولاتورهای آلوستریک گیرنده به صورت أنتاكونيست عمل نمىكنند برخى به صورت فعال كننده نيز اثر میگذارند و به جای مهار گیرنده آن را تقویت و تحریک میکنند. برای مثال بنزودیازپینها به عنوان مدولاتورهای آلوستریکی مثبت عمل میکنند این داروها به صورت غیر رقابتی به کانالهای یونی متصل میشوند، که این کانالها به نوبه خود توسط میانجی عصبي GABA (گاما أمينوبوتيريک اسيد) فعال شده و اثر فعال کنندگی خالص GABA را در جهت هدایت کانال افزایش میدهند، این مکانیسم آلوستریکی یکی از دلایلی است که بنزودیازیینها در دوزهای زیاد نسبتاً بیخطر هستند. زیرا این داروها اثرات کمی بر هدایت یونی در دوزهای معمول و حتی بالاتر از خود دارند. توانمندی آنان در افزایش هدایت یونی توسط افزایش نوروترانسمیترهای مغزی محدود می شود.

أكونيستهاي نسبي

براساس حداکثر پاسخ فارماکولوژیک که در هنگام اشغال کلیه گیرندهها رخ میدهد، آگونیستها میتوانند به دو دسته عمده تسیمبندی شونند: آگونیستهای نسبی در مقایسه با آگونیستهای نسبی در مقایسه با گیرنده، ایجاد میکنند. آگونیستهای نسبی نمودارهای غلظت گیرنده، ایجاد میکنند. آگونیستهای نسبی نمودارهای غلظت د کشوری مشابه نمودارهای مربوط به آگونیستهای کامل در حضور یک آنتاگونیست که به طور برگشتناپذیری تعدادی از جایگاههای گیرنده را مسئود کرده، را تولید میکنند (شکلهای ۲–۲، نموداری گیرنده را مقایسه کنید). میهم آن است که عدم توانایی آگونیستهای نسبی برای تولید حداکثر پاسخ، ناشی از کاهش تمایل آن برای اتصال به گیرنده نمیباشد. در واقع، عدم توانایی حتی زمانی که با غلظتهای بالای خود همه جایگاههای اتصال حتی زمانی که با غلظتهای بالای خود همه جایگاههای اتصال گیرندهها را اشباع نمایند، بدان علت است که آگونیستهای نسبی به طور رقابتی پاسخهای تولید شده توسط آگونیستهای کامل را

مهار میکنند (شکل ۲-۴۰). این آگونیست ـ آنتاگونیستهای مخلوط خصوصیات آگونیست نسبی را داشته و می توانند هر دو نوع اثرات دارویی را در کلینیک داشته باشند. به عنوان مثال بوپرنورفین ۱٬ یک آگونیست نسبی گیرندههای اوپیوئیدی - ۴ میباشد که عموماً نسبت به مورفین داروی ضد درد کهخطرتری است چرا که خطر سرکوب سیستم تنفسی متعاقب مصرف دوز بالای آن کمتر است. بوپرونورفین در افراد وابسته به مرفین نیز داروی ضد درد مفیدی است، اگر چه ممکن است از طریق مهار رقابتی عمل آگونیست مورفین، باعث تسریع علایم سندرم محرومیت ناشی از مورفین گردد.

دیگر مکانیسمهای آنتاگونیستی داروها

همه مکانیسمهای آنتاگونیستی در برگیرنده تعاملات داروها یا لیگاندهای درونزاد بر روی یک نوع گیرنده نیستند و برخی از انواع آنتاگونیستها هیچگاه یک گیرنده را درگیر نمیکنند. برای مثال، پروتامین پروتئینی است که در pH فیزیولوژیک بار مثبت دارد، و برای مقابله با اثرات هپارین که یک ضدانعقاد دارای بار منفی است، به کار میرود. در این حالت، یک دارو به عنوان آنتاگونیست شیمیایی عمل میکند، که به سادگی با اتصال یونی، هپارین را برای تعامل با پروتئینهای درگیر در لختهشدن خون از دسترس خارج میکند.

نوع دیگری از مکانیسم آنتاگونیستی، آنتاگونیست فیزیولوژیک در مسیرهای تنظیمی درونزاد است که به وسیله گیرندههای مختلف میانجی گری می شود. برای مثال، طی چندین عمل کاتابولیک، هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی باعث افزایش قند خون می گردند، و این اثر توسط انسولین به صورت فیزیولوژیک معکوس می شود. اگر چه گلوکوکورتیکوئیدها و انسولین در دو سیستم گیرنده .. اثرکننده کاملاً جداگانه عمل می کنند، پزشک باید برخی اوقات انسولین را جهت مقابله با اثرات هیپرگلیسمی (افزایش بیش از حد قند خون) که توسط افزایش هورمون گلوکوکورتیکوئید ایجاد شده، یا بر اثر ساخته شدن درونزاد (مثل یک تومور قشر آدرنال) یا هنگام درمان با گلوکوکورتیکوئیدها تولید شده است، تجویز کند.

در مجموع، استفاده از یک دارو به عنوان آنتاگونیست فیزیولوژیک، اثراتی را تولید میکند که کمتر اختصاصی هستند و در مقایسه با اثرات آنتاگونیست ویژه یک گیرنده، به سادگی قابل کنترل نیستند. بنابراین، به عنوان مثال، جهت درمان برادی کاردی ناشی از افزایش ترشح استیل کولین از پایانههای عصب

واگ، پزشک می تواند ایزوپروترنول را تجویز می نماید، که یک آگونیست بتا آدرنوسپتور است و میزان ضربان قلب را از طریق تحریک گیرندههای سمپاتیکی قلب افزایش می دهد. اما استفاده از این آنتاگونیست فیزیولوژیک کمتر مرسوم است و به طور بالقوه خطرناک تر از یک آنتاگونیست ویژه گیرنده مثل آتروپین (یک آنتاگونیست رقابتی در گیرندههایی که در آنها استیل کولین ضربان قلب را آهسته می کند) می باشد،

مکانیسمهای پیامرسانی و عمل دارو

تاکنون تعاملات گیرنده و اثرات دارو را به صورت معادلات و نمودارهای غلظت ـ اثر در نظر گرفتیم. ما همچنین باید مکانیسمهای مولکولی را که یک دارو از طریق آن عمل میکند، درک نماییم. چنین اطلاعاتی ما را به سمت سؤالاتی اساسی که دارای اهمیتهای بالینی بالایی هستند، سوق میدهند:

- چرا برخی داروها اثراتی را باقی میگذارند که برای دقیقهها،
 ساعات یا حتی روزها بعد از این که دارو از بین رفت، نیز
 ادامه می یابد؟
- چرا پاسخها به دیگر داروها با تجویز طولانی یا مکرر به سرعت کاهش می یابد؟
- چطور مکانیسمهای سلولی تقویتکننده پیامهای شیمیایی خارجی، پدیدهٔ گیرندههای یدکی را توضیح میدهند؟
- چرا داروهای مشابه شیمیایی اغلب ویژگی انتخابی غیر منتظرهای را در اعمالشان بروز میدهند?
- ، آیا این مکانیسمها اهدافی را برای گسترش داروهای جدید فراهم میکنند؟

بیشتر پیامرسانیهای ترانس محبران از طریق چندین مکانیسم مولکولی مختلف انجام میشوند، و هر کدام از این مکانیسمها، از طریق تکامل خانوادههای از پروتئینهای خاص خود، برای انتقال پیامهای زیادی تطابق یافتهاند.این خانوادههای پروتئینی مختلف شامل گیرندههای روی سطح سلول، درون سلول، و همچنین آنزیمها و دیگر اجزایی هستند که پیامرسانی پس از گیرنده را تولید، تقویت و هماهنگ کرده و پایان می بخشند و این کار را از طریق پیامبرهای ثانویه شیمیایی در سیتوپلاسم انجام می دهند. در این بخش ابتدا در مورد مکانیسمهای موجود برای انتقال اطلاعات شیمیایی عرض غشایی پلاسمایی بحث نموده و سپس ویژگیهای کلیدی پیامبرهای ثانویه سیتوپلاسمی را مورد بررسی قرار می دهیم.

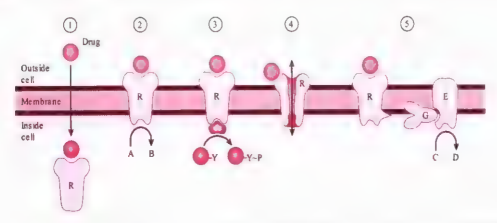
ینج مکانیسم اساسی در پیامرسانی از ترانس ممبران شناخته شدهاند (شکل ۵-۲). هر یک از این مکانیسمها برای غلبه کردن بر سد غشای پلاسمایی که متشکل از چربی دولایه میباشد، استراتژی متفاوتی دارند. این استراتژیها عبارتند از: (۱) یک لیگاند حلال در چربی که عرض غشا را طی میکند و روی یک گیرندهٔ داخل سلولی اثر میکند. (۲) یک پروتئین گیرنده ترانس ممبران که فعالیت آنزیمی داخل سلولی آن به صورت آلوستریک توسط یک لیگاند تنظیم میشود در حالی که این لیگاند به جایگاههای پروتئینی در خارج سلول میچسبد. (۳) یک گیرنده ترانس ممبران که به یک پروتئین تیروزین کیناز میچسبد و آن را تحریک میکند. (۴) یک کانال یونی ترانس ممبران وابسته به ليكاند كه مي تواند به وسيلة اتصال يك ليكاند باز يا بسته شود. (۵) یروتئین گیرنده ترانس ممبران که پروتئین انتقال دهنده پیام (پیامرسان) متصل شونده به GTP (پروتئین G) را تحریک میکند و در مقابل تولید یک پیامرسان ثانویه داخل سلولی را تعديل ميكند.

اگرچه این پنج مکانیسم اثبات شده، توجیه کننده تمامی سیگنالهای شیمیایی منتقل شونده از عرض غشای سلول نیستند، ولی در انتقال بسیاری از مهمترین سیگنالهای مورد بحث در فارماکوتراپی نقش دارند.

گیرندههای داخل سلولی داروهای محلول در چربی

برخی از لیگاندهای بیولوژیک آن قدر محلول در چربی هستند که بتوانند از غشای پلاسمایی عبور کرده و بر روی گیرندههای داخل سلولی عمل کنند، از چنین لیگاندهایی میتوان به استروئیدها (کورتیکواستروئیدها، مینرالوکورتیکوئیدها، استروئیدهای جنسی و ویتامین () و هورمون تیروئید اشاره نمود که گیرندههایشان تحریک کنندهٔ رونویسی ژنها بوده و این کار را از طریق اتصال به توالیهای DNA خاصی انجام میدهند که در مجاورت ژنی قرار دارد که لازم است تنظیم شود. تعدادی از توالیهای DNA هدف دارد که عناصر پاسخدهنده (نامیده میشوند) شناسایی شدهاند.

این گیرندههای "فعال کننده ژن" متعلق به خانواده پروتئینی هستند که از یک پیشساز مشترک مشتق شدهاند. جداسازی گیرندهها با تکنیکهای DNA نوترکیب، چشماندازهایی را در مورد مکانیسم مولکولی آنها فراهم کرده است. برای مثال، اتصال هورمون گلوکوکورتیکوئید به پروتئین گیرنده طبیعی خود، اثر مهاری بر فعالیت تحریککنندهٔ رونویسی پروتئین اعمال میکند. شکل ۶–۲ بسه طور شاماتیک مکانیسم مولکولی عمل



شکل ۵ ۳. مکانیسمهای پیامرسانی ترانس ممتران شناخته شده: 1: یک پیام شیمیایی محلول در چربی از عشای پلاسمایی عبور میکند و روی یک گیرنده داخل سلولی (که ممکن است یک آثریم با یک ژن تنظیم کننده رونویسی باشد) اثر میکند: 2: پیام به قسمت خارج سلولی گیرنده ترانس ممبران منصل میشوند و بدین ترتیب در قسمت سبتوبلاسمی آن فعالیت آثریمی فعال میگردد: 3: پیام به سمت خارج سلولی یک گیرنده ترانس ممبران متصل میشوند 4: پیام منصل میشود و به طور مستقیم دروازه یک کانال ممبران متصل میشوند که: پیام متصل میشود و به طور مستقیم دروازه یک کانال یونی از تنظیم میکند، 5: پیام به گیرنده سطح سلولی متصل به یک آثریم اثرکننده توسط پروتئین G متصل میشود. (A،C) سویسترا، B.D، محصولات؛ ۹.گیرنده ۵. پروتئین G متصل میشود. (A،C) سویسترا، B.D، محصولات؛

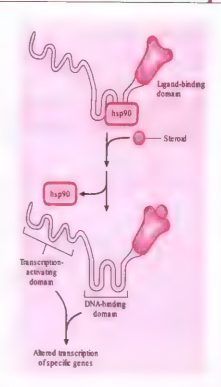
گلوکوکورتیکوئیدها را به تصویر کشیده است. در غیاب هورمون، گیرنده به hsp90 متصل میباشد که یک پروتئین است و به نظر میرسد از تاخوردن طبیعی قسمتهای ساختاری گیرنده ممانعت میکند. اتصال هورمون به قسمت متصل شونده به لیگاند، باعث مستصل شونده به لیگاند، باعث مستصل شونده به DNA و فعال کننده رونسویسی گیرنده و شکل گیری ساختاری فعال از لحاظ عملکردی میشود. در نتیجه گیرنده فعال شده و میتواند رونویسی ژنهای هدف را آغاز کند. مکانیسم به کار رفته توسط هورمونهایی که از طریق تنظیم بیان ژن عمل میکنند دارای دو پیامد مهم از نظر درمانی میباشد:

- ۱. همهٔ این هورمونها اثراتشان را بعد از یک دوره تأخیری معین ۳۰ دقیقهای تا چند ساعته تولید می کنند که مدت زمان مورد نیاز برای ساخت پروتئینهای جدید می باشد. این بدان معناست که از هورمونهای فعال کنندهٔ ژن نمی توان انتظار داشت که یک حالت پاتولوژیک را در طی دقایقی تغییر دهند (برای مثال: گلوکوکورتیکوئیدها فوراً علائم آسم ریوی حاد را کاهش نمی دهند).
- ۲. اثرات این داروها می تواند برای ساعتها تا روزها بعد از
 کاهش غلظت آگونیست به صفر، تداوم پیدا کند. پایداری اثر

در درجهٔ اول ناشی از سرعت نسبی پایین ساخت و تجزیهٔ آنزیمها و پروتئینهاست که میتوانند در سلولها برای ساعتها و روزها بعد از ساخته شدن، فعال باقی بمانند. متعاقباً این به معنای آن است که اثرات مفید (یا سمی) یک هورمون فعال کنندهٔ ژن، معمولاً حتی زمانی که تجویز هورمون متوقف شده باشد، به آهستگی کاهش یابد.

آنزیمهای ترانس میمبران تینظیمشونده توسط لیگاند از جمله تیروزین کینازهای گیرنده

این دسته از مولکولهای گیرنده واسطهٔ اولین مراحل در پیامرسانی توسط انسولین، فاکتور رشد اپیدرمی (EGF)، فاکتور رشد مشتق از پلاکت (PDGF)، پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP)، فاکتور تغییردهندهٔ بتا (گر-TGF) و بسیاری از هسورمونهای تروفیک دیگر میباشند، این گیرندهها پلیپتیدهایی هستند که شامل یک بخش خارج سلولی متصل شونده به هورمون و یک بخش سیتوپلاسمی آنزیمی میباشند که میتواند یک تیروزین کیناز پروتئینی، یک سرین کیناز، یا یک گوانیلیل سیکلاز باشد (شکل ۷-۲). در همهٔ این گیرندهها، این دو بخش از طریق یک قطعهٔ هیدروفوب پلیپپتیدی که در عرض غشای پلاسمایی قرار دارد، به یکدیگر متصل میشوند.



شکیل ۴-۳. مکانیسم عسمل گلوکوکورتیکوئید. پلیپټید گیرنده گلوکوکورتیکوئیدی په طور نمادین په صورت یک پروتئین با سه محل مجزا نشان داده شده است. پروتئین شوک گرمایی، hsp90 در غیاب هورمون به گیرنده متصل میشود و مانع تاخوردگی و تغییر شکل گیرنده مییشود. اتصال یک لیگاند هورمونی (استروئید) سبب جدا شدن تثبیتکننده hsp90 میشود و امکان تبدیل به فرم فعال را میدهد.

مسیر پیامرسانی گیرنده تیروزین کیناز، با اتصال لیگاند که یک هورمون پلیپپتیدی یا فاکتور رشدی است، به بخش خارج سلولی گیرنده آغاز میگردد. تغییر حاصله در آرایش فضایی گیرنده باعث میشود دو مولکول گیرنده به همدیگر متصل شوند که در مقابل، بخشهای تیروزین کینازی به یکدیگر نزدیک (دایمریزه شدن) و از نظر آنزیمی فعال میشوند و یکدیگر را فسفریله میکنند و یکدیگر و همچنین پروتئینهای سیگنال دهندهٔ دیگری را فسفریله مینمایند. گیرندههای فعال شده، فسفریلاسیون بقایای تیروزینی پروتئینهای مختلف پیامرسان هدف را تسریع میکنند، و بدین وسیله یک نوع خاصی از گیرندهٔ فعال شده را در جهت تعدیل تعدادی از فرآیندهای بیوشیمیایی فعال شده را در جهت تعدیل تعدادی از فرآیندهای بیوشیمیایی فعال شده را در جهت تعدیل تعدادی از فرآیندهای بیوشیمیایی

اولیگومریک تشکیل میدهند. که این کمپلکسها بزرگتر از دایمرهای فعال شونده به وسیله لیگاند میباشند، اما آهمیت فارماکولوژیک چنین کمپلکسهای بزرگی هنوز مشخص نیست)، برای مثال، انسولین با استفاده از دسته خاصی از گیرندهها، باعث افزایش جذب گلوکز و اسیدهای آمینه شده و متابولیسم گلیکوژن و تریگلیسریدها در سلول را تنظیم میکند. به طور مشابهی، هر یک از فاکتورهای رشد یک برنامهٔ پیچیده وقایع سلولی، از تغییر در انتقال یونها و مواد حاصل از متابولیسم گرفته تا تغییر در بیان بسیاری از ژنها را در سلولهای هدف آغاز میکنند.

مهارکنندههای گیرندههای تیروزین کینازی، کاربرد بیشتری در اختلالات نئوپلاستیک پیدا کردهاند که اغلب پیامرسانی اضافی فاکتور رشد در آن دخالت دارد. تعدادی از این مهارکنندهها، آنــتیبادیهای مــونوکلونال هسـتند (تــراسـتوزوماب و ستوکسیماب) که به قسمتهای خارج سلولی یک گیرندهٔ خاص متصل میشوند و با اتصال فاکتور رشد مقابله میکنند. مهارکنندههای دیگر، مواد شیمیایی "کوچک مولکول" نفوذکننده از غشا (همچون ژفی تینیب و ارلوتینیب) هستند که فعالیت و فعالیت گیرنده تیروزین کیناز در سیتوپلاسم را مهار میکنند.

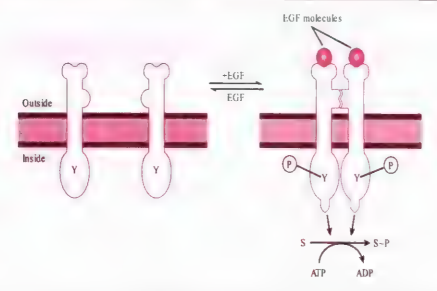
قدرت و مدت اثر عمل PDGF ،EGF و سایر عواملی که از طریق گیرنده تیروزین کینازها عمل میکنند، توسط یک پدیده که کاهش بروز^۵ (خودتنظیمی کاهشی) گیرنده نامیده می شود، محدود می گردد. اتصال لیگاند اغلب اندوسیتوز گیرندههای سطح سلول را تسریع میکند و منجر به تجزیهٔ این گیرندهها (و لیگاندهای متصل به آنها) می شود. زمانی که این پدیده با سرعت بیشتری در مقایسه با ساخته شدن گیرنده ها از پیش ساز خود، رخ دهد، تعداد کلی گیرندههای سطح سلول کاهش مییابد (کاهش بروز) و پاسخدهی سلول به لیگاند نیز همراه با آن کم میشود. یک مثال قابل درک از تیروزین کیناز، گیرندهٔ EGF می باشد، که تحت اندوسیتوز سریع قرار گرفته و به لیزوزومها منتقل میشود. جهشهای ژنتیکی که با این پدیده تداخل پیدا میکنند، باعث تکثیر و بیش از حد سلول ناشی از فاکتور رشد و با افزایش حساسیت نسبت به انواع خاصی از سرطانها در ارتباط میباشند. اندوسیتوز سایر گیرنده تیروزین کینازها، به ویژه گیرندههای مربوط به عامل رشد عصب، یک عملکرد کاملاً متفاوت را رقم می زند. گیرندههای فاکتور رشد عصبی که به درون کشیده شدهانید، به سرعت تجزیه نمیشوند و به وزیکولهای

^{! -} Trestozomab

zomab 2- Ceturumab

³⁻ Gefitinib 4- Erlotinib

⁵⁻ Down-regulation



شکل ۷- ۲. مکانیسم فعال شدن گیرنده فاکتور رشد اپیدرمی (EGF) که یک گیرنده تیرورین کینازی است. بلی پپتید گیرنده دارای قسمتهای خارج سلولی و سیتوپلاسمی است که در بالا و پایین عشای پلاسمایی نشان داده شدهاند به دنبال اتصال EGF (دایره)، گیرنده از وضعیت مونومری غیرفعال حود (چپ) به وضعیت دیمری فعال (راست) در می آید که در آن دو پلی پپتید گیرنده به طور غیرکووالان ،تصال می یابند. قسمتهای سیتوپلاسمی در بقایای تیرورین (۲) فسعریله (۶) می شوند و فعالیتهای آنزیمی آنها فسعریلاسیون پروتئینهای سوبسترا را کاتالیز می کنند (۶).

اندوسیتوزی مربوط به قسمت انتهای آکسون منتقل میشوند، جایی که گیرندهها توسط فاکتور رشد عصبی از بافت عصب دهی شده رها شده و به جسم سلولی هدایت می شوند. در جسم سلولی پیام فاکتور رشد به رونویسی عوامل تنظیم کننده بیان ژنهایی می انجامد که کنترل کنندهٔ بقای سلول هستند. این روند به طور مؤثری یک پیام حیاتی و بحرانی را از جایگاه آزاد شدن آن به محل تأثیر پیام انتقال می دهد و بنابراین در طول یک مسافت طولانی قابل توجه (تا یک متر) در نورونهای حسی خاص این انتقال انجام می شود.

عمل تعدادی از تنظیمکنندههای رشد و تمایز، از جمله TGF-β، بر روی دستهٔ دیگری از آنـزیمهای گیرنده عـرض غشایی است، که نواحی سرین و ترئونین را فسـفریله میکنند. ANP (یک تنظیمکنندهٔ مهم حجم خون و تون ماهیچه دیوارهٔ عروق) با اثر بر گیرندهٔ عرض غشایی که بخش داخل سلولی آن، یک گوانیلیل سیکلاز تـولیدکنندهٔ CGMP است، عـمل میکند (ادامه مطلب را ببینید). گیرندههای هر دو گروه، همانند گیرنده تیروزین کینازهای در شکلهای دیمری خود فعال هستند.

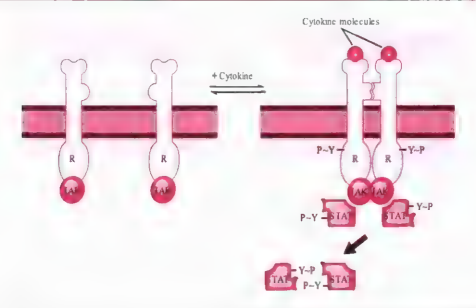
گیرندههای سیتوکاین

گیرندههای سیتوکاین به گروه هتروژنی از لیگاندهای پیتیدی از جمله هورمون رشد، اریتروپوتین، چندین نوع اینترفرون، و تنظیمکنندههای دیگر رشد و تمایز، پاسخ میدهند. این گیرندهها از مکانیسمی شبیه به گیرنده تیروزین کینازها استفاده میکنند (شکل ۸-۲)، با این تفاوت که در این حالت، فعالیت تیروزین کینازی پروتئین در ذات مولکول گیرنده، نمیباشد. در عوض، یک تیروزین کیناز جداگانه از خانوادهٔ جانوس کیناز (JAK) به شكل غير كوالانسى به گيرنده متصل مى شود. همانند حالت گیرنده EGF، گیرندههای سیتوکین، بعد از اتصال به لیگاند فعال کننده دیمریزه شده و باعث فعال شدن JAKهای اتصال یافته و فسفریله کردن دنبالههای تیروزینی روی گیرنده میشود. تیروزین فسفریله با نشستن بر روی سطح داخل سیتوپلاسمی گیرنده، ضمن اتصال به مجموعه دیگری از پروتئینها که القاكنندههای پیام و محرکهای رونویسی (STATs)" خوانده میشوند، مجموعهای از واکنش های پیامرسانی از آغاز میکند. STATهای متصل شده، به وسیلهٔ AKلها فسفریله شده و دو

¹⁻ Janus-Kinase

²⁻ Signal transducers and activators of transcription- STATs

³⁻ signaling dance



شکل ۲-۸-گیرندههای سپتوکین همانند گیرندههای نیروزین کینار دارای قسمتهای حارج سلولی و داخل سلولی هستند و دیمرها را تشکیل میدهند. با این حال، پس از فعال شدن توسط یک لیگاند مناسب، مولکولهای مجزای محرک پنروتئین کیناز (JAK) فعال می شوند و سبب فسفریلاسیون مبدلهای بیام و فعال شدن مولکولهای روبویسی (STAT) می شوند. سپس دیمرهای STAT به هسته یعنی حایی که رونویسی را تنظیم می کنند، نقل مکان می نمایند.

مولکول STAT را دیمر میکنند (به تیروزین فسفاتهای دیگر متصل میشوند) و در نهایت دیمر STAT / STAT ، از گیرنده تجزیه شده و به سمت هسته میرود، یعنی جایی که بتواند، رونویسی ژنهای خاص را تنظیم کند.

کانالهای وابسته به لیگاند و ولتاژ

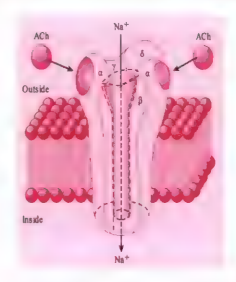
بسیاری از مفیدترین داروها با تحریک یا مهار اعمال لیگاندهای درونزادی، جریان یونها را از طریق کانالهای غشای پلاسمایی تنظیم میکنند. این لیگاندهای طبیعی شامل استیل کولین، سروتونین، GABA و گلوتامات هستند. همه این عوامل میانجیهای سینایسی میباشند.

هر یک از گیرندههای آنها، پیام خود را از عرض غشای پلاسمایی و توسط افزایش هدایت غشایی یون مربوطه منتقل کرده و بدین وسیله باعث تغییر در پتانسیل الکتریکی عرض غشا میگردند. برای مثال، استیل کولین باعث بازشدن کانال یونی در گیرندهٔ استیل کولینی نیکوتینی (nAChR) و به موجب آن ایجاد جریان یون سدیم در جهت شیب غلظتی خود به درون سلول و نهایتا تولید یک پتانسیل پس سیناپسی تحریکی موضعی و به

بیان دیگر یک دپلاریزاسیون را سبب میشود.

nAChR یکی از شناخته شده ترین گیرنده های سطح سلولی برای هورمونها و یا میانجی های عصبی میباشد (شکل ۹-۲). یکی از اشکال این گیرنده، مجموعه پنتامر تشکیل شده از چهار زیر واحد پلی پیتیدی (مثلاً دو زنجیرهٔ آلفا به اضافه یک زنجیره بتا، یک گاما و یک زنجیرهٔ دلتا که مجموعاً دارای وزن مولکولی و ۳۳۰ تا ۵۰۰۰ میباشند. این پلی پیتیدها، هر یک از دو لایه لیپیدی را چهار بار طی میکنند و یک ساختار استوانه ای با قطر ۱۰ نانومتر را تشکیل می دهند. زمانی که استیل کولین به جایگاه های اتصالی واقع بر زیرواحدهای آلفا می چسبد، یک تغییر فضایی رخ می دهد که باعث بازشدن موقت کانال آبی مرکزی شده، با قطر تقریباً ۵۸۳۰ که از میان آن یونهای مرکزی شده، با قطر تقریباً ۸۵۳۰ که از میان آن یونهای سدیم از فضای خارج سلولی به درون سلول وارد می شوند.

زمان صرف شده بین اتصال آگونیست به یک کانال وابسته به لیگاند تا پاسخ سلولی، می تواند اغلب در محدودهٔ هزارم ثانیه باشد. سرعت این مکانیسم پیامرسانی به طور قابل توجهی برای انتقال لحظه به لحظهٔ اطلاعات از خلال سیناپسها مهم میباشد. کانالهای یونی وابسته به لیگاند، می توانند توسط



شکل ۹-۹.گیرنده نیکوتینی استیل کولین (ACh) که یک کانال یونی وابسته به لیگاند است. مولکول گیرنده در قطعه مکعبی شکل غشای پلاسمایی جای گرفته است و مایع خارج سلولی در بالا و سیتوپلاسم در پایین قرار دارند. گیرنده که از ۵ زیرگروه (دو آلفا، یک بنا، یک گاما و یک دلتا) تشکیل شده است، کانال یونی مرکزی خلال غشایی را در هنگامی که ACh به محل خارج سلولی زیر گروههای آلفای آن اتصال مییاید، باز میکند.

چندین مکانیسم شامل فسفریلاسیون و اندوسیتوز تنظیم مییشوند. در دستگاه عصبی مرکزی، این مکانیسمها در شکلپذیری سیناپسی که در یادگیری و حافظه دخیل است، شرکت دارند.

کانالهای یونی وابسته به ولتاژه مستقیماً به نوروترانسمیترها متصل نمی شوند بلکه توسط پتانسیل غشایی تحت کنترل قرار می گیرند. چنین کانالهایی همچنین از اهداف مهم دارو هستند. به عنوان مثال وراپامیل $^{\rm Y}$ با مهار کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ که در قلب و عضلات صاف وجود دارند، اثرات ضد آریتمی داشته و باعث کاهش فشارخون می شود.

پروتنینهای G و پیامبرهای ثانویه

بسیاری از لیگاندهای خارج سلولی از طریق افزایش غلظتهای داخل سلولی پیامبرهای ثانویه، همچون آدنوزین ۳۰، ۵۰ مصونوفسفات حسلقوی (CAMP)، یصون کسلسیم، یا فسفواینوزیتیدها عمل میکنند (که در ادامه شرح داده

شدهاند). در بیشتر حالات، آنها از یک دستگاه پیامرسانی ترانس ممبران استفاده میکنند که دارای سه جزء جداگانه است. اول، لیگاند خارج سلولی، که به طور اختصاصی تبوسط یک گیرنده سطح سلولي جذب مي شود. گيرنده أغازكنندة فعاليت پروتئين G که در سطح سیتوپلاسمی غشای پلاسمایی مستقر می باشد. سپس پروتئین G فعال شده فعالیت یک عنصر اثرکننده را تغییر میدهد که معمولاً یک آنزیم یا کانال یونی است. این عنصر سپس غلظت پیامبر ثانویه داخل سلولی را تغییر میدهد. آنزیم اثرکننده cAMP، آدنیلیل سیکلاز می باشد که یک پروتئین غشایی تبدیل کننده آدنوزین تری فسفات داخل سلولی (ATP) به cAMP است. پروتئین G مربوطه یا Gs، آدنیلیل سیکلاز را زمانی تحریک میکند که خود توسط هورمونها و میانجیهای عصبی فعال شده باشد. که این عمل فعال شدن از طریق گیرندههای خاص پیوند یافته با پروتئینهای G انجام میپذیرد. چندین مثال برای چنین گیرندههایی وجود دارند که شامل بتاآدرنورسپتورها، گیرندههای گلوکاگون، گیرندههای تیروتروپین و چندین زیر مجموعهٔ خاص از گیرندههای دویامین و سروتونین

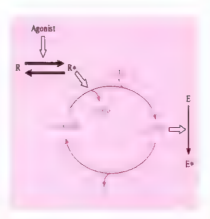
Gs و G پروتئینهای دیگر، از مکانیسم مولکولی استفاده میکنند که در بردارندهٔ اتصال و هیدرولیز GTP میباشد (شکل ۱۰-۲). این مکانیسم پیام تبدیل شده را تنقویت میکند. این واکنشهای هیدرولیز پروتئینهای G را غیرفعال نموده اما می تواند در سرعت بسیار کم رخ دهد. بطور مؤثری انتقال پیام با فعال کردن G پروتئینها (GTP متصل) نسبت به فعال شدن گیرنده زمان بیشتری نیاز دارد. برای مثال یک میانجی عصبی همچون نورایینفرین میتواند، گیرندهٔ غشایی خود را برای فقط چند هزارم ثانیه اشغال کند. با وجود این، زمان این پدیده موجب تولید یک مولکول Gs متصل به GTP شد، طول مدت فعالیت أدنيليل سيكلاز به جاى اينكه به ميل تركيبي گيرنده و نورایی نفرین وابسته باشد، به طول مدت اتصال GTP به Gs بستگی دارد. به واقع، همانند پروتئینهای G دیگر، Gs متصل با GTP می تواند برای دهها ثانیه فعال باقی بماند، و به خوبی پیام اصلی را تقویت کند. این مکانیسم همچنین به بیان مکانیسم پیامرسانی توسط G پروتئینها که ایجادکننده پدیدهٔ گیرندههای یدکی است (که قبلاً توصیف شدند) کمک میکند. خانوادهٔ G پروتئینها شامل چندین زیر خانواده متفاوت از نظر عملکردی میباشد (جدول ۲–۲)، و هر کدام واسطه اثرات مجموعه خاصی

^{1 -} Synaptic plasticity 2 - Verapamil

³⁻ Phosphomositide

جدول 1-1 G پر	G پروتنینها، گیرندهها و اثرکنندههای آنها	
G پروتئین گیرا	گيرنده جهت	اثرگننده/ مسیر پیامرسانی
	آمینهای ۴- آدرنرژیک، گلوکاگون، هیستامین، سروتوبین، و بسیاری از سایر هورمونها	أُدىيل سيكلاز † ← ¢ ¢ cAMP أديل
	أمينهای آدرنرژیک α2 استیل کولین (موسکارینی)، اوپیوئیدها، سروتونین، و سایرین	گوناگون، از جمله: آدنیل سیکلاز له ← cAMP له گشودن کانالهای * + K ← ضربان قلب له
وها G _{olf}	بوها (اپيتليوم بويايي)	أدنيل سيكلاز † ÷ ¢ cAMP أدنيل سيكلاز
ناقل G _o	ناقلین در مغز (هنوز مشخصاً شناسایی نشدهاند)	هنوز آشكار نيست
	استیل کولین (موسکارینی)، بومبزین، سروتوبین (۲-HT او بسیاری دیگر	فســـمولیپاز ۲۰ ← ۱P ₃ و ۱P ₃ دی أســـیل گـــلیسرول، +Ca ²⁺ سيتوپلاسميک
	فوتونها (رودوپسین و اپسینهای رنگی در سلولهای استوانهای و محروطی شبکیه)	cGMP فسفودی استراز † -+ cGMP ↓ (القاء نوری)

eAMP=مونوفسفات آدنوزين حلقوى؛ eGMP=گوانوزين مونوفسفات حلقوى.



شکل $^{\circ}$ -Y-1. چرخه فعالسازی عیرفعالسازی نوکلئوتید وابسته به گوانین پروتئینهای G. آگونیست سبب فعالشدن گیرنده $^{\circ}$ ($R \rightarrow R^{\circ}$) میشود که سبب پیشبرد آزادسازی GDP از پیروتئین G (G) شده و اجزاه ورود GTP به محل اتصال نوکلئوتیدی را میدهد. در وضعیت اتصال به G/GTP) GTP پروتئین G فعالیت آنزیم اثرکننده یا کانال یونی $(E \rightarrow E^{\circ})$ را تنظیم میکند. پیام با هیدرولیز GTP خاتمه می یابد و به دنبال آن بازگشت سیستم به وضعیت غیر تحریکی رخ میدهد. پیکانهای باز نشانهٔ اثرات تنظیمی هستند (P_{\bullet}) فسفات غیرآلی).

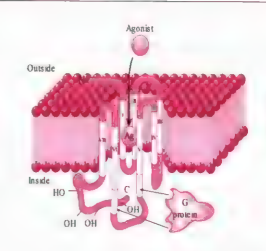
از گیرنده ها بر گروه جداگانه ای از اثرکننده ها هستند. توجه کنید که یک لیگاند درون زاد (مشل نسوراپی نفرین، استیل کولین و سروتونین (که در جدول ۲-۲ فهرست شده اند) می توانند به گیرنده هایی که با انواع مختلفی از ۵- پروتئین ها پیوند دارند،

متصل شوند و آنها را فعال کنند. مشخصاً چنین لیگاندی باعث فی مالشدن گیرندههای میختلف وابسته به پروتئین G در سلولهای مختلف میشود. برای نمونه، بدن برای پاسخدادن به خطر، از هر دو کاتکول آمین نوراپینفرین و اپینفرین برای افزایش تعداد ضربان قلب و ایجاد تنگی عروق خونی پوست، به ترتیب با عمل بر آدرنورسپتورهای G متصل به G و آدرنوسپتورهای G متصل به G استفاده میکند. لیگاندها نیز فرصتهایی را در پیشرفت داروها ایجاد میکنند (در ادامه، دستههای گیرندهها و پیشرفت داروها را مطالعه کنید).

گیرندههای متصل به G پروتئینها (GPCRs) به یک خانوادهٔ "هفت بار گذشته از ترانس ممبران" (TM -7) یا گیرندههای سرپنتین تعلق دارد، زیرا با هفت بار عبور زنجیرهٔ پلیپتدی، گیرنده ظاهری همچون "مار" پیدا کرده است (شکل کولین (موسکارینیها و نه نیکوتینیها)، تعدادی هورمونهای کولین (موسکارینیها و نه نیکوتینیها)، تعدادی هورمونهای سلولهای استوانهای و مخروطی شبکیه) همگی به خانوادهٔ مشتق شدهاند. تعداد کمی از یک پیشساز تکاملی مشترک مشتق شدهاند. تعداد کمی از یک پیشساز تکاملی مشترک گیرندههای متابوتروپیک گلوتامات) جهت انجام نقش خود گیرندههای متشکل از دو رسپتور نیازمند تشکیل همودیمره (کمپلکسهای متشکل از دو رسپتور پلیپتیدی مشابه) یا هرودیمرهای ثابت (کمپلکسهای متشکل از ایزوفرمهای مختلف) هستند. به هر حال برخلاف گیرندههای

¹⁻ Seven-transmembrane 2- Serpentine

³⁻ Snake



شکل ۱۱-۲. توپولوزی ترانس ممبران یک گیرنده مارپیچی. انتهای آمینی (N) گیرنده، خارج سلولی (بالای سطح غشا) و انتهای کربوکسیلی آن (C) داخل سلولی میباشد. دو انتها توسط یک زنجیره پلیپیتیدی که ۷ مرتبه از صفحه غشایی عبور می کند، به یکدیگر مرتبط هستند. بخشهای هیدروفوب تراس ممبران (کهرنگ) با اعداد رومی (I-VII) مشخص شدهاند. آگونیست (AB) از مایع خارج سلولی به گیرنده میرسد و به محلی که توسط نواحی ترانس ممبران گیرنده پروتئین میرسد و به محلی که توسط نواحی ترانس ممبران گیرنده پروتئین گیرنده به ویژه با قوس سوم بین نواحی خلال غشایی ۷ و آلا وارد تعامل می شوند. دم انتهایی سیتوپلاسمی گیرنده دارای دنبالههای متعدد سرین و ترثونین است که گروه هیدروکسیل (OH) آنها می تواند فسفریله شود. این فسفریلاسیون ممکن است با کاهش تعامل گیرنده ـ پروتئین G

سیتوکاینی و تیروزین کینازی، اغلب GPCRs به نظر میرسد میتوانند به صورت یک مونومر عمل کنند.

می تواند از راههای مختلفی به آگونیست متصل شوند اما تمام آن از یک راه مشترک سبب عبور پیام از خلال غشاء سلول می شوند. اتصال آگونیست (برای مثال کاتکول آمین یا استیل کولین که در شکل ۲۰۱۱ تشان داده شده است) سبب بروز تغییرات ساختاری در غشاء می شود به نوعی که انتهای مارپیج گیرنده ترانس ممبران تقریباً به میزان ۱ نانومتر نسبت به شرایطی که گیرنده غیرفعال است گسترده تر شده، این کاهش تمایل G پروتئینها سبب کنار رفتن GTP و جایگزین شدن GTP به جای آن می شود (این پدیده از آن جهت رخ می دهد که غلظت CTP بسیار بیشتر از GDP در سیتوپلاسم سلولی است.

فرم G پروتئین متصل به GTP از گیرنده جدا شده و سیگنالهای پاییندستی در سلول را به جریان میاندازد. بنابراین پروتئین GPCR-G سبب بروز تغییرات ساختاری در پروتئینها شده که سبب میشود آگونیستها به صورت مؤثری موجب تحریک واکنشهای تغییر نوکلئوتیدی شده و فرم G پروتئین غیرفعال (متصل به GDP) را به فرم فعال (متصل به GTP) تغییر دهند (شکل ۲-۱۱).

تنظيم گيرنده

پاسخهای ایسجاد شده با واسطه G پروتئین، داروها و آگونیستهای هورمونی، اغلب طی زمان کاهش مییابند (شکل ۲-۱۲۸). بعد از رسیدن به یک سطح بالای اولیه (مثل تجمع CAMP سلولی، ورود یون سدیم، قابلیت انقباض و غیره)، پاسخ طی ثانیهها یا دقایقی کاهش مییابد، حتی اگر آگونیست به طور پیوسته حضور داشته باشد. این "حساسیتزدایی" اغلب به سرعت قابل بازگشت خواهد بود. به طوری که اگر طی چند دقیقه بعد از اتمام مجدداً در معرض آگونیست قرار گیرد، یک پاسخ مشابه با پاسخ اولیه ایجاد میکند.

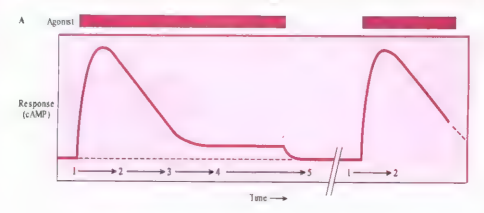
مکانیسم حساسیتزدایی سریع گیرندههای متصل به G يروتئين اغلب با مشاركت فسفريلاسيون گيرنده انجام ميشود، که به صورت غیر حساس شدن سریع گیرنده بنا آدرنوسیتور (شكل ۲-۱۲B) نشان داده شده است. تغيير در أرايش فضايي گیرنده که خود ناشی از آگونیست میباشد، باعث اتصال گیرنده، فعال شدن و عمل کردن آن به عنوان سوبسترا برای خانوادهای از کینازهای گیرندهٔ ویژه، که کینازهای گیرنده متصل به G پروتئین (GRKs) نامیده میشوند، میگردد سپس GRK فعال شده دنباله های سرین را در انتهای کربوکسیلی گیرنده، فسفریله میکند. حضور فسفوسرینها تمایل گیرنده را برای اتصال به یک پروتئین سومی به نام eta ارستین افزایش می دهد. اتصال etaارستین، به خمیدگیهای سیتوپلاسمی گیرنده، توانایی گیرنده را برای تعامل با G کاهش میدهد و بدین وسیله یاسخ آگونیست كاهش مى يابد (به معناى تحريك آدنيليل سيكلاز). متعاقب حــــذف آگـونيست، فعالسازي GRK پـايان مــيابد و يـديدة حساسیتزدایی، میتواند توسط فسفاتازهای سلولی معکوس

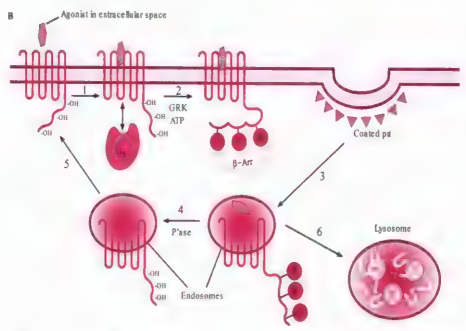
GPCRs در مورد بتا آدرنورسپتورها و بسیاری از گیرندههای دیگر، اتحال β ارستین، اندوسپتوز گیرندهها را از غشای

I - Desensitization

²⁻ G protein-coupled receptor kinases (GRKs)

³⁻β-arrestin





شکل ۱۲ ۲. حساسیت زدایی سریع، بازگشت حساسیت و تنظیم کاهشی بتا آدربوسیتورها. ۹. پاسخ به آگونیست بتا آدرنوسیتور (محور عمودی) در برابر زمان (محور افقی). (اعداد به مراحل عمل گیرنده در B اشاره دارند) مواجهه سلولها با آگونیست (که با خط کهرنگ مشخص شده) سبب پاسخ CAMP می شود. کاهش پاسح CAMP در حصور مداوم آگونیست دیده می شود؛ این احساسیت زدایی مشخصاً در مدت چند دقیقه رح می دهد اگر آگونیست پس از مدت کوتاهی بر داشته شود (معمولاً چند تا دهها دقیقه) که به خط چین روی محور افقی نشان داده شده است)، سلولها می توانند پس از اضافه نمودن آگونیست (خط کمرنگ دوم) پاسخ کامل نشان دهند این بازگشت حساسیت، در صورتی که سلولها به کرات یا در یک دورهٔ زمانی طولانی در معرض آگونیست قرار بگیرند، دیگر رخ نحواهد داد. Β. اتصال آگونیست به گیرندهها، پیام رسانی را با تسریع تعامل گیرنده با پروتئینهای G (G_s) و واقع بر سبتوپلاسم آغاز می کند. در مرحله ۱ در نمودار، گیرندههای فعال شده توسط آگونیست، توسط گیرنده کیبازی جفت شده با پروتئین می (GPK)G فسفریله می شوند و مانع تعامل گیرنده با G شده و اتصال با یک پروتئین متفاوت یعنی بتا آرستین (۱۹۵۰-۵) را به گیرنده پیش می میرد (مرحله ۲). مجموعه گیرنده ـ ارستین به حفرات پوشش دار اتصال می یابد و سبب پیشبرد و رود گیرنده می شود (مرحله ۳). حداشدن آگونیست از گونیست از میانی بازگشت مؤثر حساسیت پاسخدهی سلولی می شوند تماس مکرر یا طولانی سلولها با آگونیست سبب انتقال می شود (مرحله ۴)، این وقایع با هم سبب بازگشت مؤثر حساسیت پاسخدهی سلولی می شوند تماس مکرر یا طولانی سلولها با آگونیست سبب انتقال گیرندههای داخل شده به لیزوزومها می شود (مرحله ۶) و به پیشبرد تنظیم کاهش گیرنده می انجامد نه بازگشت حساسیت آن.

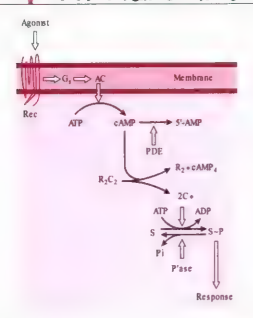
بالاسمايي تسريع ميكند اندوسيتوز كيرندهها، دفسفريالاسيون آنها را به پیش میبرد و این کار از طریق فسفاتازهای گیرنده که با غلظتهای بالایی در غشاهای اندوزوم قرار دارند و گیرندههایی که بعداً به غشای پلاسمایی بر میگردند، انجام میشود. این امر به توصیف توانایی سلولها در بهبود بخشیدن پاسخدهی به پیامرسانی با واسطه گیرنده، کمک میکند، چرا که این گیرنده به مراتب کارآیی بیشتری را پس از حساسیتزدایی بر اثر آگونیست از خود نشان میدهند. چندین گیرندهٔ GPCRs، شامل بتاآدرنوسیتورها، در صورتی که به طور مداوم فعال بمانند، بعد از اندوسیتوز به لیزوزومها می روند و تجزیه می شوند. این پدیده به طور کارآمدی، (برخلاف قبل) یاسخدهی سلولی را کاهش میدهد که شبیه پدیدهٔ تنظیم کاهشی توصیف شده در صفحات قبل جهت گیرنده فاکتور رشد اییدرمی است. بنابراین بسته به گیرنده خاص و مدت فعال شدن، اندوسیتوز می تواند، در بهبود سریع یا تضعیف طولانی مدت پاسخدهی سلولی مشارکت کند (شکل .(Y-1YB

پیامبرهای ثانویه اثبات شده

A. ادنوزین مونوفسفات حلقوی (cAMP)

cAMP به عنوان یک پیامبر ثانویهٔ داخل سلولی، پاسخهای هورمونی متعددی همچون به حرکت در آوردن انرژی ذخیره شده، شکستهشدن کربوهیدراتها در کبد یا تریگلیسیریدها در سلولهای چربی تحریک شده (توسط کاتکول آمینهای مقلد بتا ادرنالین)، حفظ آب توسط کلیه (توسط وازوپرسین)، تنظیم تعادل یون کلسیم (توسط هورمون پاراتیروئید) و افزایش میزان و قدرت انقباض ماهیچه قلب (توسط کاتکول آمینهای مقلد بتاآدرنالین)، در عین حال تولید استروئیدهای جنسی و آدرنال (در پاسخ به هورمون محرک فولیکول و کورتیکوتروپین)، استراحت ماهیچه صاف و بسیاری از پدیدههای درونریز و عصبی را بر عهده دارد.

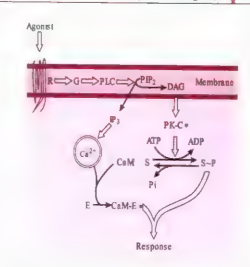
cAMP بیشتر اثراتش را از طریق تحریک کینازهای پروتئینی وابسته به cAMP (شکل ۱۳–۱۳) اعمال میکند. این کینازها از یک دیمر تنظیمی متصل شونده به cAMP به دیمر زنجیره کاتالیتیک (C) تشکیل شدهاند. زمانی که cAMP به دیمر R متصل میشود، زنجیرههای C فعال، رها شده و به درون سیتوپلاسم و هسته منتشر میشوند و در آن جا فسفات را از ATP به سوبسترای پروتئینی مناسب که اغلب آنزیمها هستند، منتقل میکنند. اختصاصی بودن اثرات تنظیمی cAMP به خاطر سوبستراهای پروتئینی مجزای کینازهاست که در سلولهای سوبستراهای بروتئینی مجزای کینازهاست که در سلولهای مختلف بیان میشود. برای مثال، کید از کیناز فسفریلاز و مختلف بیان میشود. برای مثال، کید از کیناز فسفریلاز و



شکل ۲۰۷۳، مسیر پیام رسان ثانویه CAMP، پروتثینهای کلیدی شامل گیرندههای هورمونی (Rec)، پروتثین G تحریکی (G)، آدنیلیل سیکلاز کتالیتیک (AC)، فسفودی استرازها (PDE) که CAMP را هیدرولیز میکند، کینازهای وابسته به CAMP، به همراه اجزا تنظیم کننده (R) و کاتالیتیک (C)، سویستراهای پروتثینی (S) کیناز و فسفاتازها (P'ase) هستند که فسفات را از سویسترای پروتئینی برمیدارند. پیکانهای توخالی اثرات تنظیمکننده را نشان می دهند.

گلیکوژن سنتاز غنی است که این آنزیمها توسط فسقریلاسیون وابسته به cAMP به صورت متقابل باعث ذخیره و رهاشدن کربوهیدراتها می شوند.

زمانی که محرک هورمونی متوقف می شود، اعمال داخل سلولی CAMP از طریق یک سری آنزیمها متوقف می گردند. فسفریلاسیون سوبستراهای آنزیمی که توسط CAMP تحریک شده، به سرعت توسط یک گروه از فسفاتهای اختصاصی و غیراختصاصی معکوس می شود. cAMP، به وسیلهٔ چندین فسفودی استراز نوکلئوتید حلقوی به آ-AMP تجزیه می شود (شکل ۲۰۱۳ - ۲۰ بعارینون یک مهارکننده انتخابی فسفودی استراز نوع ۳ که در سلولهای قلبی بیان می شود، جهت درمان بیماری نارسایی حاد قلبی به تأیید رسیده است. مهار رقابتی تجزیهٔ CAMP توسط کافئین، تئوفیلین و سایر متیل رقابتی تجزیهٔ ۲۰ را ببینید).



شکل ۱۳-۳. مسیر پیامرسانی ۲۵²⁺ - فسفواینوزیتید. پروتئینهای کلیدی شامل گیرندههای هورمونی (R) یک پروتئین (G) (G) یک فسفولیپاز Cاختصاصی فسفواینوزیتید (PLC) سویسترای پروتئین کیناز Cک) کالمودولین (CaM) و آنزیمهای متصل به کالمودولین (E) از جسمله کینازها، فسفودیاسترازها و ... هستند. (PIP2) فسفواینوزیتول ۱ و ۴ و ۵ ییفسفات، DAG دیآسیل گلیسرول؛ هاینوزیتول تریفسفات، ستاره نشانهٔ حالت فعال و پیکانهای توخالی نشانهٔ اثرات تنظیمی است).

B. کلسیم و فسفوا پنوز پتیدها

دستگاه پیامرسان دومی که به خوبی مطالعه شده است، شامل تحریک هیدرولیز فسفواینوزیتیدهاست (شکل ۲-۱۴). برخی از هورمونها، نوروترانسمیترها و فاکتورهای رشدی که سبب برانگیختن این مسیر میشوند به گیرندههایی که به پروتئینهای تیروزین کیناز متصل میشوند. در همه موارد، مرحلهٔ اصلی، تیروزین کیناز متصل میشوند. در همه موارد، مرحلهٔ اصلی، تحریک یک آذریم غشایی یعنی فسفولیپاز C (PLC) است که بخش فسفولیپیدی کوچکی از غشای پلاسمایی یعنی فسفاتیدیل اینوزیتول ۴۰ و ۵ تری فسفات اینوزیتول ۴۰ و ۵ تری فسفات اینوزیتول ۱، ۴ و ۵ تری فسفات دی آسیل گلیسرول (InsP) و اینوزیتول ۱، ۴ و ۵ تری فسفات می چسبد و در آن جا یک پروتئین کیناز حساس به فسفولیپید و کلسیم پروتئین کیناز حساس به فسفولیپید و در سیتوپلاسم منتشر شده و سبب آزادسازی ۲۵٬۵۰ از طریق و در سیتوپلاسم منتشر شده و سبب آزادسازی ۲۵٬۵۰ از طریق اتصال به کانال های کلسیمی وابسته به لیگاند در غشاهای

محدودکننده وزیکولهای ذخیرهای داخلی می شود. افزایش فلطت سیتوپلاسمی ${\rm Ca}^2$ حاصل بازشدن تسریع یافته این کانالها توسط ${\rm IP}_3$ است و خود سبب تسریع اتصال ${\rm Ca}^{2+}$ به پروتئین کالمودولین متصل شونده به کلسیم می شود که فعالیتهای سایر آنزیمها از جمله پروتئین کینازهای وابسته به کلسیم را تنظیم می کند.

مسیر پیامرسانی فسفواینوزیتید با پیامبرهای ثانویه و پروتثین کینازهای متعدد خود، پیچیدهتر از مسیر CAMP میباشد. برای مثال، انواع مختلف سلولی ممکن است دارای یک کیناز وابسته به کلسیم و کالمودولین یا بیشتر با اختصاصیت محدود سوبسترایی (مثلاً کیناز زنجیره سبک میوزین) به همراه یک کیناز عمومی وابسته به کلسیم و کالمودولین باشند، که می تواند انواع وسیعی از سوبستراهای پروتئینی را فسفریله کند. به علاوه، حداقل ۹ پروتئین کیناز مختلف از لحاظ ساختاری شناسایی شدهاند.

مکانیسمهای متعددی همانند آنچه در مسیر CAMP وجود دارد، می توانند سبب قطع یا ختم پیامرسانی در این مسیر شوند، \mathbf{P}_3 با دفسفریلاسیون غیرفعال می شود؛ سپس دی آسیل گلیسرول با به دست آوردن اسید فسفاتیدیک فسفریله شده و به فسفولیپید تبدیل می شود و یا داسیله شده و اسید آراشیدونیک را می سازد؛ \mathbf{Ca}^2 به طور فعال توسط پمپهای کلسیمی از سیتوپلاسم برداشت می شود.

مواد مذکور و سایر عناصر غیرگیرندهای مسیر پیامرسانی کلسیم ـ فسفواینوزیتید، در فارماکولوژی اهمیت قابل توجهی دارند. برای مثال، یون لیتیوم که در درمان اختلالات دوقطبی (مانیا ـ افسردگی) استفاده میشود بر متابولیسم سلولی فسفواینوزیتیدها اثر میگذارد (فصل ۲۹ را ببینید).

C. گوانوزین منوفسفات حلقوی (cGMP)

برخلاف CAMP که حامل منحصر بفرد انواع پیامهاست، CGMP تنها در انواع معدودی از سلولها دارای نقش پیامرسانی است. مکانیسم مبدل پیام مبتنی بر CGMP در مخاط روده و عضلات صاف عروقی، بسیار همراستا با مکانیسم پیامرسانی با واسطه حمله عمل می کنند. لیگاندهایی که توسط گیرندههای سطح سلول رصد می شوند، گوانیلیل سیکلاز را تحریک می کنند تا CGMP بسازد و CGMP با تحریک یک پروتئین کیناز وابسته به آزیمی نوکلئوتید حلقوی و دفسفریلاسیون سوبستراهای کینازی، خاتمه می باید.

افزایش غلظت cGMP سبب شلشدن عضله صاف عروقی توسط مکانیسم کینازی می شود که به دفسفریالاسیون زنجیرة سبک میوزین می انجامد (شکیل ۲-۱۲ را ببینید). در این سلولهای عضله صاف، ساخت cGMP با دو مکانیسم پیامرسانی ترانس ممبران که با بکارگیری دو گوانیلیل سیکلاز مختلف انجام میشود، افزایش می یابد. پیتید ناتریورتیک دهلیزی (یک هورمون پپتیدی خونزاد)، سبب تحریک گیرنده ترانس ممبران از طریق اتصال به بخش خارج سلولی آن میشود و لذا فعالیت گوانیلیل سیکلاز را که در بخش داخل سلولی گیرنده جای دارد، تحریک میکند. مکانیسم دوم میانجیگری باسخ به اکسید نیتریک (NO؛ فصل ۱۹ را ببینید) را بر عهده دارد که در سلولهای اندوتلیال عروقی و در پاسخ به عوامل طبیعی متسع کننده عروقی از جمله استیل کولین و هیستامین، تولید می شود. اکسید نیتریک پس از ورود به سلول هدف، به گوانیلیل سیکلاز سیتویالاسمی متصل شده و آن را فعال میکند (شکل ۲-۱۹ را ببینید). تعدادی از داروهای مفید متسع کننده عروقی از جمله نیتروگلیسرین و سدیم نیتروپروساید که در درمان ایسکمی قلبی و فشارخون بالای حاد استفاده میشوند، از طریق تولید یا تقلید اثر اکسید نیتریک، عمل می نمایند. سایر داروها با مهار فسفودی استرازهای اختصاصی سبب اتساع عروقی می شوند و لذا با تجزیه متابولیکی cGMP تداخل میکنند. یکی از چنین داروهایی، سیلدنافیل است که در درمان اختلال نعوظ کاربرد دارد (فصل ۱۲ را ببینید)،

اثر متقابل میان مکانیسههای پیامرسانی

مسیرهای پیامرسانی کلسیم ـ فسفواینوزیتید و cAMP در برخی سلولها با یکدیگر متضاد و در برخی دیگر به صورت مکمل یکدیگر اثر میکنند. برای مثال داروهای وازوپرسور که سبب انقباض عضله صاف میشوند، از طریق متابولیزاسیون ${\rm Ca}^{2+}$ و واسطهٔ ${\rm IP}_3$ اثر میکنند، در حالی که داروهایی که سبب شلشدن عضله صاف میشوند غالباً از طریق افزایش CAMP عمل مصاف میشوند غالباً از طریق افزایش ${\rm CaMP}$ و مسفواینوزیتید برای تحریک آزادسازی گلوکز از کبد با یکدیگر همکاری میکنند.

فسفريلاسيون: يک مسير مشترک

تقریباً همه پیامهای پیامبر ثانویه با فسفریلاسیون برگشت پذیر همراهند، که دو عملکرد اصلی در پیامرسانی دارد: تقویت و تنظیم انعطاف پذیر. در تقویت همانند GTP متصل شده به یک

پروتئین G، چسبندگی یک گروه فسفوریل به دنبالهٔ سرین، ترئونین یا تیروزین سبب تقویت شدید پیام تنظیمی اولیه با ضبط حافظه مولكولي از فعال شدن مسير مي شود؛ دفسفريالاسيون حافظه را یاک می کند و زمان طولانی تری نسبت به آنچه برای تجزیه یک لیگاند آلوستریک لازم است، مورد نیاز میباشد. در تنظيم انعطاف يذير، ويژگى هاى متفاوت سوبستراي يروتئين کینازهای متعدد تنظیم شده توسط پیامبرهای ثانویه، انشعاباتی در مسیرهای پیامرسانی ایجاد میکند که ممکن است به طور مستقل تنظيم شوند. بدين طريق، Ca²⁺ مستقل تنظيم بیامبرهای ثانویه، می توانند از وجود یا فقدان یک کیناز اختصاصی یا سوبسترای آن برای تولید اثرات بسیار متفاوت در انواع مختلف سلولی، استفاده کنند. مهارکنندههای پروتئین کینازها عوامل دارویی بالقوهای به ویژه در بیماریهای نئوپلاستیک هستند. تراستوزوماب که یک آنتیبادی آنتاگونیزه کنندهٔ پیام گیرنده فاکتور رشد است (قبلاً توضیح داده شد) یک داروی مؤثر در درمان سرطان بستان میباشد. مثال دیگری از این رویکرد عمومی ایماتینیب میباشد، که یک مولکول مهاری کوچک برای تیروزین کیناز سیتوپلاسمی AbI است و توسط مسیرهای پیامرسانی فاکتور رشد فعال می شود. به نظر می رسد ایماتینیب در درمان لوسمی میلوژن مزمن بسیار مؤثر باشد. لوسمی میلوژن مزمن حاصل جابجایی کروموزومی است و سبب تولید یک بروتئین اتصالی فعال Ber/Abl در سلولهای خونساز میشود.

دستههای مختلف گیرنده و کسترش دارویی

وجود یک گیرنده دارویی اختصاصی معمولاً حاصل مطالعات ارتباط ساختار ـ اثر گروهی از عوامل شبه دارویی هستند که اثر ار تسلید یا خنثی میکنند. بنابراین، اگر یک سری از گونیستهای مشابه، در ایجاد دو اثر مجزا، قدرت مشابهی داشته باشند، احتمال آنکه دو اثر یاد شده با میانجیگری مولکولهای گیرنده مشابه یا یکسان صورت گرفته باشد، وجود دارد. به علاوه، اگر گیرندههای یکسان هر دو اثر را میانجیگری کنند، یک آنتاگونیست رقابتی سبب مهار هر دو پاسخ با K_i مشابه خواهد شد و انتاگونیست رقابتی دوم سبب مهار هر دو پاسخ با K_i مشخصه خود خواهد شد. بنابراین، مطالعاتی که روی ارتباط میان ساختار و فعالیت یک سری از آگونیستها و آنتاگونیستها انجام شده، میانبیدی پاسخهای میاند، شناسایی نمایند.

روش تجربی مشابهی، میتواند نشان دهد که اثرات مشاهده شده یک دارو با واسطهٔ گیرندههای مختلف انجام میپذیرد. در این حالت، اثراتی که با واسطهٔ انواع گیرندهها انجام میشود، میتواند ردههای قدرتی مختلفی را میان آگونیستها و مقادیر مختلف K برای هر آنتاگونیست رقابتی، به معرض نمایش بگذارد.

روند تکامل در همه جاء انواع بسیار متنوعی از گیرندهها را ایجاد کرده است که برای میانجی گری پاسخها به هر پیام شیمیایی مشخصی، عمل میکنند. در برخی موارد، یک ماده شیمیایی بر روی دستههای مختلفی از گیرنده کاملاً متمایز از نظر ساختاری عمل میکند. برای مثال، استیل کولین از کانالهای یونی با دروازهٔ لیگاندی (AChRs نیکوتینی) برای أغاز یک پتانسیل پسسیناپسی تحریکی سریع (میلی ثانیه) (EPSP) در نورون های پس عقدهای استفاده می کند. همچنین استیل کولین دسته مجزایی از گیرندههای جفت شده با پروتئین AChRs) G موسکارینی) را فعال می کند که واسطه پاسخدهی نورونهای مشابه به EPSP سریع هستند. به علاوه، هر دسته ساختاری معمولاً دارای زیرمجموعهای از انواع متعدد گیرندههاست که غالباً مشخصات متفاوت پیامرسانی تا تنظیمکنندگی دارند. برای مثال، بسیاری از آمینهای زیستی (نظیر نورایینفرین، استیل کولین و سروتونین) بیش از یک گیرنده را فعال میکنند که هر یک از آنها همانطور که قبلاً شرح داده شد، یک پروتئین G متفاوت را فعال مي كند (جدول ۱-۲ را نيز ببينيد). وجود بسياري از انواع دستههای گیرنده و زیر مجموعههای آنها برای یک لیگاند درونزاد، فرصتهای مهمی برای گسترش و تکامل دارویی فراهم نموده است. برای مثال، پروپرانولول که آنتاگونیست انتخابی م آدرنوسیتورهاست، می تواند از ضربان تسریع شده قلب بكاهد، بدون اينكه از انقباض عروق به واسطه تحريك دستگاه عصبی سمیاتیک جلوگیری نماید. که این اثر با واسطهٔ گیرندههای انجام می شود. α

اصل انتخابی عمل کردن دارو حتی می تواند برای گیرندههایی که ساختار مشابهی دارند و در سلولهای گوناگون نظیر گیرندههای استروئیدی همچون گیرنده استروژن بیان شدهاند، بکار رود (شکل ۶–۲). انواع مختلف سلولهای پروتئینهای فرعی متفاوتی را بیان میکنند که با گیرندههای استروئیدی تعامل دارو گیرنده را تغییر میدهند. برای مثال، تاموکسیفن به عنوان یک آنتا گونیست روی گیرندههای استروژنی بیان شده در بافت پستانی و به عنوان یک آگونیست در گیرندههای استروژنی استروژنی

استخوان عمل میکند. در نتیجه، تاموکسیفن نه تنها در درمان و پیشگیری از سرطان پستان مفید است بلکه در پیشگیری از پوکی استخوان نیز با افزایش تراکم استخوانی سودمند واقع می شود (فصول ۴۰ و ۴۲ را ببینید). همچنین تاموکسیفن ممکن است سبب عوارضی در زنان یائسه شود که با اثر آگونیستی آن در رحم و تحریک تکثیر سلول اندومتر همراه است.

پیشرفتهای دارویی نوین به انواعی که روی گیرندهها برای پیامهای شیمیایی خارج سلولی اثر میکنند، محدود نمیشود. امروزه متخصصان شیمی دارویی در حال تعیین اثر عناصر مسیرهای پیامرسانی دور از گیرندهها به عنوان اهداف انتخابی و مفید داروها هستند. برای مثال، عوامل دارویی سودمند در بالین ممکن است به طور اختصاصی روی پروتئینهای G، کینازها، فسفاتازهای اختصاصی یا آنزیمهایی که پیامبرهای ثانویه را تجزیه میکنند، اثر نمایند.

ارتباط بین مقدار مصرف دارو و پاسخ بالینی

تاکنون ما گیرندهها را مولکولهایی به حساب آوردهایم و نشان دادهایم که چگونه گیرندهها می توانند به طور کلی حداقل در یک سیستم مطلوب، مسؤول ارتباط بین دوز یا غلظت یک دارو و پاسخهای فارماکولوژیک باشند. پزشک در هنگام برخورد با بیماری که نیازمند درمان است، باید از بین انواع مختلف داروهای موجود یکی را برگزیند و مقدار مصرف آن را برای دستیابی به حداکثر فایده و حداقل سمیت تنظیم کند. برای تصمیم گیریهای درمانی منطقی، پزشک باید میانکنشهای دارو ـ گیرنده که معرف ارتباط بین مقدار دارو و پاسخ در بیماران است، ماهیت و علل تنوع در پاسخدهی فارماکولوژیک و کاربردهای بالینی علی کردن دارو را، درک کرده باشد.

مقدار مصرف و پاسخ در بیماران

A. روابط درجهبندی شده میان مقدار مصرف دارو و پاسخ پزشک برای انتخاب از میان داروها و تعیین مقادیر مصرف مناسب دارو، باید از قدرت فارماکولوژیک و حداکثر اثر داروها در ارتباط با اثر درمانی مطلوب آنها آگاه باشد. این دو عبارت مهم که غالباً برای دانشجویان و پزشکان گیجکننده است با رجوع به شکل ۲-۱۵ که منحنیهای درجهبندی شده مقدار مصرف دارو پاسخ که مربوط به مقدار مصرف چهار داروی مختلف برای تقویت یک اثر دارویی اختصاصی هستند، قابل توضیح است.



Log drug dose

شکل ۱۵-۳. منحنیهای دوز ـ پاسخ درجهبندی شده برای ۴ دارو که قدرت فارما کولوژیک و اثرات حداکثری متفاوت را نشان می دهد (متن را ببینید).

 قدرت¹ __گفته میشود که داروهای A و B از داروهای C و D به علت وضعیتشان با منحنیهای مقدار دارو ـ پاسخ در محور مقدار دارو شکل ۱۵-۲، داروهای قوی تر هستند. قدرت به غلظت (EC50) یا دوز (ED50) دارو برای ایجاد ۵۰٪ حداکثر تأثیر دارو اطلاق میشود. بنابراین، قدرت فارماکولوژیک داروی A در شكل ۱۵-۲ كمتر از داروي B كه يك أگونيست نسبي است، میباشد چرا که EC50 داروی A بیش از EC50 داروی B میباشد. قدرت یک دارو تا حدی به تمایل (K_d) گیرندهها برای اتصال دارو و تأثیری که میانکنش دارو ـ گیرنده با پاسخ هـ مراه مـی شود، بستگی دارد. باید توجه داشت که برخی از مقادیر داروی A می توانند اثراتی بیش از هر میزان داروی B داشته باشند و این برخلاف این واقعیت است که ما داروی B را از نظر فارماکولوژیک قوى تر توصيف نموديم. دليل اين موضوع آن است كه داروي A حداکثر تأثیر بیشتری دارد (در ادامه توضیح داده میشود).

برای مقاصد درمانی، قدرت دارو باید براساس واحد دوز و معمولاً به صورت نقطه نهایی خاص درمانی بیان گردد (مثلاً ۵-mg برای آرامبخشی خفیف، ۱mcg/kg/min برای افزایش ضربان قلب در حد ۲۵ ضربه در دقیقه). قدرت نسبی که نسبت مقادیر دارو با اثر یکسان (۰/۲، ۱۰ و ...) است می توانید بیرای مقایسه یک دارو با دیگر داروها بکار رود.

 حداکثر تأثیر آ __ این شاخص بازتابی از محدودهٔ ارتباط مقدار مصرف _ پاسخ روی محور پاسخ (محور عمودی نمودار) است. داروهای C ،A و D در شکل ۱۵-۲ دارای حداکثر تأثیر برابری هستند در حالی که همهٔ آنها حداکثر تأثیر بیشتری نسبت به داروی B دارند. حداکثر تأثیر یک دارو (که گاهی برای سهولت تأثیر نامیده میشود)، برای تصمیمگیری بالینی در مواردی که پاسخ زیادی لازم است، نقش حیاتی دارد. این شاخص را میتوان از روی روشی که دارو با گیرنده واکنش نشان می دهد، تعیین نمود. با روش میانکنش دارو با گیرندهها (نظیر آنچه در مبورد آگونیستهای نسبی وجود دارد یا با مشخصات سیستم گیرنده ـ اثرکننده درگیر).

بنابراین، مدرهایی که روی یک بخش از نفرون عمل می کنند ممکن است سبب دفع بیشتر مایع و الکترولیت نسبت به مدری که روی منطقهٔ دیگری عمل میکند، شوند. به علاوه، تأثیر عملی یک دارو برای دستیابی به نقطه نهایی درمانی (مثلاً افزایش انقباض پذیری قلبی) ممکن است با اثر دارو در ایجاد اثر سمی (مثلاً أريتمي قلبي كشنده) حتى در مواردي كه دارو می توانست در غیر این صورت اثر درمانی بیشتری داشته باشد، محنود گردد.

B. شکل منحنیهای مقدار مصرف .. پاسخ

با اینکه پاسخهایی که در منحنیهای A و B و C شکل ۱۵-۲-۲ أمدهاند، قرابتی با شکل یک رابطه سادهٔ میکائیلیس ـ منتون (که از مقیاس لگاریتمی استفاده شده) دارند، اما برخی از پاسخهای بالینی، چنین نیستند. شیب بسیار تند منحنیهای مقدار مصرف _ پاسخ (مثلاً منحنی D) با نتایج بالینی مهمی در صورتی که بخش بالایی منحنی وسعت نامطلوب یاسخ را نشان دهد (مثلاً کومای ناشی از اثرات آرامبخش _ خوابآوری)، همراه میباشد. شیب منحنیهای مقدار مصرف _ پاسخ در بیماران می تواند حاصل میانکنشهای همراه یکدیگر در اثرات متعدد و مختلف یک دارو باشد (مثلاً اثرات مغزی، قلبی و عروق محیطی که همگی به كاهش فشارخون منجر مىشوند).

²⁻ Maximal efficacy

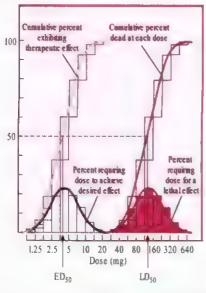
¹⁻ Potency الـ توجه شود که حداکثر تأثیر که در متون درمانی استفاده میشود. کاملاً مترادف با کاربرد آن در متون تخصصي تري که به شرح ميانکنش هاي دارو گيرنده مي پردازند و پیشتر در این فصل از آنها یاد شده نمیباشند. در وضعیت اید، آل آزمایشگاهی، تأثیر به مفهوم حداكثر تأثير آگونيست و آگونيست نسيي است كه از طريق گيرنده مشابه القا می شود. در مفاهیم درمانی، تأثیر به معنای وسعت یا درجه یک اثر است که می توان در یک بیمار به آن دست یافت. لذا تأثیر درمانی تحت اثر مشخصات یک میانکنش اختصاصي دارو كيرنده قرار ميگيرداما به عوامل مربوط به ميزبان و ديگر عوامل كه در متن اشاره شده نیز بستگی دارد.

C. منحنیهای کوانتا پی مقدار مصرف ــاثر

منحنیهای درجهبندی شده مقدار مصرف ـ پاسخ که در بالا شرح داده شدند، دارای محدودیتهای خاصی در کاربرد برای تصمیمگیری بالینی هستند. برای مثال، چنین منحنیهایی امکان دارد در صورتی که پاسخ فارماکولوژیک به صورت همه یا هیچ است، قابل استفاده نباشند (مثلاً در پیشگیری از تشنجها، آریتمی یا مرگ). به علاوه ارتباط بالینی یک رابطه مقدار مصرف پاسخ کوانتایی در یک بیمار، صرفنظر از دقت تفسیر، می تواند در سایر بیماران محدود شود که به علت پتانسیل تغییرپذیری شدت بیماری و پاسخدهی به داروها، در میان بیماران مختلف است.

با تعیین مقدار مصرف داروی مورد نیاز برای ایجاد یک شدت اثر خاص، در تعداد زیادی از بیماران یا حیوانات أزمايشكاهي و ملقياس درونلي فراوانلي تلجمعي توزيع پاسخدهندگان در برابر مقدار لگاریتمی مصرف، می توان از برخی از این مشکلات بیشگیری نمود (شکل ۱۶–۲). اثر کوانتایی اختصاصی را می توان براساس ارتباط بالینی (مثلاً بهبود سردرد) یا حفظ ایمنی افراد تحت بررسی (مثلاً استفاده از دوزهای اندک یک محرک قلبی و افزایش ضربان قلب در حد ۲۰ ضربه در دقیقه به عنوان اثر کوانتایی) یا در نظر گرفتن یک واقعه کوانتایی ذاتی (مثلاً مرگ یک حیوان آزمایشگاهی) انتخاب نمود. در مورد غالب داروها، مقادیر مورد نیاز برای ایجاد یک اثر کوانتایی اختصاصی در افراد، توزیع لگاریتمی دارد یعنی فراوانی توزیع چنین پاسخهایی برحسب لگاریتم مقدار مصرف یک منحنی توزیع نرمال گوسی (نواحی رنگی، شکل ۱۶–۲) تشکیل می دهد. هنگامی که این پاسخها با هم جمع شوند، توزیع فراوانی تجمعی یک منحنی مقدار مصرف _ اثر کوانتایی (یا منحنی مقدار مصرف ـ درصد) از نسبت یا درصد افرادی که مقیاس اثر را به صورت تابعی از لگاریتم مقدار مصرف نشان می دهند، تشکیل خواهد داد. غالباً منحنی مقدار مصرف _اثر با میانه مقدار مصرف مؤثر

غالبا منحنی مقدار مصرف ـ اثر با میانه مقدار مصرف مؤثر $(ED_{50})^2$ که مقداری است که در آن 0.0 افراد اثر اختصاصی کوانتایی را نشان میدهند، مشخص میشود (توجه کنید که ED_{50} در این متن مفهومی متفاوت با آنچه قبلاً در مورد منحنیهای درجه بندی شدهٔ مقدار مصرف ـ اثر گفته شده دارد) همچنین مقدار مصرف مورد نیاز برای ایجاد یک اثر سمی خاص در 0.0 حیوانات میانه مقدار مصرف سمی 0.0 آلمیده میشود. اگر اثر سمی به مرگ حیوان بینجامد، از میانه مقدار مصرف سمی میشود. چنین معرف کشنده (1.0) ایه طور تجربی استفاده میشود. چنین مقادیری راهی مناسب برای مقایسه قدرت داروها در بررسیهای تجربی و بالینی هستند: لذا اگر 1.0



شکل ۱۳-۹۶ نقشههای دوز ـ اثر کوانتایی. مستطیلهای هاشور خورده (و منحنی زنگولهای شکل همراه) نشانه فراوانی توزیع دوزهای داروی مورد نیاز برای ایجاد یک اثر اختصاصی است؛ یعنی درصد حیواناتی که برای بروز اثرات یک دوز مشخص لازم است. مستطیلهای توخالی (و منحنی رنگی همراه) نشانه فراوانی تجمعی توزیع پاسخهاست که توزیع لگاریتمی دارد.

یک اثر اختصاصی کوانتایی به ترتیب ۵ و ۵۰۰ میلیگرم باشد، آنگاه قدرت داروی اول برای ایجاد یک اثر اختصاصی، ۱۰۰ برابر داروی دوم خواهد بود. به همین ترتیب می توان شاخص با ارزشی از گزینشی عمل کردن داروها با مقایسه ED₅₀ آنها برای دو اثر کوانتایی مختلف در یک جمعیت به دست آورد (مثلاً سرکوب سرفه در برابر اثر خواب آوری داروهای مخدر).

منحنیهای مقدار مصرف ـ اثر برای به دست آوردن اطلاعاتی در مورد حد ایمن مورد انتظار یک داروی خاص برای تولید یک اثر اختصاصی، نیز به کار میروند. یک مقیاس، که با مقدار مصرف یک داروی مورد نیاز برای ایجاد اثر نامطلوب مرتبط است، شاخص درمانی میباشد. در مطالعاتی که روی حیوانات انجام شده، شاخص درمانی معمولاً به صورت نسبت حیوانات انجام برای برخی اثرات مرتبط درمانی بیان می شود. اندازه گیری این شاخص در مطالعاتی که روی حیوانات انجام اندازه گیری این شاخص در مطالعاتی که روی حیوانات انجام

¹⁻ median effective dose 2- median toxic dose

³⁻ median lethal dose

⁴⁻ therapeutic index

میشود، کاربرد چنین شاخصی را برای تخمین اثرات بالقوهٔ یک دارو در انسان، سودمند ساخته است. البته، شاخص درمانی یک دارو در انسان تقریباً هرگز به طور حقیقی اندازهگیری نمی شود؛ در عوض، کارآزماییهای دارویی و تجارب بالینی تجمعی غالباً طیفی از مقادیر مصرف معمولاً مؤثر و یک طیف متفاوت (اما غالباً همپوشان) از مقادیر مصرف احتمالاً سمی را نشان میدهند. محدوده بین حداقل دوز سمی و حداقل دوز درمانی پنجره درمانی نامیده شده و یکی از ارزشمندترین معیارهای بالینی جهت تعیین دوز دارو میباشد. خطر بالینی قابل قبول سمیت بستگی به شدت بیماری درمان شده دارد. برای مثال، طیف مقدار مصرف که سبب بهبود سردرد معمولی در غالب بیماران میشود، باید خیلی کمتر از طیف مقدار مصرفی باشد که سیب سمیت جدی میشود، حتی اگر سمیت در اقلیت کوچکی از بیماران رخ دهد. با این حال برای درمان یک بیماری کشنده نظیر لنفوم هوچكين، تفاوت قابل قبول بين [مقادير مصرف درماني و سمى] ممكن است كمتر باشد.

در نهایت، باید به این نکته توجه داشت که منحنی مقدار مصرف .. اثر کوانتایی و منحنی درجهبندی شده مقدار مصرف .. پاسخ، اطلاعات مختلفی را به طور خلاصه نشان میدهند. هر چند هر دو شکل سیگموئیدی روی یک مقیاس لگاریتمی دارند (اشكال ۱۵-۲۷ و ۱۶-۲۰ را با هم مقايسه كنيد). اطلاعات ضروري مورد نیاز برای تصمیم گیری بالینی منطقی را می توان از هر نمودار به دست آورد. هر دو منحنی اطلاعاتی را با در نظر داشتن قدرت و انتخابی بودن داروها ارائه میدهند. منحنی مقدار مصرف ـ پاسخ حداکثر تأثیر یک دارو را نشان میدهند و منحنى مقدار مصرف اثر كوانتايي تنوع يذيري بالقوه پاسخدهی در افراد را به نمایش میگذارد.

تنوع در پاسخدهی به دارو

افراد از نظر پاسخ به یک دارو تفاوت قابل توجهی با یکدیگر دارند؛ در حقیقت فرد ممکن است در زمانهای مختلف در سیر درمان، به طرق مختلفی به یک داروی یکسان یاسخ دهد. گاهی، افراد یک پاسخ دارویی نامعمول یا ایدیوسنگراتیک از خود نشان میدهند، که در برخی بیماران مشاهده میشود. پاسخهای ایدیوسنکراتیک معمولاً حاصل تفاوتهای ژنتیکی در متابولیسم دارو یا مکانیسههای ایمونولوژیک نظیر واکنشهای حساسیتی

تنوع کمّی در پاسخ دارویی، عموماً شایعتر و از نظر بالینی

مهمتر است. یک بیمار در صورتی که شدت اثر یک داروی مفروض در وی کمتر از اثری باشد که در اغلب افراد دیده میشود، هیپوراکتیو^۳ و اگر این اثر بیشتر باشد، هیپرراکـتیو^۳ خوانده مى شود (توجه: عبارت بيش حساسيتي معمولاً به پاسخهای حساسیتی یا سایر پاسخهای ایمونولوژیک به داروها، اشاره دارد.) در مورد برخی از داروها، شدت یاسخ به یک مقدار مصرف مفروض می تواند در سیر درمان تغییر کند. در این موارد، باسخدهی معمولاً در نتیجهٔ مصرف مداوم دارو کاهش می باید و یک وضعیت تحمل ^۵ نسبی به اثرات دارو ایجاد میکند. هنگامی که پاسخدهی به سرعت پس از تجویز دارو، کاهش یابد، گفته میشود تاکی فیلاکسی^ع رخ داده

حتى قبل از تجويز اولين مقدار دارو، يزشك بايد عواملي را که در جهتدهی و وسعت تنوعات محتمل در پاسخدهی نقش دارند، مدنظر داشته باشد. این موارد شامل قابلیت یک داروی خاص در ایجاد تحمل یا تاکیفیلاکسی و نیز اثرات سن، جنس، اندازه بدن، وضعیت بیماری، عوامل ژنتیکی و تجویز همزمان ساير داروها هستند.

چهار مکانیسم کلی به تنوع در پاسخدهی دارویی در میان بیماران یا در یک بیمار در زمانهای مختلف می انجامد.

A. تغییر در غلظت دارویی که به گیرنده می رسد

بیماران ممکن است از نظر سرعت جذب دارو، توزیع آن در بدن یا در پاکسازی دارو از خون با یکدیگر متفاوت داشته باشند (فصل ۳ را ببینید). با تغییر غلظت دارویی که به گیرندههای مربوط به خود میرسد، این تفاوتهای فارماکوکینتیک ممکن است پاسخ بالینی را دستخوش تغییر نمایند. برخی تفاوتها را می توان براساس سن، وزن، جنس، وضعیت بیماری و عملکرد کبد و کلیه و بررسی اختصاصی تفاوتهای ژنتیکی که ممکن است حاصل به ارث رسیدن یک مجموعه از آنزیههای متابولیزه کننده دارو باشند، پیش بینی نمود (فصول ۳ و ۴ را ببینید). یک مکانیسم مهم دیگر تأثیر گذار بر دسترسی دارویی، انتقال فعال دارو از سیتوپلاسم با واسطهٔ یک خانواده از ناقلین غشایی رمزگذاری شده توسط ژنهای مقاومت چند دارویی (MDR) است. برای مثال تنظیم افزایشی ژن MDR در رمزگذاری بیان ناقل، مكانيسم اصلى است كه توسط آن سلولهاي توموري مقاومت علیه داروهای ضد سرطان را به دست می آورند.

¹⁻ Idiosyncratic

²⁻ Hyporeactive 4- Hypersensivity

³⁻ Hyperreactive

⁶⁻ Tachyphylaxis 5- Tolerance

B. تنوع در غلظت یک لیگاند درونزاد برای گیرنده این مکانیسم اثر زیادی در تنوع پاسخها به آنتاگونیستهای دارویی دارد. بنابراین، پروپرانولول که یک آنتاگونیست بتا درنوسپتور است، به وضوح سبب کاهش ضربان قلب در بیماری میشود که کاتهکولامینهای درونزاد در وی بالا رفتهاند (نظیر حالتی که در فتوکروموسیتوم دیده میشود) اما این وضعیت بر ضربان قلب در حال استراحت یک دوندهٔ ورزیدهٔ ماراتون اثری نمیگذارد. یک آگونیست نسبی حتی میتواند پاسخهای متفاوتی نیز داشته باشد. سارالازین یک آگونیست نسبی ضعیف در گیرندههای آنژیوتانسین II است که فشارخون را در بیماران دچار فشارخون بالا که ناشی از افزایش تولید آنژیوتانسین II میباشد، کاهش و در بیمارانی که مقادیر طبیعی آنـژیوتانسیون تولید میکنند، افزایش میدهد.

C. تغییر در تعداد یا عملکرد گیرندهها

مطالعات تجربی، تغییراتی را در پاسخ دارویی ناشی از افزایش یا کاهش تعداد مناطق گیرندهای یا تغییر در تأثیر گیرندههای جفت شونده با مکانیسمهای مؤثر بعدی، نشان دادهاند. در برخی موارد، تغییر در تعداد گیرنده ناشی از سایر هورمونهاست؛ برای مثال هورمونهای تیروئیدی سبب افزایش تعداد گیرندههای بتا در عضله قلب خوکچه هندی و حساسیت قلبی آن به کاتکولامینها می شوند. امکان دارد تغییرات مشابهی به تاکیکاردی ناشی از تیروتوکسیکوز منجر شود و علت سودمندی پروپرانولول که یک تیروتوکسیکوز منجر شود و علت سودمندی پروپرانولول که یک در سایر موارد، لیگاند آگونیستی، خود سبب کاهش در تعداد

انتاگونیست گیرنده الاست در تخفیف علایم این بیماری باشد. در سایر موارد، لیگاند آگونیستی، خود سبب کاهش در تعداد (مثلاً تنظیم کاهشی) یا جفتشدن تأثیر (مثلاً حساسیتزدایی) گیرندههای آن میشود. این مکانیسمها (که قبلاً تحت عنوان مکانیسمهای که قبلاً تحت عنوان مکانیسمهای پیامرسانی و اثرات دارویی، مورد بحث قرار گرفتند)، ممکن است به دو پدیده مهم بالینی منجر شوند: پدیده اول تاکیفیلاکسی یا تحمل به اثرات برخی داروها (مثلاً آمینهای زیستی و هم خانوادههای آنها) و پدیده دوم، مدهد. این پدیده می تواند هم برای آگونیستها و هم برای آگونیستها و هم برای آلتاگونیستها رخ دهد. آنتاگونیستها و هم برای گیرندهها در یک سلول یا بافت حیاتی از طریق مهار تنظیم گیرندهها در یک آگونیست درونزاد شود. هنگامی که مصرف کاهشی ناشی از یک آگونیست درونزاد شود. هنگامی که مصرف آنتاگونیست قطع می شود، تعداد افزایش یافته گیرندهها، می تواند یک باسخ بسیار شدیدی به غلظتهای فیزیولوژیک آگونیست،

ایجاد کند. به طور عکس علایم فاجعه آمیزی به دنبال قطع تجویز یک آگونیست ممکن است رخ دهد. در این حالت، تعداد گیرنده ها، که در نتیجهٔ تنظیم کاهشی ناشی از دارو کاهش یافته آند، کمتر از آن است که آگونیست درون زاد بتواند یک تحریک مؤثر ایجاد کند. برای مثال، قطع کلونیدین (دارویی که فعالیت آگونیست α_2 آدرنوسپتوری آن فشارخون را کاهش می دهد) می تواند سبب بحران فشارخون بالا شود که احتمالاً به علت تنظیم کاهشی α_2 آدرنوسپتورها توسط داروست (فصل ۱۱ را ببینید).

عوامل ژنتیکی نیز در تغییر تعداد یا عملکرد گیرندههای خاص دارای نقش مهمی هستند. برای مثال، یک تنوع ژنتیکی اختصاصی از α_{2C} آدرنوسپتورها ـ هنگامی که به همراه یک تنوع یافتصاصی از α_{1} آدرنوسپتورها به ارث میرسند ـ با خطر افزایش یافته ایجاد نارسایی قلبی تداخل می کنند که ممکن است با مداخله زودهنگام به کمک داروهای آنتا گونیست، از شدت آن کاسته شود، شناسایی چنین عوامل ژنتیکی، به عنوان بخشی از حوزه به سرعت گسترش یابنده فارماکوژنتیک، امیدهایی را برای طرح ریزی مناسبترین درمان فارماکولوژیک برای هر بیمار به طور اختصاصی به پزشکان کمک کند (فصل α را ببینید).

یک مثال جالب توجه دیگر از تعیین ژنتیکی اثرات پاسخ دارویی، در درمان سرطانهایی است که با افزایش پیامرسانی فاکتور رشد همراهند. جهشهای پیکری (سوماتیک) اثرگذار بر بخش تیروزین کینازی گیرنده فاکتور رشد اپیدرمی با افزایش حساسیت به مهارکنندههای کیناز از جمله جفی تینیب در برخی انواع خاص سرطانهای ریه، همراه خواهد بود. این اثر سبب افزایش خاصیت ضد نثوپلاسمی دارو می شود و از آنجا که افزایش نمیباشند، شاخص درمانی این داروها در بیمارانی که تومور آنها دارای چنین جهشهایی است، به طور قابل توجهی افزایش می راند.

D. تغییرات در اجزای پاسخ بعد از گیرنده

با اینکه دارو اثرات خود را با اتصال به گیرندهها آغاز میکند، اما پاسخی که در بیمار دیده می شود، بستگی به تمامیت عملکردی فرآیندهای بیوشیمیایی در سلول پاسخ دهنده و تنظیم فیزیولوژیک توسط تعامل اعضا دارد. از نظر بالینی تغییرات در این فرآیندهای پسگیرندهای، بزرگترین و مهم ترین ردهٔ

مکانیسههایی است که سبب تنوع در پاسخدهی به درمان دارویی میشوند.

قبل از آغاز درمان با یک دارو، پزشک باید از خصوصیات بیمار که سبب محدودیت پاسخ بالینی میشود، آگاه باشد. این خصوصیات شامل سن و سلامت عمومی بیمار و از همه مهمتر شدت و مکانیسم بیماریزایی درگیری است. مهمترین علت بالقوهٔ عدم دستیابی به یک پاسخ رضایت بخش غلطبودن تشخیص یا نقص فیزیولوژیک آن است. درمان دارویی هنگامی که در جهت مکانیسم پاتوفیزیولوژیک مسؤول بیماری باشد، تقریباً همواره موفقیت آمیز است.

هنگامی که تشخیص درست باشد و داروی مناسب تجویز شود، باز هم ممکن است یک پاسخ درمانی غیررضایتبخش که غالباً ناشی از مکانیسمهای جبرانی بیمار در پاسخ مخالف به اثرات مفید داروست، رخ دهد. برای مثال افزایش جبرانی تون دستگاه عصبی سمپاتیک و احتباس مایع توسط کلیهها، میتواند سبب تحمل به اثرات ضد فشارخونی یک داروی متسع کننده عروق شود. در چنین مواردی، برای حصول به یک نتیجهٔ درمانی مفید، داروهای بیشتری لازم است.

انتخاب در بالین: اثرات مفید در برابر اثرات سمی دارو

با اینکه ما داروها را براساس عمل اصلی آنها طبقهبندی میکنیم، روشن است که هیچ دارویی تنها سبب یک اثر داحد و اختصاصی نمیشود. چرا چنین است؟ احتمال اینکه هر نوع مولکول دارویی تنها به یک نوع مولکول گیرنده متصل شود، بسیار اندک است چرا که تعداد گیرندههای بالقوه در هر بیمار بسیار زیاد است. حتی اگر ساختار شیمیایی یک دارو به آن اجازه اتصال به یک نوع گیرنده را بدهد، فرآیندهای بیوشیمیایی کنترل شده توسط چنین گیرندههایی در بسیاری از سلولها رخ خواهند داد و با بسیاری از عملکردهای بیوشیمیایی دیگر جفت خواهند شد؛ در نتیجه هم بیمار و هم پزشک با بیش از یک اثر دارویی مواجه خواهند شد. در نتیجه، داروها در نحوهٔ عملکرد خود تنها انتخابی هستند و نه اختصاصی، چرا که اتصال به یک گیرنده یا تعداد محدودی از گیرندهها محکمتر از سایر گیرندههاست و همچنین گیرندهها گیرندهها محکمتر از سایر گیرندههاست و همچنین گیرندهها فرآیندهای خاص را کنترل میکنند که سبب اثرات متمایزی میگردد.

تأثیر مفید داروها در بالین تنها به علت انتخابی عمل کردن آنهاست. انتخابی عمل کردن با مقایسهٔ تمایل اتصال دارو به

گیرندههای مختلف یا با مقایسه ED₅₀ برای اثرات مختلف دارو در بدن موجود زنده، قابل اندازه گیری است. در پیشرفتهای دارویی و در بالین، انتخابی عمل کردن معمولاً در دو مقوله با دو اثر متمایز بررسی میشود: اثرات صفید یا درمانی در برابیر اثرات سعی، داروسازان و پزشکان معمولاً از عبارت عارضه جانبی استفاده میکنند که به معنای اثر یک مسیر فرعی در کنار مسیر اصلی دارو میباشد، چنین عباراتی غالباً اشتباه برانگیز هستند.

 A. اثرات مفید و سمی که از مکانیسم گیرنده ـ عـملکننده مشابه استفاده میکنند

بیشتر سمیت شدید دارویی در بالین، نمایشی از گسترش مستقیم فارماکولوژیک اثرات درمانی دارو میباشد. در برخی از این موارد (میثلاً خونریزی ناشی از درمان ضد انعقادی؛ کومای هیپوگلیسمیک به علت انسولین)، میتوان با تدبیر دقیق مقدار مصرف داروی تجویز شده و به کمک پایش دقیق اثر (اندازه گیری ان انعقاد خون یا قند سرم) و روشهای وابسته به فرد (پیشگیری از آسیب بافتی که ممکن است سبب خونریزی شود؛ تنظیم مصرف کربوهیدرات) از این سمیت پیشگیری به عمل آورد. در سایر موارد، با عدم تجویز دارو در صورتی که چندان نیازی به آن نباشد یا روش درمانی دیگری وجود داشته باشد، میتوان از سمیت جلوگیری کرد.

در برخی شرایط خاص، یک دارو واضحاً لازم و مؤثر میباشد اما در دوزهای مورد نیاز برای آثر مناسب، سمیت غیرقابل قبولی ایجاد میکند. در چنین شرایطی، ممکن است لازم باشد که داروی دیگری به رژیم درمانی اضافه شود. برای مثال در درمان فشارخون بالا، تجویز داروی دوم غالباً به پزشک این امکان را میدهد که از مقدار مصرف و سمیت داروی اول بکاهد (فصل ۱۱ را ببینید).

 B. اثرات مقید و سمی که از طریق رسپتورهای مشابه در بافتهای مختلف و از طریق مسیرهای عملکننده متفاوت ایجاد اثر مینمایند

بسیاری از داروها دارای اثرات مطلوب و سوء میباشند که به علت اثر روی یک نوع گیرنده خاص در بافتهای مختلف ایجاد می شوند. مثالهایی که در این کتاب در مورد آنها بحث شده ست، شامل گلیکوزید دیژیتالیس که با مهار ATPase که آنزیم در همه غشاهای سلولی اثر میکند؛ متوترکسات که آنزیم

دیه یدروفولات ردوکتاز را مهار میکند و هورمونهای گلوکوکورتیکوئیدی میباشد.

سه راهکار درمانی برای پیشگیری یا کاهش این نوع سمیت وجود دارد. اول آنکه باید دارو را همیشه در حداقل مقداری که اثرات قابل قبول تولید میکند، تجویز نمود. دوم آنکه داروهای کمکی که از طریق مکانیسمهای گیرندهای متفاوت عمل کرده و سمیتهای متفاوتی نیز دارند، امکان کاهش مقدار مصرف داروی اول را فراهم میآورند و لذا سمیت آن را محدود میکنند (مثلا استفاده از سایر داروهای سرکوب کننده ایمنی به جای گلوکوکورتیکوئیدها در درمان اختلالات التهابی). سوم آنکه، انتخابی عمل کردن دارو ممکن است با دستکاری غلظتهای دارویی موجود برای گیرندهها در مناطق مختلف بدن، افزایش یابد مثلاً در آسم و با تجویز آتروسل گلوکوکورتیکوئیدی در برونشها.

C. اثرات مفید و سمی با واسطه انواع متفاوت گیرنده ها مزایای درمانی حاصل از داروهای شیمیایی جدید با قابلیت انتخابی تر گیرنده قبلاً در این فصل مورد بحث قرار گرفته و در فصول بعدی به تفصیل شرح داده خواهد شد. چنین داروهایی شامل آگونیست و آنتاگونیستهای انتخابی آلفا و بتا آدرنوسپتور، آنتی هیستامین های H₁ و H₃ عوامل مهارکننده نیکوتینی و

موسکارینی و هورمونهای استروئیدی انتخابی گیرنده است. همهٔ این گروهها در خانوادههای عملکردی دستهبندی می شوند و هر یک به دسته کوچکی از آگونیستهای درونزاد پاسخ می دهد. گیرندهها و کاربردهای درمانی مرتبط آنها با تحلیل اثرات فیزیولوژیک پیامهای شیمیایی ـ کاتکولامینها، هیستامین، استیلکولین و کورتیکواستروئیدها، کشف شدند.

داروهای متعدد دیگری با بررسی اثرات درمانی یا سمی عوامل شیمیایی مشابه در متون بالینی، کشف شدهاند. مثالهای این موارد شامل کینیدین، سولفونیل اورهها، مدرهای تیازیدی، ضد افسردگیهای سه حلقه ای، داروهای مخدر و داروهای انتی سایکوتیک فنوتیازینی می باشد. غالباً داروهای جدید با گیرندههای مواد درون زاد، وارد برهمکنش می شوند (مثلاً مخدرها و فنوتیازینها به ترتیب برای مخدر درون زاد و گیرندههای دوپامینی)، ممکن است سایر داروهای جدید نیز که در آینده کشف می شوند، چنین باشند و ممکن است سبب کشف دستههای جدید گیرنده و لیگاندهای درون زاد برای پیشرفتهای دارویی در آینده شوند.

بنابراین، تمایل داروها برای اتصال به مکانهای مختلف گیرندهها، نه تنها یک مشکل پیچیده در درمان بیماران است، بلکه یک چالش مداوم در فارماکولوژی بوده و شامل کشف داروهای جدید و مفیدتر میباشد.

ياسخ مطالعه مورد

پروپرانولول، داری غیرانتخابی مسدودکننده گیرندههای θ آدرنرژیک بوده که به علت کاهش برون ده قلبی و احتمالاً
کاهش مقاومت عروق، در درمان فشارخون مؤثر است. این دارو
همچنین اتساع برونشی ناشی از گیرنده β_2 را مهار کرده و
ممکن است در افراد حساس سبب انقباض برونشها شود.

مسدودکنندههای کانال کلسیم، نظیر وراپامیل نیز فشارخون را کاهش داده اما سبب انقباض برونش نمیشوند و نیز از اتساع برونشها جلوگیری نمیکند. انتخاب دارو و یا گروه دارویی مناسب برای شرایط خاص، مستلزم آگاهی از سایر شرایط بیمار و میزان انتخابی بودن گروه دارویی، موجود میباشد.



فارما کوکینتیک و فارما کودینامیک: تعیین دوز منطقی و سیر زمانی اثر دارو

مطالعه مورد

خانمی ۸۵ ساله و با وزن ۶۰ کیلوگرم و با میزان کراتینین سرم ۱/۸ میلیگرم بر دسی لیتر دچار فیبریلاسیون دهلیزی شده است، تصمیم بر این شد تا جهت کنترل تاکیکاردی وی از دیگوکسین استفاده شود. غلظت مطلوب (هدف) دیگوکسین در

درمان فیبریلاسیون دهلیزی ۲ng/mL میباشد. قرصهای دیگوکسین موجود حاوی ۶۲/۵ و ۲۵۰ میکروگرم (mog) از این ماده میباشند. چه دوز نگهدارندهای را برای این بیمار توصیه میکنید؟

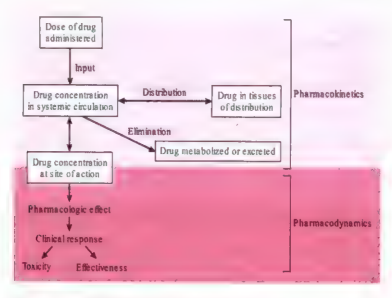
هدف درمان، دستیابی به یک اثر مفید مطلوب با حداقل اثرات جانبی میباشد. زمانی که یک دارو برای یک بیمار انتخاب میشود، پزشک باید دوزی که بیشترین شانس را برای رسیدن به این هدف دارد، انتخاب کند. یک برخورد منطقی با این موضوع، اصول فارماکوکینتیک را با فارماکودینامیک همراه میکند تا رابطه دوزاژ را مشخص سازد (شکل ۲–۳). فارماکودینامیک بخشی از تداخل دارو با بدن را که مربوط به غلظت ـ اثر میباشد، تحت دوز _ غلظت میپردازد. مراحل فارماکوکینتیک شامل جذب، توزیع و دفع بوده که توضیحدهنده چگونگی سرعت و طول مدت توزیع و دفع بوده که توضیحدهنده چگونگی سرعت و طول مدت ظهور دارو در عضو هدف میباشد. اصول فارماکودینامیک مربوط به پاسخ حداکثر و حساسیت است که تعیینکنندهٔ مقدار اثر دارو در یک غلظت معین میباشند. تعاریف $E_{\rm max}$ و $C_{\rm 50}$ در فصل ۲ را یک غلظت معین میباشند. تعاریف $E_{\rm max}$ نامیده میشود.

شکل ۱-۳ نشان دهندهٔ یک فرضیه بنیادی فارماکولوژی میباشد که رابطه موجود بین اثر مفید یا سمی یک دارو با غلظت آن را بیان میکند. این فرضیه برای تعدادی از داروها صدق میکند که با ستونهای غلظتهای مؤثر و غلظتهای سمی در جدول ۱-۳ نشان داده شدهاند. فقدان مشهود چنین رابطهای برای برخی از داروها تضعیفکننده اساس فرضیه نیست اما نیاز به

مد نظر قراردادن مدت زمانی که غلظتی از دارو در جایگاه اثرش وجود دارد را گوشزد میکنند (در ادامه متن ملاحظه خواهید کرد). شناختن رابطه بین دوز، غلظت دارو و اثرات آن، پزشک را جهت تعیین ویژگیهای مختلف پاتولوژیکی و فیزیولوژیکی یک بیمار خاص هدایت میکند تا بتواند تفاوتهای فردی او را از بقیه بیماران متمایز سازد. اهمیت فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک در مراقبت افراد بیمار از نظر بهبود کیفیت درمان و کاهش سمیت، جایگاه و کاربرد این اصول را مشخص میسازد.

فارماكوكينتيك

دوز "استاندارد" یک دارو براساس مطالعات انجام شده بر روی افراد داوطلب و بیماران دارای قابلیت متوسط جذب، تبوزیع و حذف داروها به دست می آید (کارآزماییهای بالینی IND-NDA را فصل ۵ را ببینید). این دوز ممکن است برای همه بیماران مناسب نباشد. چندین پدیدهٔ فیزیولوژیک (مثل تکامل عملکرد اعضای بدن در نوزادان) و پدیدههای پاتولوژیک (همچون نارسایی قلبی یا کلیوی) لزوم تطبیق دوز دارو با شرایط بیمار را گوشزد میکنند. این پدیدهها موجب تغییر برخی پارامترهای



شکل ۱-۱. ارتباط میان مقدار مصرف و اثر می تواند به اجزای فارما کوکینتیک (دوز _ غلظت) و فارما کودینامیک (غلطت _ اثر) تقسیم بندی شود. غلطت، ارتباطی میان فارما کوکینتیک و فارما کودینامیک ایجاد می کند و بر رسیدن غلظت هدف به مقدار منطقی تأکید دارد سه فرآبند اصولی فارما کوکینتیک جذب، توزیم و حذف هستند.

خاص فارماکوکینتیک می شوند. دو پارامتر اساسی، کلیرانس یا توانایی بدن در حذف دارو و حجم توزیع به معنای اندازهٔ فضای مشخص قابل دسترسی بدن که می تواند توسط دارو اشغال شود، می باشند. این پارامترها به صورت شماتیک در شکل T-T نشان داده شدهاند. در حالی که حجم بخشهایی که دارو درون آنها منتشر می شود، نمایش دهندهٔ حجم توزیع می باشد، میزان آسرون ریز در شکل T-T و T-T نشان دهندهٔ کلیرانس می باشد.

حجم توزيع

حجم توزیع (V) میزان دارو در بدن را به غلظت دارو (C) در خون یا پلاسما ارتباط میدهد:

مقدار دارو در بدن
$$V = \frac{\text{مقدار دارو در بدن}}{\text{غلظت}}$$

حجم توزیع می تواند با توجه به خون، پلاسما و یا آب (داروی غیرمتصل) و بسته به غلظت مورد استفاده در معادله (۱) $C=C_b, C_p, C_u$

در حالی که V محاسبه شده از معادله (۱)، حجم ظاهری میباشد و میتواند با مقایسه نسبت به حجمهای توزیع داروهایی

چون دیگوکسین یا کلروکین (جدول ۲-۳) با برخی از حجمهای فیزیکی بدن (جدول ۲-۳) در نظر گرفته شود. حجم توزیع می تواند بسیار بزرگ تر از حجم فیزیکی بدن باشد، زیرا آن حجمی است که عمدتاً شامل مقدار داروی همگن و با غلظتهای موجود درخون، پلاسما یا آب میباشد. داروهای با حجمهای توزیع بالا دارای غلظتهای بسیار بیشتری در بافت خارج عروقی در مقایسه با بافت داخل عروقی هستند و به عبارت دیگر آنها به صورت همگن توزیع شدهاند. داروهایی که به طور کامل درون بخش عروقی جمع شدهاند، دارای یک حجم حداقل از توزیع و برابر با بخشی از دارو هستند که در خون توزیع شده است. برای مثال ۴۰/۰ لیتربه ازای هر کیلوگرم از وزن بدن یا ۲/۸ بیتر برای یک فرد ۷۰ کیلوگرمی (جدول ۲-۳) حجم توزیع یک داروی محدود به بخش پلاسمایی میباشد.

كليرانس

اصول کلیرانس دارو، مشابه با مفاهیم کلیرانس در فیزیولوژی کلیه است. کلیرانس یک دارو عاملی است که سرعت حذف را در

¹⁻ Clearance 2- Volume of distribution

³⁻ Homogeneously

ذارو	فراهمى	دفع	اتصال در	كليراتس	حجم توزيع	نيمه عمر	غلظتهاي	غلظتهاي
	زيستى		پلاسما (٪)	(L/h/Y+kg [†])		(h)	هدف	سمى
	خوراکی				, ,			
	(F) (%)							
استامينوس	W	٣		71	94	۲	10mg/L	· r··mg/L
سيكلووير	77	Y۵	14	19/8	4.4	7/4	and	Apo
أميكاسين	***	٩.٨	۳	۵/۴۶	11	۲/۳	\-mg/L*	100
أموكسىسيلين	97	٨۶	14	1-/A	10	1/7	200	449
مفو تريسين	446	۴	۹.	1/97	۵۳	١٨	610	+60
أمهى سيلين	94	AY	A.F	18/4	٧.	V/Y	686	944
أسيرين	91	١	44	74	11	-/٢۵	104	141
تنولول	۵۶	9.9	٠ ۵	1-/7	94	2/1	\mg/L	140
اتروپین	۵۰	۵۷	١٨	Y4/9	17-	4/4	434	100
كاپتوپريل	94	Y'A	ψ.	∆-/¥	Δ٧	Y/Y	A·ng/mL	A10.
کار ہاماز پین	٧.	1	74	۵/۲۴	NA.	۱۵	۶mg/L	>9mg/L
سفالكسين	9.	43	14	14	14	-/9	fån,	410
سفالوتين	144	۲۵	٧١	YA/Y	1.4	-/av	614	100
كلرامفنيكل	٨٠	YA	54	1-/4	99	Y/Y	And	A 699.
كلرديار پوكسايد	1	1	97	۲/۲۸	*1	1-	\ mg/L	417
کلروکین	PA .	۶۱	- 21	40	14	717	Y•ng/mL	Ya · ng/mL
كلرويروياميد	۹.	۲.	9,9	-/149	9/A	**	449	403
سايمتيدين	24	PY	14	47/4	у.	1/4	-/Amg/mL	pek
سيپروفلوكساسين	9.	۶۵	**	Y6/Y	14.	¥/\	100	248
كلونيدين	90	۶۲	۲.	14/8	10.	14	\ng/mL	meā
سيكلوسيورين	٧.	1	4.6	44/4	777	10	Yng/mL	₹- •ng/mL
ديازيام	100	1	44	\/ / Y	YY	44.	Tng/mi.	netes
یگوکسین	٧٠	99	40	٩	۵۰۰	7"9	\ng/mL	> Yng/mL
ديلتيازم	74	Ť	ΥX	0-14	77-	Y/Y	şah.	vis.
يزو پيراميد	A۳	۵۵	Y	6/-4	43	۶	Ymg/mL	> Amg/mL
نالايريل	40	۹.	۵۵	4	ψ»	*	> -/ ong/mL,	810
ريترومايسين	Tò	14	٨۴	የ ለ/ዋ	۵۵	1/2	994	100
تاميوتول	77	V4.	۵	. 4%	11-	17/1	-fat	· \ · mg/mL
للوكستين	۶.	٣	9.4	۴-/۲	۲۵	۵۳	246	100
وروزمايد	91	99	. 13	. A/Y	Y/Y	1/۵	904	Yamg/mL
جنتامايسين	440	٧۶	1.	Y/Y	۲.	٣	Ymg/L"	100
ميدرالازين	Ť:	1.	XY	777	1.0	1	1++ng/mL	500
يمىپرامين	۴.	*	9.	۶۳	19	14	Yng/mL	> \mg/L
يندومتاسين	4.8	14	4.	NY	3.6	Y/Y	\mg/L	> Amg/L
ابتالول	١A	۵	۵۰	1-0	99.	4/4	·/\mg/L	#mBr
ينوكائين	Ya	4	٧	47VA	W	V/A	Ymg/L	>9mg/L
يار ال	1,	40		1/4	۵۵	77	-/YmEq/L	>YmEq/L
ښريدين	۵۲	14	٨۵	77	۳۱۰	Y/Y	-/amg/L	- , surry
برد. عن تو تروکسات	٧٠	YA.	117	4	Yes	Y/Y	۲۵۰μM-h ^۲	0.0 3.4.1

ندول ۱-۳	پارامتره	<u>ں</u> فارماکوکینتیک و	فارماكود ينامنا	ک چند داروی من	نخب (ادامه)			
ارو	قراهمي	دفع	اتصال در	كليرانس	حجم توزيع	نيمه عمر	غلظتهاي	غلظتهاي
	زیستی خوراکی (%) (۴)	ادراری (٪)`	پلاسما (٪)	(L/h/Y•kg ^t)	(L/V•kg)	(h)	هدف	سمى
ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	٣٨	1.	11	۶۳	79.	T/Y	Yang/mL	
ترونیدازو <u>ل</u> ترونیدازول	99	١٠	1.	۵/۴	۵۲	4/4	Ymg/L	***
يدازولام	44	۵۶	۹۵	YY/9	YY	1/9	410	***
ورفين	74	٨	70	9.	77-	1/9	\ang/mL	***
ىفدىپىن	۵۰		٩۶	T9/F	۵۵	١/٨	۵·ng/mL	410
ور تريپتيلين	۵۱	۲	94	۲.	18	71	1ng/mL	>4··ng/mL
بر ریب تال بنوباربیتال	1	74	۵۱	·/Y0A	۳۸	٩٨	\∆mg/L	> \mg/L
نی توثین	٩.	۲	٨٩	Conc	۴۵	Conc	\-mg/L	>Y·mg/L
O-73				dependent ⁰		ependent		
رازوسین	94	1	٩.۵	17/9	44	Y/9	441	140
بر رز عن بروکائینامید	A۳	99	19	48	14.	٣	åmg/L	> \Ymg/L
رو پرانولول رو پرانولول	48)	AY	4-14	YY +	۲/۹	Y-ng/mL	***
پر پدوستیگمین بر	14	Ab	440	775	YY	1/4	Yong/ml.	***
کینیدین کینیدین	٨.	14	AY	19/A	14+	9/4	Ymg/L	> Amg/L
د تا ین انیتیدین	AT	29	10	YY/A	41	Y/1.	\ng/mL	in in
يفامپين	ş	Y	A4	14/4	9 λ	۲/۵	460	bin
سيد ساليسيليک	3.00	١۵	۸۵	•/A*	17	11"	Ymg/L	> Y mg/L
۔ سولفامتوکسازول	1	14	۶۲	1/27	14	3+	444	rin
تاكروليموس	¥+	649	4AV	γ×λ	1 MANY	YA	\-mcg/mL	ndj
نربو تالين نربو تالين	14	۵۶	۲.	14/4	۱۲۵	34	Yng/mL	414
تربو- ین نتراسیکلین	VY	AA	۶۵	Y/Y	1-4	11	196	nns
نئوفيلين	9,5	1A	۵۶	Y/A	70	A/1	\-mg/L	> Y • mg/L
نوبر امايسين	1000	4.	1.	4/54	14	Y/Y	494	105
ربر ما توكائينايد	PA	T'A	3+	1+/A	۲۱۰	14	\·mg/L	***
نولبو تاميد	37	b	4,0	Y-Y	٧	۵/۹	\··mg/L	eds
ترىمتوپريم	3	۶۹	44	٩	١٣٠	11	***	Abr
وبوکورارین وبوکورارین	444	94	۵٠	A/1	TV	Y	•//2mg/L	ele
رير حرورين اسيد والپروئيک	1	۲	94	-/454	4/1	14	Våmg/L	> 10 · mg/L
وانكوما يسين	alia .	V4	۳٠	à/AA	YY	0/9	Y·mg/L*	play
ورا پامیل	77	٣	۹.	۶۳	۳۵۰	۴	100	eda
وارفارين	9.7"	٣	99	*/144	4/4	TY	440	405
زيدوودين	۶۳	14	YA	81/A	4.4	1/1	***	***

۱. فرض می شود که کلیرانس کراتینین ۱۰۰ mL/min/70kg باشد

۲. با تقسیم عدد بر ۱۶/۶، به mL/min تبدیل می شود.

٣. ميانگين غلظت پايدار پلاسمايي

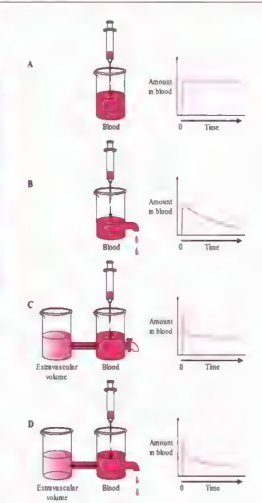
۴. سطح هدف زیر منحنی غلظت زمان پس از تجویز یک دوز منفرد

د از طریق $C_{\rm p}$ محاسبه شده و فرمول روبرو محاسبه می شود: $C_{\rm l} = V_{\rm max}/(K_{\rm m} + C_{\rm p})$; $V_{\rm max} = 415 {\rm mg/L}$ از طریق روبرو محاسبه شده و فرمول روبرو محاسبه می شود: $C_{\rm l} = V_{\rm max}/(K_{\rm m} + C_{\rm p})$

۶ به علت کلیرانس وابسته به غلظت، تغییر می کند.

۷. اتصال در خون کامل (تمام خون)

٨ برميناي استاندارد هما توكريت ۴۵٪ براي خون كامل (تمام خون)



شکل ۲-۳، مدلهای توزیع و حذف دارویی، اثر افزودن دارو به خون توسط تزریق وریدی سریع با واردکردن مقدار مشخصی از دارو به یک ظرف نشان داده شده است. سیر زمانی مقدار دارو در ظرف در نمودارهای سمت راست نشان داده شده است. در مثال اول (A) حرکت دارو به خارج ظرف صورت نمیگیرد و لذا نمودار تنها یک شیب بالارونده به سمت حداکثر و به دنبال آن یک کفه خواهد داشت. در مثال دوم (B) راه حذف برقرار شده و نمودار یک کاهش آهسته پس از رسیدن به حداکثر را نشان می دهد. از آنجا که مقدار ماده در ظرف رو به کاهش است، «فشار» ناشی از فرآیند حذف نیز کاهش می یابد و از شیب منحنی کاسته میشود. این منحنی به صورت توالی کاهش بیابنده است. در مدل سوم (۲) دارو در بخش اول (خنون) چای گرفته و به سرعت با بخش دوم («حجم خارج عروقی») در تعادل قرار میگیرد و مقدار دارو در خون به صورت توالی کاهش یابنده به یک وضعیت ثابت می رسد. مدل چهارم (D) ترکیب واقعی تری از مکانیسم حذف و تعادل خارج عروقی است. نمودار حاصل یک مرحله توزیع زودرس و به دنبال آن مرحله حذف آهسته تر را نشان می دهد.

جدول ۳-۳ حجمهای فیزیکی (در لیتر به کیلوگرم از وزن بدن) بعضی از بخشهای بدن که دارو در آن توزیع می شود.

مثالهای دارویی	بخش و حجم
	أب
مولکولهای کوچک محلول در آب: بـه	حجم کل آب بدن
عنوان مثال اتانول	(· /۶L/kg ¹)
مولکولهای بزرگ تر محلول در آپ: بـه	آپ خارج سلولی
عنوان مثال جنتامايسين	(-/YL/kg)
مولکولهای بسیار بزرگ: به عنوان مثال	پلاسما (۰/۰۴L/kg) پلاسما
هپارين	
مولکولهای بسیار خلال در چربی، به	چربی (۰/۲۰-۰/۳۵L/kg)
عنوان مثال، DDT	
بعضی یونهای خاص: به عنوان مثال،	استخوان (۰/۰۷L/kg-
سرب، فلورايد	

۱. شمایی میانگین: حجم کل آب بدن در مردی جوان با قامتی متوسط،
 ۰/۷۲/kg میباشد؛ در زنان چاق، ۰/۵۱/kg.

ارتباط با غلظت دارو پیش بینی می کند:
$$\frac{\text{mu}_{2} - \text{cl}}{\text{mu}_{2} - \text{cl}}$$
 (۲)
$$\text{CL} = \frac{\text{cl}}{\text{cl}} = \frac{\text{c$$

کلیرانس مانند حجم توزیع، می تواند با در نظر داشتن خون $(\operatorname{CL}_{\mathrm{u}})$ ، پلاسما $(\operatorname{CL}_{\mathrm{u}})$ یا به صورت غیر متصل در آب $(\operatorname{CL}_{\mathrm{u}})$ تعریف شود که در تمام موارد بستگی به غلظت موجود دارد.

این نکته مهم است که ویژگی تجمعی کلیرانس مورد توجه قرار گیرد. حذف دارو از بدن توسط پدیدههایی صورت می گیرد که در کلیه، ریه، کبد و سایر اندامها رخ می دهند. تقسیم سرعت حذف در هر اندام به غلظت داروی وارد شده به آن، کلیرانس مربوط به آن اندام را مشخص می سازد. در صورت جمع کردن روابط این کلیرانس های جداگانه با یکدیگر کلیرانس عمومی کل بدن به دست می آید.

(Ta)
$$CL_{alpha} = \frac{1}{2} \frac{$$

(76)
$$CL_{xS} = \frac{1}{2} \frac{1}{$$

(Td)
$$CL_{\text{sage}} = CL_{\text{slx}} + CL_{\text{last}} + CL_{\text{last}}$$

«سایر» ارگانهایی که حذف در آنها صورت میگیرد، شامل ریهها و جایگاههای اضافی مربوط به متابولیسم، مانند خون یا ماهیچه می باشند.

دو جایگاه عمدهٔ حذف دارو کلیهها و کبد هستند. کلیرانس داروهای بدون تغییر در ادرار نشانگر کلیرانس کلیوی است. در کبد، حذف دارو یا از طریق بیوترانسفورماسیون (تبدیل زیستی) داروی اولیه به یک یا چند متابولیت، یا از طریق دفع داروی تغییر یافته به داخل صفرا و یا هر دو روش صورت میگیرد. مسیرهای تبدیل زیستی در فصل ۴ مورد بحث قرار گرفتهاند. برای اغلب داروها، کلیرانس در دامنهٔ غلظتی مربوط به شرایط بالینی ثابت میماند، به این معنا که حذف غیر قابل اشباع است و دامنهٔ حذف دارو به طور مستقیم با غلظت متناسب است (با تغییر آرایش معادلهٔ ۲):

به چنین وضعیتی، معمولاً حذف درجه اول اطلاق می شود. زمانی که کلیرانس درجه اول است، می توان از طریق محاسبه مساحت زیر منعنی (AUC) مربوط به زمان ـ غلظت بعد از یک دوز، کلیرانس را تخمین زد. کلیرانس با تقسیم دوز بر AUC محاسبه می شود.

نکته: این روش محاسبه مطمئن بوده و شامل تعریف کلیرانس نمیشود.

A. حذف محدود به ظرفیت

در داروهایی که حذف محدود به ظرفیت را نشان میدهند (مثل فنی توئین و اتانول)، کلیرانس بسته به غلظت دارویی که به کار میرود، تغییر میکند (جدول ۳-۱). حذف محدود به ظرفیت با نامهای اشباع پذیر، وابسته به دوز یا غلظت غیرخطی و حذف براساس معادله میکائیلیس منتون نیز شناخته می شود.

بیشتر مسیرهای حذف داروها در صورتی که دوز به اندازه کافی، بالا باشد، اشباع می شوند. زمانی که جریان خون یک اندام حذف را محدود نکند (زیر را ببینید)، ارتباط بین سرعت حذف و غلظت (C) به صورت در معادله ۵ مشخص می شود.

(۵)
$$\frac{3$$
غلظت × سرعت حذف خلظت $\frac{V_{max}}{K_m}$

ظرفیت حداکشر حذف $V_{\rm max}$ می باشد و $K_{\rm m}$ غلظتی از داروست که در آن، سرعت حذف $V_{\rm max}$ میزان $V_{\rm max}$ باشد. در غلظتهایی که در مقایسه با $K_{\rm m}$ بالا باشند، سرعت حذف مستقل از غلظت است، به این حالت حذف اصطلاحاً "درجه صفر کاذب"

میگویند. اگر سرعت افزایش دوز بر ظرفیت حذف غلبه کند، حالت پایدار پلاسمایی ایجاد نخواهد شد. غلظت می تواند به همان صورتی که دوزدارو تداوم پیدا می کند، افزایش یابد. الگوی حذف با ظرفیت محدود، برای سه داروی رایج و مهم استفاده می شود: اتانول، فنی توئین و آسپیرین. کلیرانس مفهوم واقعی برای داروهایی که حذفشان با ظرفیت محدود می باشد، صدق نمی کند و AUC نمی تواند برای توصیف حذف چنین داروهایی به کار برده شود.

B. حذف وابسته به جریان

در مقابل حذف محدود به ظرفیت دارو، تعدادی از داروها از طریق ارگانی که حذف را صورت می دهد، به سرعت پاک می شوند که به همین علت در غلظت واقعی بالینی دارو در خونی که ارگان را مشروب می سازد، طی گذر اول مقدار زیادی دارو از طریق آن ارگان حذف می شود. بنابراین حذف این داروها در درجه اول بستگی به میزان دریافت دارو توسط ارگانی دارد که آنها را حذف می کند. چنین داروهایی (جدول ۲-۴ را ببینید) داروهای با استخراج بالا تنیز نامیده می شوند، آنها معمولاً به طور کامل توسط ارگان حذف کننده، از خون حذف می شوند. جریان خون اندام، تعیین کنندهٔ اصلی آزادسازی دارو است، امّا اتصال به پروتئین پلاسما و پارتیشین بندی (Compartment) بین خون و سلول می تواند جهت داروهایی که به طور گسترده به صورت متصل می باشند و به مقدار زیادی استخراج می شوند، مهم باشد.

تيمه عمر

نیمه عمر ($t_{1/2}$)، زمان مورد نیاز برای تغییر مقدار دارو در بدن به نصف مقدار اولیه، میباشد (یا در طول انفوزیون مداوم). در ساده ترین حالت و در طراحی مفید ترین رژیههای تعیین دوز، بدن به عنوان یک محفظهٔ واحد در نظر گرفته می شود (در شکل T-TB نشان داده شده است) که اندازهاش مساوی با حجم توزیع T-TB میباشد. سیر زمانی دارو در بدن هم بستگی به حجم توزیع و هم کلیرانس دارد:

$$\epsilon_{1/2} = \frac{\cdot/V \times V}{\text{blucklim}}$$

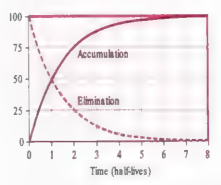
حذف دارو می تواند به صورت یک فرآیند تصاعدی توصیف شود و به همین خاطر، زمان صرف شده برای یک کاهش دو برابری می تواند به صورت تناسب با (Lin(2 نشان داده شود. ثابت ۰/۷

در معادله (۶) یک تقریب برای لگاریتم طبیعی ۲ میباشد. نیمه عمر مفهوم باارزشی است، زیرا نشانگر زمان مورد نیاز

نیمه عمر مفهوم باارزشی است، زیرا نشانگر زمان مورد نیاز برای رسیدن به ۵۰٪ حالت پایدار یا ۵۰٪ کاهش از حالتهای پایدار، بعد از یک تغییر در سرعت تجویز دارو میباشد. شکل ۳–۳ نشانگر سیر زمانی تجمع دارو طی تزریق دارو با سرعت ثابت و سیر زمانی حذف دارو بعد از توقف یک تزریق میباشد که به حالت پایدار رسیده باشد.

حالات بیماری می تواند دو پارامتر فارما کوکینتیک اولیه را که به صورت فیزیولوژیکی با هم در ارتباطند تحت تأثیر قرار دهد: حجم توزیع و کلیرانس. تغییر در نیمه عمر، ضرور تأ منعکس کننده تغییر در حذف دارو نمی باشد. برای مثال، بیماران با نارسایی مرض کلیوی، دچار کاهش در کلیرانس کلیوی دیگوکسین می شوند، اما در عین حال کاهش در حجم توزیع نیز دارند. افزایش نیمه عمردیگوکسین، آن قدر نیست که براساس تغییر عملکرد کلیوی انتظار می رود. کاهش حجم توزیع ناشی از کاهش تودهٔ کلیوی و ماهیچهٔ اسکلتی و نتیجه آن، کاهش اتصال دیگوکسین به پمپ سدیم پتاسیم بافتی، می باشد.

بسیاری از داروها، فارماکوکینتیک چند بخشی را از خود نشان میدهند (همان طوری که در شکلهای ۳-۲C و ۳-۲D نشان



شکل ۳-۳. سیر زمانی تجمع و حذف دارو. خط تیره: غلظتهای پلاسمایی بازتایی از تجمع دارو در حین سرعت ثبابت تجویز دارو هستند. ۵۰٪ غلظت در حالت ثابت پس از یک نیمه عمر، ۷۵٪ پس از دو نیمه عمر و بیش از ۹۰٪ پس از چهار نیمه عمر حاصل میشود. خط چین: غلظتهای پلاسمایی بازتایی از حذف دارو پس از سرعت ثابت تجویز دارو در مرحله ایستا میباشد. ۵۰٪ دارو پس از یک نیمه عمر، ۷۵٪ پس از دو نیمه عمر از دست می رود. قانون «سرانگشتی» آن است که قبل از مشاهده اثرات کامل مقدار مصرف دارو باید چهار نیمه عمر از تجویز آن بگذرد که این براساس رسیدن منحنی تجمعی به بیش از تجویز آن بگذرد که این براساس رسیدن منحنی تجمعی به بیش از ۹۰٪ غلظت حالت ایستاست.

داده شده است). تحت این شرایط نیمه عمر پایانی "واقعی" همان طوری که در جدول ۱-۳ نشان داده شده است، بزرگتر از آن چیزی است که از معادله (۶) به دست می آید.

تجمع دارو

هنگامی که دوزهای دارو تکرار شوند، دارو تا زمانی که دارو قطع شده در بدن تجمع پیدا میکند. این بدان علت است که یک زمان نامحدود (در تثوری) جهت حذف همهٔ دوز داده شده مورد نیاز میباشد. در واژههای بالینی، این بدان معناست که اگر فاصله دوز تجویزی کوتامتر از چهار نیمه عمر باشد، تجمع، اتفاق خواهد افتاد.

به طور معکوس تجمع متناسب با کسری از دوز میباشد که در هر فاصلهٔ تجویز دوز از بین میرود. کسر از بین رفته، برابر با یک منهای بخشی است که قبل از تجویز دوز بعدی باقی می ماند. کسر باقی مانده، می تواند از روی فاصله دوز تجویز شده و نیمه عمر پیش بینی شود. یک شاخص رایج تجمع، عامل تجمع است.

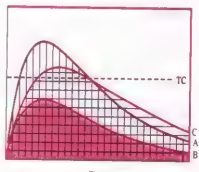
برای یک داروی تجویز شده با هر نیمه عمری، عامل تجمع ۱/۵ مراید ماری در الت پایدار به آن چه اولین بار متعاقب اولین دوز مشاهده شده، را پیشبینی میکند. بنابراین غلظتهای حداکثری که بعد از دوزهای متقاطع در حالت پایدار حاصل میشوند، غلظت حداکثر بعد از تجویز اولین دوز ضربدر عامل تجمع میباشند.

فراهمی زیستی۱

فراهمی زیستی به معنای بخشی از داروی تغییر نیافته است که متعاقب تجویز با یک روش خاص، به گردش خون عمومی میرسد (جدول ۳–۳). مساحت زیر منحنی غلظت خونی ـ زمان (AUC) متناسب است با گستره فراهمی زیستی دارو در صورتی که حذف آن درجه اول باشد (شکل ۴–۳). جهت یک دوز داخل وریدی دارو، فراهمی زیستی برابر با یک در نظر گرفته میشود. برای یک داروی تجویز شده از راه خوراکی، فراهمی زیستی به دو دلیل میتواند کمتر از ۱۰۰ درصد در نظر گرفته شبود: گسترهٔ دلیل میتواند کمتر از ۱۰۰ درصد در نظر گرفته شبود: گسترهٔ جذب ناقص در دستگاه گوارش و حذف در گذر اول در کبد.

دول ۳-۳ و وش های تجویز، فراهمی زیستی و مشخصه های عمومی

		D-33
مشخصات	فراهمیزیستی (٪)	روش
اغلب شروع اثر سريع دارند	۱۰۰ (بنا به تعریف)	داخل وریدی (۲۷)
اغلب حجمهای بالا امکان پذیر است، ممکن است دردناک باشد	۵۷ تا ۱۰۰≥	داخل عضلانی (IM)
حجمهای کمتر از M! ممکن است دردناک باشد	≤۱۰۰ تا ۱۰۰≥	زیرجلدی (SC)
مصرف آن سهلالوصول تر است، اثر گذر اول ممكن است واضح باشد.	< \ · · · i à	خوراکی (PO)
اثر گذر اول کمتر از خوراکی میباشد.	<100 0 70	رکتال (PR)
اغلب بسيار شروع اثر سريمي دارند.	< ١٠٠ ৮ ٥	استنشاقي
اغلب جذب آهسته ای دارد، به سوعت عدم وجود اثر گذر اول، کاربرد دارد، مدت اثر طولانی تر	۸۰ تا ۱۰۰ک	داخل جلدی
است،		



Time

A: Drug rapidly and completely available

B: Only half of availability of A but rate equal to A

C: Drug completely available but rate only half of A

شکل ۳-۴. منحنیهای غلظت خونی ـ زمان که نشان می دهند چگونه تغییرات در سرعت چذب و میزان فراهمی زیستی می توانند بر مدت عمل و تأثیر مقدار کمی مصرف داروی تجویز شده در فرمولاسیون مختلف، اثر بگذارد. خط چین معرف غلظت هدف (TC) دارو در خون

A. گسترهٔ جذب

پس از تجویز دهانی، دارو ممکن است به طور ناقص جذب شود، برای مثال فقط ۷۰ درصد یک دوز دیگوکسین به گردش خون عمومی میرسد. این امر اصولاً ناشی از فقدان جذب در لولهٔ گوارش است. داروهای دیگر یا فوق العاده آب دوست هستند (مثل آتنولول) و یا خیلی آب گریزند (مثل آسیکلوویر) که به سادگی جذب نمی شوند و در نتیجه فراهمی زیستی آنها ناقص است. اگر

دارو خیلی آب گریز باشد، نمی تواند از غشای لیپیدی سلول عبور کند و اگر به شدت چربی دوست باشد، نمی تواند به اندازه کافی محلول باشد تا بتواند از عرض لایه آب مجاور سلول عبور کند. داروها به خاطر وجود یک ناقل معکوس همراه با گلیکوپروتئین - A ممکن است جذب نشوند. این پدیده به طور فعال دارو را به خارج سلولهای دیوارهٔ لوله گوارش و به سمت عقب یعنی لومن لوله گوارش پمپ می کند. مهار گلیکوپروتئین - P و متابولیسم جدارهٔ لوله گوارش، مثلاً توسط عصارهٔ گریپ فروت می تواند موجب افزایش جذب دارو شود.

B. حذف در گذر اول

متعاقب جذب از طریق دیوارهٔ لوله گوارش، خون ورید باب، دارو را قبل از ورود به درون گردش خون عمومی، وارد کبد میکند. یک دارو می تواند در دیوارهٔ لوله گوارش تجزیه و متابولیزه شود (برای مثال توسط سیستم آنزیمی CYP3A4) یا حتی در خون باب نیز این اتفاق رخ می دهد. اما به طور معمول پیش از اینکه دارو وارد گردش خون عمومی شود، این کبد است که مسئول متابولیسم آن می باشد. علاوه بر این، کبد می تواند دارو را به داخل صفرا ترشح کند. هر یک از این جایگاهها می تواند در کاهش فراهمی زیستی مشارکت داشته باشند، و پدیده نهایی به عنوان حذف گذر اول بر عنوان حذف گذر اول بر فراهمی زیستی به صورت نسبت استخراج (ER) بیان می شود:

(Aa)
$$ER = \frac{2 L_{L_{1}} c_{L_{2}}}{Q}$$

به طوری که Q، جریان خون کبدی است که به طور طبیعی حدود ۹۰ لیتر بر ساعت در شخصی با وزن ۷۰ کیلوگرم می باشد.

فراهمی زیستی عمومی یک دارو (F) میتواند از گسترهٔ جذب (f) و نسبت استخراج (ER) پیش بینی شود:

(Ab)
$$F = f \times (1-ER)$$

دارویی چون مورفین معمولاً به طور کامل جذب می شود (f=1) و به همین خاطر اتلاف آن در لولهٔ گوارش قابل صرف نظرکردن است اما نسبت استخراج کبدی مورفین برابر کلیرانس مورفین (۶۰L/h/۷۰kg) تـقسیم بـر جـریان خـون کبدی است. بنابراین (۹۰L/h/۷۰kg) یا ۱/۶۷ است و بنابراین (۱-ER) برابر با ۳۳/ است. بنابراین فراهمی زیستی مورفین درحدود ۳۳٪ برآورد می شود که نزدیک به مقدار مشاهده شده است (جدول ۲۰۳).

C. سرعت جذب

تفاوت بین سرعت و گستره جذب در شکل ۴-۳ نشان داده شده است. سرعت جذب توسط جایگاهی که تجویز صورت گرفته و فرمولاسیون دارو تعیین میگردد. هم سرعت جذب و هم گسترهٔ أن مي توانند راندمان باليني دارو را تحت تأثير قرار دهند. سه دوز مختلف که در شکل ۴-۳ مشاهده می شوند، تفاوت هایی عمده در اثر بالینی از خود نشان دادهاند. دوز B نیازمند دوز دو برابر آن برای رسیدن به غلظتهای خونی معادل دوز A میباشد. تفاوت بین سرعت در دسترس قرارگیری میتواند برای داروهایی که به صورت دوز منفرد داده میشوند، همچون خوابآورها که برای القای خواب به کار می روند، مهم باشد. در این حالت، داروی با دوز A زودتر از داروی با دوز C به غلظت مورد نیاز خود می رسد. غلظتهایی از A نیز می توانند به سطح بالاتری رسیده و برای یک دوره طولانی بالاتر از غلظت مورد نظر باقی بمانند. در یک رژیم دوز چند تایی، دوز A و C میزان غلظت خونی یکسانی را پیدا خواهند کرد، اگر چه دوز A نشانگر غلظتهای حداکثر بزرگتری و حداقل کوچکتر میباشد.

زمانی به مکانیسم جذب دارو، درجه صفر گفته می شود که میزان آن مستقل از مقدار داروی باقی مانده در لولهٔ گوارش باشد، برای مثال هنگامی که مکانیسم جذب دارو با سرعت خالی شدن معده یا فرمولاسیون دارویی با روش آزادسازی کنترل شده تعیین می گردد. در مقابل زمانی که دوز کامل در مایعات رودهای معدی حل شود، سرعت جذب معمولاً کسری از غلظت رودهای معدهای خواهد بود و در این صورت به آن درجه اول گفته می شود.

نسبت استخراج و اثر گذر اول

کلیرانس عمومی، تحت تأثیر فراهمی زیستی قرار نمیگیرد، اما

می تواند به طور مشخصی گستره دسترسی را تحت تأثیر قرار دهد زیرا نسبت استخراج را تعیین می کند (معادله ۱۸۵). البته غلظت خونی که برای درمان لازم است، می تواند در صورتی که دوزهای بالاتری داده شوند، از روش خوراکی نیز تأمین شود. اما در این حالت، غلظت متابولیتهای دارویی می تواند، به طور قابل توجهی بیشتر از آن چه متعاقب تجویز داخل رگی رخ می میدهد، افزایش یابد. لیدوکائین و وراپامیل هر دو برای درمان اریتمیهای قلبی به کار می روند و دارای فراهمی زیستی کمتر از نمی شود. زیرا باور بر این است که متابولیتهایش در مسمومیت نمی شود. زیرا باور بر این است که متابولیتهایش در مسمومیت دستگاه عصبی مرکزی مشارکت دارند. از داروهای دیگری که به میزان بسیار زیاد توسط کبد استخراج می شوند می توان به ایزونیازید، مورفین، پروپرانولول، وراپامیل و چندین داروی ضد اضطراب سه حلقهای اشاره نمود (جدول ۲–۳).

داروهای با نسبت استخراج بالا، تنوع مشهودی را در فراهمی زیستی در افراد مختلف نشان میدهند که این به خاطر تفاوتهای عملکردی کبد و جریان خون میباشد. این تفاوتها می توانند تنوع معنیداری را در ایجاد غلظت دارو را بین افراد دریافتکنندهٔ دوزهای مشابه از داروهای با استخراج بالا، توجیه نمایند. برای داروهایی که به میزان بالایی توسط کبد استخراج میشوند، شانت خون پس از عبور از جایگاههای حذف در کبد باعث افزایش عمدهای در فراهمی دارو میگردد، حال آنکه در باعث افزایش عمدهای در فراهمی دارو میگردد، حال آنکه در باعث افزایش علم ور ناچیزی توسط کبد استخراج میشوند (به همین علت، تفاوت بین غلظت داروی ورودی و خروجی کوچک است) شانت خون عبوری از کبد، باعث تغییر ناچیزی در فراهمی میگردد. داروهایی که در جدول ۱-۳، توسط کبد به طور ناچیز استخراج میشوند، شامل کلروپروپامید، دیازپام، فنی توئین، تئوفیلین، تولبوتامید و وارفارین میباشند.

مسیرهای مختلف تجویز و اثر گذر اول

روشهای مختلف تجویز بالینی داروها (جدول ۳–۳) مزایای خاصی دارند: جهت سهولت (روش دهانی)، حداکثر رساندن غلظت در جایگاه عمل و حداقل رساندن آن در سایر بخشها (مثلاً موضعی)، افزایش دادن زمان جذب دارو (تجویز داخل پوستی) و یا اجتناب از اثر گذر اول.

اثر گذر اول کبد، می تواند با استفاده از قرصهای زیرزبانی و محصولات پوستی، و به میزان کمتر با استفاده از شیافهای مقمدی، حذف گردد. جذب زیر زبانی، دسترسی مستقیم به گردش خون عمومی را (بدون نیاز به ورید پورت) فراهم می کند.

روش پوستی، نیز همین مزیت را دارد. داروهای جذب شده از طریق راست روده تحتانی، که وارد بزرگ سیاهرگ تحتانی میگردند، کبد را دور میزنند. اما شیافها، تمایل به حرکت رو به بالا در راست روده و به سوی مناطقی دارند که سیاهرگهای آن نواحی به سمت کبد میروند. بنابراین، تنها حدود ۵۰٪ یک دوز رکتال میتواند برای دورزدن کبد قابل تصور باشد.

اگر چه داروهای تجویز شده از طریق استنشاق، اثر گذر اول کبدی را دور میزنند، ولی ریه میتواند به عنوان محلی برای از بین رفتن دارو طی گذر اول، از طریق دفع یا احتمالاً متابولیسم داروهای تجویزی توسط روشهای غیر گوارشی (تزریقی)، عمل نماید.

سیر زمانی اثر دارو

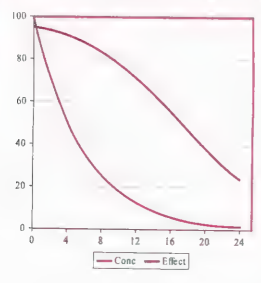
اصول فارماکوکینتیک (که در این فصل بحث شدهاند) و فارماکودینامیک (که در فصل ۲ بحث شدهاند) یک چارچوب را برای درک سیر زمانی اثر دارو فراهم میکنند.

اثرات فوري

در ساده ترین وضعیت، اثرات دارو به طور مستقیم با غلظتهای پلاسمایی ارتباط دارند، اما این لزوماً بدان معنا نیست که اثرات به سادگی به موازات سیر زمانی غلظتها پیش می روند. از آنجایی که رابطه بین غلظت دارو و اثر، خطی نیست (مدل Emax را که در فصل ۲ توصیف شده به خاطر بیاورید) اثر معمولاً به طور خطی با غلظت متناسب نمی باشد.

اثر یک مهارکننده آنزیم مبدل آنژیوتانسین (ACE) همچون انالاپریل را برابر غلظت پلاسمایی ACE در نظر بگیرید؛ نیمه عمر انالاپریل حدود T ساعت است. بعد از تجویز یک دوز خوراکی ۱۰ میلیگرمی، غلظت پلاسمایی در T ساعت حدوداً نانوگرم بر میلیلیتر خواهد بود. انالاپریل معمولاً یک بار در روز داده می شود، بنابراین هفت نیمه عمر از زمان غلظت حداکثر صرف خواهد شد T به انتهای فواصل دوزبندی برسیم، غلظت انالاپریل بعد از هر نیمه عمر و وسعت مهار ACE مربوطه در شکل T شان داده شده است. وسعت مهار ACE با استفاده از مدل T محاسبه شده است، در حالی که دارو در آن T اردار را وسعت مهار T بوده و T وسعت مهار T با ددود و T وسعت مهار T بوده و T وسعت مهار T با استفاده از وسعت مهار T بوده و T و نانوگرم بر میلی لیتر می باشد.

توجه داشته باشید که غلظتهای پلاسمایی انالاپریل به اندازه ۱۶ برابر ۱۲ ساعت اول (چهار نیمه عمر) بعد از رسیدن به



شكل ۵-۳. سير زمانى غلظت و اثرات مهاركننده آنزيم مبدل آنزيو اندي غلظت نانوگرم در ميلي ليتر انالاپريل پس از تكدوز را نشان مي دهد. خط قرمز معرف درصد مهار هدف توسط ACE است. به اشكال مختلف سير غلظت ـ زمان (توالى كاهشيابنده) و سير اثر ـ زمان (كاهش خطى در منطقه مركزى) توجه كنيد.

حداکثر تغییر میکند، اما مهار ACE فقط در حدود $^{\circ}$ گاهش میابد. به خاطر این که غلظتها طی این زمان به اندازه کافی در ارتباط با $^{\circ}$ بالا هستند، اثر بر $^{\circ}$ تقریباً ثابت است. بعد از $^{\circ}$ ساعت، ACE حدوداً $^{\circ}$ مهار می شود. این توضیح می دهد که چرا یک دارو با نیمه عمر کوتاه می تواند یک بار در روز داده شود و اثراتش در طول روز ثابت بماند. عامل کلیدی در واقع بالا بودن غلظت اولیه در ارتباط با $^{\circ}$ است، با وجود این که غلظت پلاسمایی در $^{\circ}$ ساعت کمتر از $^{\circ}$ داکثر آن می باشد این غلظت پایین نیمی از $^{\circ}$ خواهد بود. این برای داروهایی که روی غلظت پایین نیمی از $^{\circ}$ خواهد بود. این برای داروهایی که روی گیرنده رقابت می کنند (مثل مهارکنندههای $^{\circ}$ کاملاً معمول می باشد. گیرنده رقابت می کنند (مثل پروپرانولول) کاملاً معمول می باشد.

هنگامی که غلظتها در دامنهٔ بین یک چهارم و چهار برابر C_{50} باشند، سیر زمانی اثر ضرورتاً یک تابع خطی زمان میباشد. چهار نیمه عمر طول میکشد تا غلظت از ۸۰٪ E_{Max} به ۲۰٪ برسد. ۸۵٪ اثر، در هر نیمه عمر تحت این دامنهٔ غلظتی از بین خواهد رفت. در غلظتهای زیر یک چهارم C_{50} ، اثر معمولاً رابطه مستقیم با غلظت داشته و سیر زمانی اثر دارو از کاهش تصاعدی

 C_{50} علظت تبعیت خواهد کرد. تنها موقعی که غلظت در رابطه با C_{50} پایین باشد مفهوم یک 'نیمه عمر اثر دارو' معنادار خواهد بود.

اثرات تأخيري

تغییر در اثرات داروها اغلب نسبت به تغییر غلظت پلاسمایی با تأخیر همراه است. این تأخیر می تواند منعکس کنندهٔ زمان مورد نیاز جهت توزیع دارو از پلاسما به جایگاه عمل آن باشد و تقریبا برای همه داروها صدق کند. تأخیر ناشی از توزیع، یک پدیدهٔ فارماکوکینتیک است که می تواند توجیه کننده تأخیرات چند دقیقهای باشد. این توجیه در مورد تأخیر اثرات بعد از تزریق داخل رگی داروهای مؤثر بر دستگاه عصبی مرکزی (CNS) همچون تیوپنتال نیز می تواند صدق کند.

برخی از داروها به طور قدر تمندی به گیرنده متصل می شوند و نیمه عمر جدا شدن آنها از گیرنده است که اثرات آنها را تعیین می کند (برای مثال دیگوکسین). نکته این زمان پروسه اتصال و جداشدن دارو به گیرنده است که تعادل پاسخ ـ گیرنده را تعیین می کند. این پدیده دقیقاً همان اصلی است که زمان تجمع دارو را در شکل تجویز دارو به فرم انفوزیون پایدار را تعیین می کند (شکل ۳-۳ را ببینید).

یکی از دلایل شایع تأخیرهای بیشتر در بروز اثرات داروها، به ویژه مواردی که چند ساعت، تا چند روز طول میکشند، فرآیندهای تولید و تبدیل آهسته یک ماده فیزیولوژیک است که در بیان اثر دارو نقش دارد. برای مثال وارفارین از طریق مهار اپوکسیداز ویتامین کا در کبد، به صورت یک ضد انعقاد عمل میکند. این عمل وارفارین به سرعت اتفاق میافتد و مهار آنزیم به شدت با غلظتهای پلاسمایی وارفارین ارتباط دارد. برای مثال، اثر بالینی وارفارین بر زمان پروترومبین، میتواند به صورت کاهش در غلظت مجموعه پروترومبین مربوط به فاکتورهای کاهش در غلظت مجموعه پروترومبین مربوط به فاکتورهای ساخته شدن این فاکتورهای لخته ساز را کاهش میدهد، اما کمپلکس دارای یک نیمه عمر طولانی است (حدود ۱۴ ساعت) و این نیمه عمر، تعیین کننده مدت زمانی است که برای رسیدن غلظت فاکتورهای لختهای به یک حالت پایدار جدید و برای ظهور اثر دارو و ایجاد غلظت پلاسمایی وارفارین، مورد نیاز است.

اثرات تجمعي

تعدادی از اثرات دارویی، مشخصاً با اثر تجمعی آنها ارتباط دارند تا ویژگی برگشتپذیری سریح. سمیت کلیوی آنتیبیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی (مثل جنتامایسین)، زمانی شدیدتر میشود که

تجویز به صورت تزریق پیوسته و ثابت باشد تا این که دوزهای منقطع اعمال شود. به نظر میرسد، تجمع آمینوگلیکوزیدها در قشر کلیه عامل آسیب کلیوی باشد. با وجودی که در هر دو روش دوزدارویی یک میزان غلظت میانگین پایدار را ایجاد می کنند، دوز منقطع غلظتهای حداکثر بالاتری را تولید می کند که مکانیسم بازجذب را در قشر اشباع می کند. بنابراین تجمع آمینوگلیکوزیدها در کلیه کمتر روی می دهد. تفاوت در سمیت یک پیامد، با در نظرگرفتن الگوهای متفاوت غلظت و مکانیسمهای بازجذب اشباع پذیر، قابل پیش بینی می باشد.

اثر تعدادی از داروهای به کار رفته در درمان سرطان نیز منعکسکنندهٔ یک عمل تجمعی میباشد. مثلاً، میزان اتصال یک دارو به DNA متناسب با غلظت دارو است و معمولاً غیر قابل برگشت میباشد. بنابراین اثر بر روی رشد تومور نیز پیامد قرارگرفتن در معرض دارو به صورت تجمعی میباشد. شاخصهای میزان قرارگیری در معرض دارو نظیر AUC، شاخصهای میزان قرارگیری در معرض دارو نظیر AUC،

طراحی منطقی یک رژیم دارویی با استفاده از غلظت هدف

یک رژیم دوز دارویی متناسب، برپایه این اعتقاد بنا می شود که یک غلظت هدف وجود دارد که اثر درمانی مطلوب را تولید دوز ـ غلظت، این امکان وجود دارد که دوزدارویی به صورت دوز ـ غلظت، این امکان وجود دارد که دوزدارویی به صورت اختصاصی برای یک فرد تامین شود تا غلظت هدف فراهم گردد. گسترههای غلظتی مؤثری که در جدول ۱-۳ نشان داده شدهاند، یک راهنما از غلظتهای اندازه گیری شده در شرایطی است که بیماران به طور مؤثری در حال درمان می باشند. غلظت هدف اولیه باید معمولاً از انتهای پایینی این گستره انتخاب گردد. در برخی شرایط، غلظت هدف بستگی به هدف درمانی خاص دارد. مثلاً کنترل فیبریلاسیون دهلیزی توسط دیگوکسین اغلب نازمند یک غلظت هدف ۲ نانوگرم بر میلی لیتر بوده، در حالی که نارسایی قلبی به طور مطلوبی با غلظت هدف ۱ نانوگرم بر میلی لیتر بوده، در حالی که میلی لیتر کنترل می شود.

دوز نگهدارنده ۳

در اغلب موارد بالینی، تجویز داروها در جهت پایداری وضعیت

¹⁻ Thiopental 2- Target concentration

³⁻ Maintenance dose

متال ومحاسب مشار مسرف نحردار تده

غلظت هدف تئوفیلین پلاسما در حد ۱۰mg/L برای تخفیف آسم حاد برونشی در یک بیمار مطلوب است. اگر بیمار غیرسیگاری بوده و از سایر جهات غیر از آسم، طبیعی باشد، از استفاده میکنیم. از آنجا که دارو به صورت تجویز وریدی

بنابراین در این بیمار، سرعت مناسب تزریق YAmg/h/V·kg خواهد بود.

اگر حمله آسم برطرف شود، ممكن است يزشك بخواهد سطح پلاسمایی را با استفاده از تئوفیلین خوراکی به صورت هر ۱۲ ساعت به صورت طولانی رهش، حفظ کند تا به مقدار تزریق وریدی مداوم، نزدیک شود. براساس جدول ۱۳۰۱ F

میانه کلیرانس که در جدول ۱-۳ آمده یعنی ۲/۸۱/h/۷۰kg می باشد، ۱ = ۲

بدین ترتیب باید قرص یا کیسول دارای مقدار مطلوب ۳۵۰mg به فواصل ۱۲ ساعته تجویز شود. اگر از مقدار مصرف با فواصل ۸ ساعته استفاده می شود، مقدار مطلوب ۲۳۳mg و اگر دارو یک بار در روز مصرف می شود، مقدار آن ۲۰۰mg خواهد بود، در عمل، می توان F را از معادله حذف کرد چون F تقریباً برابر ۱

= T0 - mg

خوراکی، ۹۶٪ میباشد. هنگامی که فواصل مصرف، ۱۲ ساعت

فواصل مقدار مصرف × سرعت مقدار مصرف عقدارمصرف نگهدارنده

باشد، اندازه هر مقدار مصرف نگهدارنده چنین خواهد بود:

= ۲۸mg/h ساعت ۱۲ × ۱۲ عام

اگر دوزهای منقطع داده شود، دوز نگهدارنده از معادله زیر محاسبه مي شود:

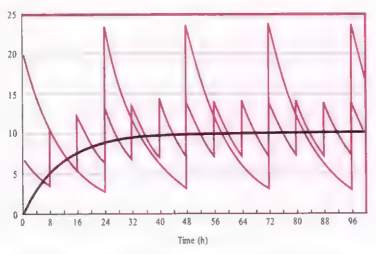
توجه كنيد كه غلظت حالت بايدار ايجاد شده توسط تزريق پیوسته یا غلظت میانگین متعاقب دوز منقطع، فقط به کلیرانس بستگی دارد. حجم توزیع و نیمه عمر جهت تعیین غلظت پلاسمایی میانگین مورد انتظار از یک میزان دوز تجویزی و یا پیشبینی میزان دوز برای ایجاد غلظت هدف مطلوب، مورد نیاز نمی باشند. شکل ۶-۳ نشانگر آن است که در فواصل دوز مختلف، نمودارهای غلظت ـ زمان دارای مقادیر حداکثر و حداقل مختلفی هستند، هر چند سطح میانگین همیشه ۱۰ میلیگرم بر ليتر مي باشد.

تخمینهای میزان دوز و غلظتهای میانگین در حالت پایدار که می توانند با استفاده از کلیرانس محاسبه شوند، مستقل از هر مدل فارماکوکینتیک خاص هستند. در مقابل، تعیین غلظتهای بایدار حداکشر و حداقل، نیازمند ایدههایی درباره مدل فارماكوكينتيكي مي باشند. عامل تجمع (معادله [٧]) بيان ميكند دارو در بدن می باشد، بدین معنا که دارو به حد کفایت داده می شود تا هر دوز، بتواند جایگزین داروی حذف شده گردد. بنابراین محاسبه دوز نگهدارنده مناسب، یک هدف مهم می باشد. کلیرانس به عنوان مهمترین واژه فارماکوکینتیکی برای تعریف منطقی یک رژیم دوزدارویی حالت پایدار در نظر گرفته می شود. در حالت پایدار میزان دوزدارو (سرعت ورود) باید با میزان حذف (سرعت خروج) برابر باشد. با جایگزینی غلظت هدف (TC) به جای غلظت (C) در معادلهٔ (۴) می توان میزان دوز نگهدارنده را

میزان حذف حالت پایدار = میزان دوز در حالت پایدار

$$= CL \times TC$$

بنابراین اگر غلظت هدف مطلوب شناخته شود، کلیرانسی که میزان دوزدارویی بیمار را مشخص میکند، تعیین خواهد شد. اگر دارو از طریقی تجویز شود که دارای فراهمی زیستی کمتر از ١٠٠٪ باشد، بنابراین میزان دوز پیش بینی شده باید توسط معادلهٔ ۹ تعدیل شود. برای دوز خوراکی:



شکل ۶-۳. ارتباط میان تواتر مقدار مصرف و غلظتهای حداکثر و حداقل پلاسمایی هنگامی که سطح غلظت پلاسمایی تتوفیلین در حد ۱۰mg/L ثابت می ماند. خطی که به آرامی بالا می رود. علطت پلاسمایی حاصل از تزریق وریدی ۲۸mg/n را نشان می دهد. مقادیر مصرف برای تجویز هـر ۸ شابت می ماند. خطی که به آرامی بالا می رود. علطت پلاسمایی حالت ایستا ۱۰mg/L است. ساعت (خط آبی) ۲۲۴mg است در هر یک از سه مورد. میانه غلظت پلاسمایی حالت ایستا ۱۰mg/L است.

که دارو از یک مدل بدنی تک محفظهای تبعیت میکند (شکل ۲۳-۳) و پیش بینی غلظت حداکثر، بیانگر آن است که میزان جذب، سریعتر از میزان حذف میباشد. برای محاسبه غلظتهای حداکثر و حداقل در وضعیت بالینی، این پیشنهادات معمولاً قابل توجیه و مستدل هستند.

دوز بارگذاری ۱

هرگاه زمان رسیدن به حالت پایداری (SS) قابل توجه باشد (معمولاً برای داروهای دارای نیمه عمر طولانی)، مطلوب آن است که یک دوز بارگذاری را تجویز کنیم که به طور مشخص غلظت دارو در پلاسما را تا غلظت هدف افزایش دهد. از نظر تتوری، تنها مقدار دوز بارگذاری شونده جهت محاسبه مورد نیاز است، (نه میزان سرعت تجویز آن) و برای اولین تقریبگیری نیز این موضوع صدق میکند. حجم توزیع، ضریب تناسبی است که مقدار کل داروی بدن را به غلظت در پلاسما مربوط میسازد. جهت رسیدن دوز بارگذاری به غلظت هدف، برطبق معادلهٔ (۱) مقدار داروی موجود در بدن

بلافاصله بعد از تجویز دوز بارگذاری = دوز بارگذاری (۱۲) $= V \times TC$

برای مثال در مورد تئوفیلین (که در کادر مذکور آورده شده است) دوز بارگذاری آن ۳۵۰ میلیگرم (۲۵س۲۱-۳۵۱) برای

شخص ۷۰ کیلوگرمی میباشد. برای بیشتر داروها، دوز بارگذاری میتواند، به عنوان یک تک دوز بر طبق روش انتخاب شده، تجویز شود.

تا این جا، ما از این حقیقت که تعدادی از داروها از فارماكوكينتيك چندكمپارتماني پيچيدهتري تبعيت ميكنند غافل شدهایم. مثلاً پدیده توزیع که با مدل دو محفظهای در شکل ۲-۳ نشان داده شده است. این امر با اکثر حالات عمده مطابقت دارد اما در تعدادی از حالات، فاز توزیع نباید مورد غفلت واقع شود، به ویژه در هر دو اگر با محاسبهٔ دوزهای بارگذاری، میزان جذب نسبت به توزیع سریع باشد، (این همیشه برای تجویز درون رگی حقیقت دارد) غلظت دارو در پلاسما پس از یک دوز بارگذاری که با استفاده از حجم ظاهری توزیع محاسبه شده، ممکن است در ابتدا به طور قابل توجهي بالاتر از حد مطلوب باشد و مسموميت شدید به صورت گذرا ایجاد شود. این امر به ویژه در تجویز داروهای ضد أریتمی همچون لیدوکائین مهم میباشد، جایی که ممكن است يک پاسخ مسموميت أني رخ دهد. بنابراين، در حالي که تخمین مقدار یک دوز بارگذاری می تواند کاملاً صحیح باشد، میزان تجویز می تواند در جلوگیری از غلظتهای اضافی دارو حیاتی باشد، و تجویز آهسته یک داروی داخل رکی (طی دقایق در مقایسه با ثانیهها) همیشه اهمیت دارد.

¹⁻ Loading dose

زمانی که دوزهای منقطع داده شوند، دوز بارگذاری محاسبه شده از معادله ۱۲ فقط به غلظت پایدار متوسط می رسد و با غلظت پایدار حداکثر تطبیق پیدا نمی کند (شکل ۴-۳). برای تطبیق غلظت پایدار حداکثر، دوز بارگذاری می تواند از معادله ۱۳ محاسبه شود.

عامل تجمع × دوز نگهدارنده = دوز بارگذاری (۱۳)

مداخله: کاربرد فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک در تعیین دوز

اصول پایه اشاره شده در فوق که به منظور تفسیر غلظت داروی مورد مصرف بالینی استفاده می شود بر مبنای سه متغیر عمده فارماکوکینتیکی شامل جذب، کلیرانس و حجم توزیع (و متغیر مشتق شده: نیمه عمر) می باشد. همچنین علاوه بر این می توان از دو متغیر عمده فارماکودینامیکی که شامل حداکثر اثر قابل دسترس در بافت هدف و حساسیت بافتها می باشد نیز می توان بهره جست. بیماری ها می توانند تمامی این متغیرها را تغییر دهند. توانایی پیشبینی تأثیر بیماری ها و حالات مختلف آن ها بر پارامترهای فارماکوکینتیکی و فارماکودینامیکی و تعدیل دوز از اهمیت بسزائی برخوردار است. (کادر راهکار غلظت هدف را ببینید).

متغيرهاي فارما كوكينتيك

A. p. pC

مقدار دارویی که وارد بدن می شود به میزان پذیرش بیمار در مورد رژیم مربوطه و به میزان سرعت و وسعت انتقال دارو از جایگاه تجویز به خون بستگی دارد.

دوز بیش از حد و دوز پایین تر از حد لازم، هر دو جنبه هایی از نارسایی در پذیرش می باشند که می توانند از طریق اندازه گیری غلظت آشکار گردند، به ویژه زمانی که انحراف های واضح از مقادیر مورد انتظار حاصل گردد. اگر پذیرش، کافی تشخیص داده شود، ناهنجاری های جذب در روده کوچک می تواند علت غلظت های پایین غیر طبیعی باشد. تغییرات در میزان فراهمی زیستی به ندرت بر اثر بی نظمی در ساخت فرمولا سیون دارویی خاص ایجاد می شوند. به طور معمول، نوسانات فراهمی زیستی ناشی از متابولیسم، حین جذب صورت می گیرند.

B. کلیرانس

کلیرانس ناقص زمانی روی میدهد که اختلال عمدهای در

راهكار غلظت هدف --

شناخت نقش اصلی غلظت در ارتباط فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک به راهکار غلظت هدف انجامیده است. اصول فارماکودینامیک را می توان برای پیش بینی غلظت مورد نیاز برای دستیابی به یک درجه خاص از اثر درمانی، مورد استفاده از قرار داد. سپس می توان به این غلظت هدف با استفاده از اصول فارماکوکینتیک برای رسیدن به رژیم مناسب مقدار مصرف دارو، دست یافت. راهکار غلظت هدف فرآیندی برای بهینه سازی مقدار مصرف در هر فرد براساس پاسخ اندازه گیری شده جایگزین نظیر غلظت دارو می باشد:

- 1. غلظت هدف (TC) را انتخاب کنید.
- حجم توزیع (۷۵) و کلیرانس (CL) را براساس مقادیر استاندارد جمعیت (جدول ۱-۳) با تطابق از نظر عواملی چون وزن و عملکرد کلیوی، پیشبینی کنید.
- ۳. مقدار مصرف بارگیری یا نگهدارنده را براساس محاسبهٔ CL و Vd (TC) تجویز کنید.
 - ۴. پاسخ بیمار و غلظت دارویی را بسنجید.
- ۵ Vd و یا CL را براساس غلظت اندازه گیری شده بازبینی کنید.
- ۹. مراحل ۵–۳ را تکرار کنید، مقدار مصرف پیشبینی شده
 را تا رسیدن به TC تطبیق دهید.

عملکرد کلیهها، کبد و یا قلب ایجاد شود. کلیرانس کراتینین یک شاخص مفید کمی جهت ارزیابی عملکرد کلیوی میباشد، در مقابل، کلیرانس دارو می تواند شاخص مفیدی در مورد پیامدهایی همچون نارسایی قلبی، کلیوی یا کبدی باشد که اغلب با نمودهای عینی بزرگ تری نسبت به یافتههای بالینی یا دیگر آزمونهای آزمایشگاهی همراه میباشند. به عنوان مثال، زمانی که عملکرد کلیوی به سرعت تغییر کند، تخمین کلیرانس آنتیبیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی در مقایسه با کراتینین میتواند یک شاخص واقعی تر برای تصفیه گلومرولی سرم باشد.

این واقعیت نشان داده شده است که بیماری کبدی، کلیرانس را کاهش داده و نیمه عمر بسیاری از داروها را طولانی می کند. اما برای تعدادی از داروهای دیگر که توسط فرآیندهای کبدی حذف می شوند، هیچ تغییراتی در کلیرانس یا نیمه عمر آنها طی این بیماری ثبت نشده است. این امر منعکس کننده آن است که بیماری کبدی همیشه کلیرانس داخلی کبد را تحت تأثیر قرار نمی دهد. در حال حاضر، هیچ شاخص عملکردی معتبری برای

متابولیزه کردن دارو توسط کبد وجود ندارد که بتوان از آن جهت پیش بینی تغییرات کلیرانس کبد (مشابه با استفاده از کلیرانس کراتینین به عنوان یک شاخص کلیرانس دارو توسط کلیه) استفاده نمود.

C. حجم توزيع

حجم ظاهری توزیع، منعکسکتندهٔ یک تعادل بین اتصال دارو به بافتها (که غلظت پلاسمایی را کاهش میدهد و حجم ظاهری آن را بیشتر می کند) و اتصال به پروتئینهای پلاسما (که غلظت پلاسمایی را افزایش میدهد و حجم ظاهری را کوچکتر میکند)، میباشد. تغییرات در هر دوی اتصال بافتی یا پلاسمایی، می تواند حجم ظاهری توزیع تعیین شده از طریق اندازه گیری های غلظت پلاسمایی را تغییر دهد. افراد مسن تر دچار کاهش نسبی در تودهٔ ماهیچه اسکلتی بوده و دارای حجم ظاهری کوچک تر توزیع دیگوکسین (که به پروتئینهای ماهیچه متصل می گردد) می باشند حجم توزیع می تواند، در بیماران چاق بیش از حد تخمین زده شود که این موضوع براساس وزن بدن می باشد، درحالیکه دارو وارد بافتهای چربی نشده است، همان طوری که درمورد وضعیت دیگوکسین پیش می آید. درمقابل، تئوفیلین دارای یک حجم توزیع مشابه با آب کل بدن میباشد. بافت چربی مانند دیگر بافتها دارای آب میباشد، بنابراین حجم کل ظاهری توزیع تئوفیلین . حتی در بیماران چاق، متناسب با وزن بدن

تجمع غیرطبیعی مایعات ـ (ادم، آسیت، افیوژن ریوی) می توانند به طور مشخصی حجم توزیع داروهایی همچون جنتامایسین که آب دوست بوده و دارای حجمهای توزیع کوچکی هستند را افزایش دهد.

D. نيمه عمر

تفاوتهای بین کلیرانس و نیمه عمر در تعریف مکانیسمهای ایجادکننده اثر یک بیماری بر دارو، مهم هستند. برای مثال نیمهعمر دیازپام با بالا رفتن سن افزایش می یابد، ولی کلیرانس این دارو با سن تغییر نمی کند. افزایش نیمهعمر دیازپام، بر اثر تغییراتی در حجم توزیع طی افزایش سن ایجاد می شود، حال آنکه پدیدههای متابولیک حذف دارو، کاملاً ثابت می باشند.

متغيرهاي فارماكوديناميك

A. حداكثر اثر

همه پاسخهای فارماکولوژیک دارای یک اثر حداکثری (E_{max})

هستند، مهم نیست که غلظت دارو چطور بالا می رود، بلکه نقطه ای مهم است که بعد از آن، هیچ افزایشی در پاسخ صورت نگیرد.

اگر افزایش دوز در یک بیمار خاص منجر به افزایش پاسخ بالینی نشود، می توان گفت که اثر حداکثری ایجاد شده است. شناختن اثر حداکثری، جهت اجتناب از افزایشهای غیر مؤثر دوز (با ایجاد خطر سمیت)، مفید می باشد.

B. حساسیت

حساسیت یک عضو هدف به غلظت دارو از طریق غلظت مورد نیاز برای تولید ۵۰٪ اثر حداکثر یعنی ۲۵۰۵، مشخص میگردد. نارسایی در پاسخ که ناشی از کاهش حساسیت به دارو است میتواند با اندازهگیری (در یک بیمار که وضعیتش بهتر نشده است) آشکار گردد چون غلظتهای دارویی معمولاً با پاسخ درمانی همراهند. این پدیده میتواند نتیجه یک فیزیولوژی ناهنجار باشد ـ برای مثال پتاسیم بالای خون (هیپرکالمی) پاسخدهی به دیگیوکسین را کاهش میدهد یا داروهای انتاگونیستی مثل مسدودکنندههای کانالهای کلسیمی، پاسخ اینوتروپیک (افزایش قدرت ضربان قلب) را به دیگوکسین کاهش میدهند.

افزایش حساسیت به یک دارو معمولاً ازطریق پاسخهای شدید به دوزهای کوچک یا معمولی مشخص میشود. طبیعت فارماکودینامیک این حساسیت میتواند با اندازه گیری غلظتهای دارو و پایین بودن اینها در مقایسه با اثر مورد مشاهده، ثابت شود.

تفسير اندازهگيريهاي غلظت دارو

كليرانس

کلیرانس به تنهایی مهم ترین عامل تعیین کنندهٔ غلظت دارو میباشد. تفسیر اندازه گیری های غلظت های دارو، بستگی به درک واضح از سه عاملی دارد که کلیرانس را تحت تأثیر قرار می دهند: دوز، جریان خون عضو و عملکرد داخلی کبد و کلیه ها. هر یک از این عوامل، زمانی در نظر گرفته می شوند که تفسیر کلیرانس با استفاده از غلظت دارو محاسبه شده باشد.

تغییرات در اتصال پروتئین می تواند باعث این اعتقاد شود که تغییر در کلیرانس، صورت می گیرد (کادر سوم را نگاه کنید). عواملی که اتصال پروتئین را تحت تأثیر قرار می دهند، شامل موارد زیر هستند:

ابا انسال به بروتنين هاي بالاسماء اهميت دارد؟

از اتصال به پروتئینهای پلاسما غالباً به عنوان عاملی که در فارماکوکینتیک، فارماکودینامیک و تداخلات دارویی نقش دارد، یاد میشود. با این حال، هیچ مثال مرتبط بالینی از تغییرات در جابجایی یا اثرات دارو که بتواند به وضوح به تغییرات در يروتئين اتصالي بالاسما نسبت داده شود، موجود نمي باشد. اين عقیده که اگر یک دارو از پروتئین های پلاسما جدا شود، سبب افزایش غلظت داروی متصل شده و افزایش اثر دارو و احتمالاً ایجاد سمیت می شود، یک مثال ساده و مشخص است. متأسفانه، این نظریه ساده که در آزمایشگاه مناسب به نظر میرسد، در بدن صدق نمیکند جرا که بدن یک سیستم باز قادر به حذف داروی متصل نشده می باشد.

اول آنکه یک تغییر به ظاهر شدید در کسر داروی متصل نشده از ۱٪ به ۱۰٪ سبب آزادسازی کمتر از ۵٪ کـل داروی موجود در بدن به بخش پیوند نشده می شود چرا که کمتر از یکسوم دارو در بدن حتی در بیشترین میزان اتصال، به يروتئين هاي يلاسما متصل است (مثلاً وارفارين). داروي جدا شده از پروتئین پلاسما، در حجم توزیع، بخش می شود و لذا

- 1. غسلظت آلبسومين: داروهايي همجون فني توثين، سالیسیلاتها و دیزوپیرامید'، به طور گستردهای به آلبومین بالاسما متصل میشوند. سطوح آلبومین در برخی بیماریها پایین است که منجر به پایین آمدن غلظتهای دارویی تام مے رشود۔
- ٢. غلظت گليكوپروتئين آلفا يك اسيد گليكوپروتئين: گلیکوپروتئین آلفا یک اسید گلیکوپروتئین، دارای اتصالی مهم با جایگاههای اتصال برای داروهایی همچون کینیدین، لیدوکائین، و پروپرانولول میباشد. در بیماریهای التهابی حاد افزایش می یابد و باعث تغییرات عمدهای در غلظت بلاسمایی کل این داروها میشود، حتی اگر حذف دارو بدون تغيير بماند.
- ٣. اتصال به پروتئين با ظرفيت محدود: اتصال داروها به يروتئينهاي يلاسما داراي ظرفيت محدود است. غلظتهای درمانی سالیسیلاتها و پردنیزولون نشان دهنده اتصال به پروتئین وابسته به غلظت هستند. غلظت داروی غیر متصل توسط میزان دوز و کلیرانس تعیین می شود (که بدون تغییر هستند). در مورد داروهای با نسبت استخراج یایین، با اتصال به پروتئین، افزایش در میزان دوز باعث

۵٪ افزایش در مقدار متصل نشدهٔ دارو در بدن سبب حداکثر ۵٪ افزایش در فعالیت فارماکولوژیک داروی متصل نشده در موضع

دوم آنکه، هنگامی که مقدار داروی متصل شده در پلاسما افزایش یابد، سرعت حذف افزایش یافته (اگر کلیرانس داروی متصل شده، تغییر نکند) و پس از چهار نیمه عمر، غلظت داروی اتصال نیافته به وضعیت ایستای قبلی خود بازخواهد گشت. هنگامی که تعاملات دارویی مرتبط با جابجایی پروتئین متصل شده و اثرات باليني مهم آن، تحت مطالعه قرار مي گيرد، معلوم می شود که داروی جدا شده، مهارکنندهٔ کلیرانس نیز هست و تغییر در **کلیرانس** داروی متصل نشده، مکانیسم مرتبط توجیه کننده تعامل است.

اهمیت بالینی اتصال به پروتئینهای پلاسما، تنها کمک به تهسیر اندازه گیری غلظت دارو است. هنگامی که پروتئینهای پلاسما کمتر از حد طبیعی باشند، غلظت تام دارو کمتر میشود اما غلظت داروی متصل نشده، متأثر نمی گردد.

تغییراتی در غلظت داروی غیرمتصل می شود که از لحاظ فارماکودینامیکی مهم میباشد. غلظت کل دارو با سرعتی کمتر در مقایسه با میزان دوز افزایش می یابد که نشانگر اشباع اتصال به پروتئین در غلظتهای بالاتر میباشد.

۴. اتصال به سلولهای خون: داروهایی نظیر سیکلوسیورین و تاکرولیموس به مقادیر بسیار زیاد به سلولهای گلبولهای قرمز خون متصل مي شوند. به طور كلي غلظت تام خوني اين داروها اندازهگیری شده و حدوداً ۵۰ برابر غلیظتر از غلظت یلاسمایی هستند. کاهش در غلظت سلولهای خونی (که با هماتوكريت مشخص ميشود) سبب افت غلظت خوني بدون تغییر در غلظت فعال فارماکولوژیکی این داروها میشود. استانداردسازی غلظت داروها نسبت به غلظت استاندارد هماتوکریت سبب تغییر بهتر ارتباط غلظت _اثر در مورد این داروها خواهد شد.

سابقه مصرف دوزهای دارو

سابقه مصرف داروی معتبر در صورتی می تواند ضروری باشد که نتوان مقدار حداکثر را از اندازه گیری غلظت دارو به دست آورد. در

حقیقت، اگر سابقه مصرف ناشناخته یا ناکامل باشد، اندازه گیری غلظت دارو تمام ارزش خود را از دست میدهد.

زمان نمونه گیری جهت تعیین غلظت

اطالاعات درمورد میزان و وسعت جذب دارو در یک بیمار بهندرت می تواند از نظر بالینی اهمیت بالایی داشته باشد. اما جذب معمولاً طی ۲ ساعت اول بعداز تجویز یک دارو صورت می گیرد و برطبق غذای مصرفی، وضعیت تعادلی بدن و فعالیت بدنی می تواند تغییر کند. بنابراین مهم است که قبل از کامل شدن جذب از خونگیری اجتناب ورزید (حدود ۲ ساعت بعد از یک دوز خوراکی). تلاشهای صورت گرفته برای اندازه گیری غلظتهای حداکثری کمی، به محض تجویز دوز خوراکی، معمولاً ناموفق بوده و اعتبار اندازه گیری را مخدوش می کند، چون جذب کامل نشده است.

تعدادی از داروها، هـمچون دیگوکسین و لیـتیوم چـندین ساعت وقت لازم دارند تا در بافتها تـوزیع شـوند. نـمونههای دیگوکسین باید حداقل ۶ ساعت بعد از آخرین دوز و نمونه لیتیوم بلافاصله قبل از دوز بعدی (معمولاً ۲۴ ساعت بعد از آخرین دوز) تهیه شوند. آمینوگلیکوزیدها به کاملاً سریع توزیع میشوند، اما جهت گرفتن نمونه حدود یک ساعت بعد از دادن دوز قبلی باید صبر کرد.

کلیرانس را به راحتی از طریق سرعت ایجاد دوز و غلظت پایدار میانگین محاسبه نمود. تمونههای خون باید تا زمان تخمین غلظت پایدار، در شرایط مناسبی نگهداری شوند. حالت پایدار فراهم شده، زمانی در دسترس قرار میگیرد (حداقل سه نیمه عمر دوز دارو مصرف شده باشد) که نمونه به دست آمده در نزدیکی نقطه وسط فواصل دوز، تهیه شده باشد چرا که معمولاً به غلظت حالت پایدار نزدیک تر می باشد.

پیش بینی های اولیه حجم توزیع و کلیرانس A. حجم توزیع

حجم توزیع به طور معمول برای یک بیمار خاص، با استفاده از وزن بدن محاسبه می شود (برای مقادیر جدول ۱-۳۰ وزن بدن ۷۰ کیلوگرم فرض شده است). اگر شخصی چاق باشد، داروها نمی توانند به راحتی در چربی نفوذ کنند (مثلاً جنتامایسین و دیگوکسین) که حجمهایشان از وزن ایدهآل بدن محاسبه می شود که در پایین به آن اشاره شده است. وزن (WT) برحسب کیلوگرم و قد (HTM) برحسب متر می باشد.

(۱۴a) نان : FFM(kg) = $\frac{\text{۳۷/۹۹} \times \text{HTM}^2 \times \text{WT}}{\text{۳۵/۹۸} \times \text{HTM}^2 + \text{WT}}$

(۱۴b) מעלוט: FFM(kg) = $\frac{4 \text{ FFM} \times \text{HTM}^2 \times \text{WT}}{4 \text{ FFM} \times \text{HTM}^2 + \text{WT}}$

بیماران دچار خیز (ادم)، آسیت یا افیوژن ریوی حجم توزیع برای آنتیبیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی (مثل جنامایسین) خواهند داشت که توسط وزن بدن پیشبینی میشود. در چنین بیمارانی وزن باید به شکل زیر تصحیح شود: کمکردن وزن حاصل از تجمع مایع اضافی (به طور تخمینی) از وزن اندازهگیری شده، سپس از وزن طبیعی حاصله برای محاسبه حجم طبیعی توزیع استفاده میشود. در نهایت باید به ازای هر کیلوگرم از مایع اضافی تخمین زده شده، یک لیتر، به این حجمهای طبیعی اضافه شود. این تصحیح مهم است، زیرا حجمهای توزیع این داروهای محلول در آب نسبتاً کوچک است.

B. كليرانس

داروهایی که توسط مسیر کلیوی پاکسازی میشوند، اغلب نیازمند تطبیق کلیرانس با عملکرد کلیوی هستند. این امر را میتوان از طریق کلیرانس کراتینین و یا اندازه گیری کراتینین سرم به تنهایی محاسبه نمود و میزان تولید کراتینین را پیشبینی کرد. میزان تولید کراتینین پیشبینی شده در زنان ۸۵٪ مقدار محاسبه شده است، زیرا آنها دارای یک توده ماهیچهای کوچکتر به ازای هر کیلوگرم هستند و این توده ماهیچه ایست، که تعیین کننده تولید کراتینین میباشد. تودهٔ ماهیچه به عنوان یک بخش از وزن بدن با سن کاهش می یابد و به همین خاطر است که سن در معادلهٔ Cockroft-Gault ظاهر میشود (در فصل ۶۰ در مورد آن توضیح داده شده است).

کاهش عملکرد کلیوی با افزایش سن، مستقل از کاهش در تولید کراتینین میباشد. به خاطر مشکلات دسترسی به ادرار کامل، کلیرانس کراتینین محاسبه شده در این روش، حداقل به اندازه کلیرانس محاسبه شده از ادرار قابل اعتماد است. وزن ایده آل بدن باید برای اشخاص چاق به کار رود (معادله ۱۴) و تصحیح باید برای از بینرفتن ماهیچه در افراد شدیداً از کار افتاده اعمال گردد.

بازبینی تخمینهای حجم توزیع و کلیرانس در افراد مختلف

به طور معمول برای تفسیر غلظتهای دارو، مقایسهٔ پارامترهای پیشبینی شده فارماکوکینتیک و غلظتهای مورد انتظار با مقادیر اندازهگیری شده انجام میگیرد. اگر غلظتهای اندازهگیری شده، بیش از ۲۰ درصد با مقادیر پیشبینی شده متفاوت باشند، بازبینی

V یا CD برای آن بیمار باید با استفاده از معادله (۱) و معادله (۲) انجام گیرد. اگر تغییر محاسبه شده بیش از ۱۰۰% افزایش یا ۵۰۰ کاهش در V یا کلیرانس نشان دهد، تقریبهای به دست آمده درباره زمان نمونه گیری و تاریخچه مصرف دارو می تواند به دقت بررسی شود.

برای مثال، اگر یک بیمار ۲۵/۰ میلیگرم دیگوکسین در روز دریافت کند، پزشک باید انتظار داشته باشد که غلظت دیگوکسین حدود ۱ng/mL شود. این برپایهٔ مقادیر مشخص برای فراهمی زیستی ۷۰٪ و کلیرانس کل در حدود ۷۱/۸ (کلیرانس کلیوی چهار لیتر بر ساعت و کلیرانس غیر کلیوی ۳ لیتر بر ساعت) محاسبه شده است. اگر بیمار دچار نارسایی کلیوی باشد، کلیرانس غیر کلیوی (کبدی) می تواند افت کند، زیرا به خاطر احتقان کبدی و

هیپوکسی، کلیرانس مورد انتظار ۵/۵ لیتر در ساعت خواهد شد. غلظت نیز حدود ۱/۳ نانوگرم بر میلی لیتر قابل انتظار خواهد بود. تصور کنید که غلظت به طور واقعی، ۲ نانوگرم بر میلی لیتر ندازه گیری شود. این امر، مؤید نیاز به کاهش دوز روزانه برای حصول یک غلظت هدف ۱ نانوگرم بر میلی لیتر خواهد بود. این روش، توجیه کنندهٔ یک کلیرانس بازبینی شده معادل ۳/۵ لیتر بر ساعت می باشد. کلیرانس کوچک تر در مقایسه با مقدار ۵/۵ لیتر در ساعت مورد انتظار، می تواند اختلالات عملکردی کلیوی اضافی را که ناشی از نارسایی قلبی است، منعکس نماید.

این تکنیک در صورتی که به حالت پایداری نرسد، اغلب دچار خطا خواهد شد و حداقل یک هفته با دوز منظم (سه تا چهار نیمه عمر) باید سیری شود تا روش فوق پایا گردد.

ياسح مطالعه مورد

شمت و هفت درصد از کلیرانس تام استاندارد دیگوکسین به صورت کیلوی است بنابراین با کلیرانس کراتینین ۱۰۰mL/min کلیرانس کراتینین ۱۰۰mL/min کلیرانس استاندارد کلیه برابر ۱۰۰/۶۷/۹۹L/h=۶۲L/h / ۷۰kg کلیرانس غیرکلیوی ۱۰۰/۶۷/۸۱ / ۱۰۰/۶۷/۸۹L/h=۳۲L/h / ۷۰kg می (پارامترهای استاندارد فارماکوکینتیک را در جدول ۱-۳ ببینید). کلیرانس کراتینین برای این بیمار ۲۲mL/min پیش بینی، میشود (Cockcroft & Gault) بنابراین برای دیگوکسین،

کسلیرانس کسلیوی وی ۴۰/۷۰=۱/۱۲/۱۰ × ۶۰/۷۰ و و کلیرانس کلیوی وی ۴۰/۷۰=۲/۶۱/۱۰ بود و کلیرانس کنیرانس غیر کلیوی وی ۴۰/۷۰ دوز نگسهدارنسده تسزریقی ۳/۷۱/۱۸ مسیباشد. دوز نگسهدارنسده تسزریقی در روز با فراهمی زیستی ۱/۰ نیز جهت نگهداری میزان دوز روزانه ۷/۴۰/۷۷/۲۰ مورد نیاز است، دوز بالینی نیز بایستی با یک قرص ۲۵۰-mog به ازای هر روز تجویز شود.



تبدیل زیستی دارو (بیو ترانسفور ماسیون دارو)

مطالعه مورث

بیمار خانمی ۴۰ ساله با علائمی نظیر درد قفسه سینه، درد شکم، لرزش و استفراغ که دو روز به طول انجامیده بود به اورژانس مراجعه کرد. با شرح و ببررسیهای به عمل آمده مشخص شد که وی دو روز پیش، از قبرصهای Lorcet (ترکیب هیدروکدون / استامینوفن و یک ضددرد اوپیوئیدی یا غیراوپیوئیدی) به اضافه Spma (یک شلکننده عضلانی مؤثر بسر CNS) و Cymbalta (یک شلکننده عضلانی مؤثر فیبرومیلاژی) مصرف نموده است. در ببررسیها و معاینات پزشکی رنگ صلبیه چشم وی دچار تغییررنگ شده بود. انسالیزهای آزمایشگاهی در نمونه خون اخذ شده از وی غیرطبیعی بودن آنزیمهای کبدی و افزایش سطح آلکالین غیرطبیعی بودن آنزیمهای کبدی و افزایش سطح آلکالین فسفاتاز تا حدود ۳۰۲ (سطح نرمال ۳۰۳–۲۹) را نشان میداد

همچنین سطح آلانین آمینوترانسفراز (ALT) ۳۵۱ (نرمال: ۷-۸۰)، آسپارتات آمینوترانسفراز (AST) ۱/۰۴۵ (نرمال: ۷-۸۰)، بیلیروبین ۳۵۳(طل (۲۰۱۰) (زرمال: ۲۰۳۰)، بیلیروبین ۱۹۸۸ ثانیه (نرمال: ۱۵-۱۰) بوده است. علاوه بر پروترومبین ۱۹۸۸ ثانیه (نرمال: ۱۵-۱۱) بوده است. علاوه بر گلومرولی ۴۵٪ کمتر از حالت عادی بوده است. سطح کراتینین سرم و نیتروژن اوره خون به شدت افزایش یافته و قندخون وی تا میزان ۲۵۳۳/طکاهش یافته، سطح APAP خون تا شدت از جهت وجود ویروس هپاتیت ۲۵ (HCV) مثبت بوده است. با توجه به اطلاعات چگونه می توانید این مورد بیماری را مدیریت کنید؟

انسانها به طور روزانه در معرض یک مجموعهٔ گسترده از ترکیبات خارجی قرار دارند که زنوبیوتیگها نامیده می شوند. این مواد می توانند از ریهها، پوست وارد بدن شوند یا به طور معمول تر و ناخواسته با مصرف غذا یا آشامیدنیها و یا طی مصرف آگاهانه به عنوان دارو یا تفننی، وارد بدن می شوند. قرارگرفتن در معرض زنوبیوتیکهای محیطی می تواند ناگهانی

باشد و یا به صورت ترکیباتی در هوا، آب و غذا وجود دارند و این رویارویی اجتنابناپذیر می باشد. تعدادی از زنوبیوتیکها تحریک کننده نیستند ولی تعدادی از آنها پاسخهای بیولوژیک را

برمیانگیزند. چنین پاسخهای بیولوژیکی اغلب بستگی به تبدیل مادهٔ جذب شده به یک متابولیت فعال دارد. بحث زیر قابل کاربرد

جهت زنوبیوتیکها به صورت عام (شامل داروها) میباشد و در مورد تعدادی از ترکیبات درونزاد هم صدق میکند.

چرا تبدیل زیستی دارو ضروری است؟

سیستم بیوترانسفورماسیون پستانداران به نظر می رسد ابتدا جهت سمیتزدایی و حذف توکسینها، محصولات جانبی باکتریها و گیاهان طراحی شده تا اینکه بعد جهت حذف و متابولیزه نمودن داروها و گزنوبیوتیکها تکامل یافته است.

ترشح کلیوی نقش اساسی در پایان بخشیدن به فعالیت زیستی برخی داروها، به ویـژه آنهایی که دارای حجمهای مولکولی کوچک هستند یا ویژگیهای قطبی دارند (همچون گروههای عامل که به طور کامل در pH فیزیولوژیک یونیزه می شوند) ایفا می کند، اما تعدادی از داروها چنین ویـژگیهای فیزیک و شیمیایی را ندارند. مولکولهای آلی فعال از نظر فیزیک و شیمیایی را ندارند. مولکولهای آلی فعال از نظر فارماکولوژیک تمایل دارند که چربی دوست باشند و به صورت غیر یونیزه باقی بمانند یا فقط بخشی از آنها در pH فیزیولوژیک یونیزه شود. این مولکولها به آسانی از مایع فیلتر شده گلومرولی موجود در نفرون بازجذب می شوند. بعضی از ترکیبات چربی موجود در نفرون بازجذب می شوند. بعضی از ترکیبات چربی نمی توانند به آسانی در گلومرول تصفیه شوند. در نتیجه، بیشتر داروها دارای یک اثر طولانی مدت هستند که پایان عمل آنها، داروها دارای یک اثر طولانی مدت هستند که پایان عمل آنها،

یک پدیده دیگر که می تواند منجر به پایان یا تغییر فعالیت

زیستی گردد متابولیسم (سوخت و ساز) است، به طور کلی

زنوبیوتیکهای چربی دوست به محصولات قطبی تر و بنابراین قابل ترشحتر تبدیل می شوند. نقش متابولیسم در غیر فعال سازی داروهای محلول در چربی میتواند کاملاً اعجاب آور باشد. برای مثال، باربیتوراتهای چربی دوست، همجون تیوینتال و ينتوباربيتال نيمه عمرهاى بلندى دارند كه تبديل متابوليك أنها به ترکیبات محلول تر در آب، این ویژگیها را از آنها سلب می کند. محصولات متابولیک اغلب از نظر فارماکودینامیک دارای فعالیت کمتری نسبت به داروی والد خود هستند و ممکن است حتى غيرفعال نيز باشند. اما تعدادي از محصولات حاصل از تبدیل زیستی دارای فعالیت افزایش یافته یا ویژگیهای سمی هستند ساخت سوبستراهاي درونزاد همجون هورمونهاي استروییدی، کلسترول، پیشسازهای فعال ویتامین D و نمکهای صفراوی توسط مسیرهای زیادی کاتالیز میشوند، این کار توسط آنزیمهای درگیر در متابولیسم زنوبیوتیکها صورت می گیرد. نهایتاً، آنزیمهای متابولیزه کنندهٔ دارو، در طراحی پیش داروهای غیر فعال از نظر فارماکولوژیکی دخیل بوده که آنها را به مولکولهای فعال در بدن تبدیل میکنند.

نقش تبدیل زیستی در استقرار دارو

بیشترین تبدیلهای زیستی متابولیک در فاصله جذب دارو در جریان گردش خون عمومی و حذف کلیوی آن انجام می شود، تبدیلهای ناچیزی در لومن رودهای یا دیواره روده صورت

میگیرند. به طور کلی همه این واکنشها میتوانند به یکی از دو دسته عمده که فاز I و فاز II نام دارند، طبقهبندی میشوند (شکل ۱-۴).

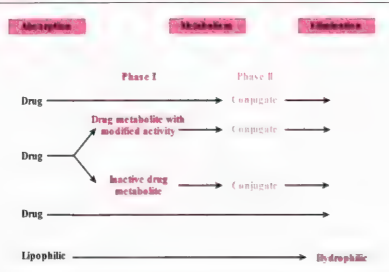
واکنشهای فاز I معمولاً داروی والد را با الحاق یک گروه عاملی (NH_2 , OH) به صورت متابولیت قطبی تر در می آورند. اغلب این متابولیتها غیر فعالند، اگر چه در مواردی فعالیت تغییر کرده یا حتی افزایش می یابد.

اگر متابولیتهای فاز I به شدت قطبی باشند، می توانند به سادگی دفع شوند. اما تعدادی از محصولات فاز ۱، به سرعت حذف نمی شوند و تحت یک واکنش بعدی قرار می گیرند، که در أن يک مادة درونزاد همچون گلوکورونيک اسيد، اسيد سولفوریک، استیک اسید یا یک آمینواسید همراه با یک گروه عاملی برای تشکیل یک کونژوگه فوقالعاده قطبی به کار می روند. چنین کونژوگهشدن یا واکنشهای سنتزی از شاخصهای عمدهٔ متابولیسم فاز II هستند. یک مجموعه بزرگ از داروها تحت این واکنش های تبدیل زیستی متوالی قرار میگیرند، اگر چه در تعدادی از نمونهها، داروهای والد میتوانند دارای یک گروه عاملی باشند که ممکن است مستقیماً تشکیل یک کونژوگه را بدهند. به عنوان مثال دنباله هیدرازید مربوط به داروی ایزونیازید تشکیل یک کونژوگهٔ N- استیل را در یک واکنش فاز II میدهد. این کونژوگه سیس به عنوان سوبسترا پرای واکنش نوع I وارد عیمل میهشود کنه اصطلاحاً هـیدرولیزشدن به اسید ایزونیکوتیک (شکل ۲-۴) نامیده می شود. بنابراین در واقع واکنش های فاز ۱۱ می توانند واکنش های فاز 1 را به پیش ببرند.

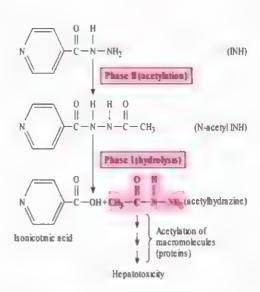
تبدیل زیستی دارو در کجا اتفاق میافتد؟

اگر چه هر بافتی دارای توانسندیهایی برای متابولیزه کردن داروهاست، ولی کبد اندام اصلی متابولیسم دارو میباشد. بافتهای دیگری که فعالیت قابل توجهی دارند شامل لوله گوارش، ریهها، پوست و کلیهها میباشند. متعاقب تجویز خوراکی، برخی داروها (مثل ایزوپروترنول، مپریدین، پنتازوسین و مورفین) به طور کامل از رودهٔ کوچک جذب میشوند و در ابتدا به سیستم باب کبدی منتقل میشوند، جایی که تحت متابولیسم گستردهای واقع میشوند. این پدیده، اثر گذر اول انامیده میشود (فصل ۳ را ببینید). تعدادی از داروهای تجویزی به صورت خوراکی (مثل کلونازیام، کلووپرومازین و سیکلوسپورین) به طور گستردهتری در

¹⁻ First-pass effect



شکل ۱-۴. واکنشهای فاز I و فاز II و حذف مستقیم در جابجایی داروها واکنشهای فاز II ممکن است مقدم بر واکنشهای فاز I نیز باشند.



شکسل ۴-۲. ف عالسازی فاز II در ایـزونیازید (INH) و تـولید یک متابولیت سمی برای کبد.

روده در مقایسه با کبد متابولیزه می شوند، سایرین (مثل میدازولام) در روده به طور عمدهای (۵۰٪) متابولیزه می شوند. بنابراین، متابولیسم رودهای می تواند در اثر گذر اول نهایی مشارکت کند و افراد دچار عملکرد کبدی مختل شده می توانند به طور فزایندهای جهت حذف دارو به چنین متابولیسم رودهای

متکی باشند. نقش متابولیسم کبدی در مورد بعضی از داروها (مانند فلدیبین و سیکلوسپورین ۲۸)، باعث افزایش قابل توجه سطح پلاسمایی دارو و بروز تداخلات وابسته به دارو می شود (DDIs) به ادامه بحث مراجعه کنید). اثرات گذر اول می تواند به طور عمدهای فراهمی زیستی داروهای تجویزی به صورت خوراکی را محدود کند (مثل لیدوکائین که روشهای دیگر تجویز باید به کار روند تا به طور درمانی سطح خونی مؤثری ایجاد شود). از طرفی، بخش تحتانی روده بزرگ، میکروارگانیسههای رودهای را به دام می اندازد که این میکروارگانیسهها توانایی انجام برخی واکنشهای فراهمی زیستی را دارند. در مجموع، داروها می توانند توسط اسید معده (مثل پنی سیلین)، آنزیمهای گوارشی (مثل پلی پپتیدهای گوارشی (مثل پلی پپتیدهای گوارشی (مثل پلی پپتیدهای همچون انسولین) یا توسط آنزیمهای موجود در دیواره روده (مثلاً کاتکول آمینهای مقلد سمپاتیک) متابولیزه شوند.

اگر چه فراهمی زیستی دارو در حالت invivo می تواند از طریق واکنشهای شیمیایی غیر کاتالیزه شده انجام شود، ولی بخش عمدهای از تبدیلات توسط آنزیمهای سلولی خاص صورت می گیرند. در سطح تحت سلولی این آنزیمها می تواند در شبکه اندوپلاسمی (ER)، میتوکندری، سبتوزول، لیزوزوم و یا حتی در پوشش هسته یا غشای پلاسمایی وجود داشته باشند.

سیستم اکسیداز چند کاره میکروزومی و واکنشهای فاز I

بسیاری از آنزیمهای متابولیزه کننده داروها در غشاهای لیپوفیل

شبکه اندویلاسمیک کبد و دیگر بافتها قرار دارند. زمانی که این غشاهای صفحه مانند، از طریق هوموژنیزه کردن و جداسازی سلولی، مجزا می شوند، دوباره درون کیسههایی که میکروزوم نام دارند، شکل میگیرند. میکروزومها چندین ویژگی ریختشناسی و عملکردی مربوط به غشاهای کامل را پیدا میکند که شامل ویژگیهای سطح صاف و خشن (ریبوزومی) و صاف (غیرریبوزومی) در شبکه اندوپلاسمی میباشد. در حالی که میکروزومهای خشین تیمایل به ساختن پروتئین دارند، میکروزومهای صاف به طور نسبی از آنزیمهایی غنی هستند که برای متابولیسم اکسیداتیو دارویی مفیدند. در واقع آنها شامل ردمهای مهمی از آنزیمها هستند که با عنوان اکسیدازهای چند كاره (MFOs) يا مونواكسيژنازها شناخته شدهاند. فعاليت این آنزیهها نیازمند یک عامل احیاءکننده (نیکوتین آمید آدنین دى نوكلئوتيد فسفات يا NADPH) و همجنين اكسيژن مولكولي میباشد. در یک نمونه واکنش نیز یک مولکول اکسیژن به ازای هر مولکول سویسترا مصرف میشود (احیا میشود) و یک اتبم اکسیژن در محصول و اتم دیگری در مولکول آب ظاهر میشود. طی این پدیدهٔ اکسیداسیون ـ احیاء، دو آنزیم میکروزومی نقش کلیدی را ایفا می کنند، اولین اینها یک فلاووپروتئین به نام NADPH- سیتوکروم P450 ردوکتاز میباشد. یک مول از این آنزیم شامل یک مول فلاوین مونونوکلئوتید (FMN) و یک مول فلاوین آدنین دینوکلئوتید (FAD) میباشد. آنزیم میکروزومی دیگر، یک همویروتئین به نام سیتوکروم P450 است، که به عنوان اکسیداز نهایی میباشد. در حقیقت غشای میکروزومی چندین فرم از این همویروتئین را در بر گرفته است و این چند تایی بودن با تجویز مکرر مواد شیمیایی افزایش می بابد (پایین را ببينيد). نام سيتوكروم P450 (كه به اختصار CYP يا P450 ناميده میشود) از ویژگیهای طیفی این همویروتئین مشتق شده است. این مولکول در حالت احیا شده (فیروس) به مونواکسیدکرین متصل میشود تا کمپلکسی را تشکیل بدهد که نور را حداکثر در ۴۵۰ نانومتر جذب می کند. فراوانی نسبی P450 در مقایسه با ردوکتاز در کید، باعث مشارکت آن در احیای هم موجود در P450 به صورت مرحلهای و با محدودیت در سرعت اکسیداسیون کبدی دارو میگردد.

اکسیداسیون دارویی میکروزومی، نیازمند P450، P450

ردوکتاز، NADPH و اکسیژن مولکولی میباشد. یک طرح ساده شده از چرخهٔ اکسیداتیو در شکل T-T نشان داده شده است. به طور خلاصه P450 اکسید شده (Te^{3}) با یک سوبسترای دارویی متحد میشود تا تشکیل یک کمپلکس دوتایی را بدهد (مرحله یک). NADPH یک الکترون را به فلاووپروتئین P450 ردوکتاز می دهد که در مقابل مجموعهٔ P450 با دارو را احیا می کند (مرحله دول. یک الکترون دوم از NADPH و از طریق همان P450 ردوکتاز تامین می شود که جهت احیای اکسیژن مولکولی به خدمت گرفته می شود و تشکیل مجموعهٔ اکسیژن فعال شده کاکسیژن فعال شده در مقابل، این مجموعه در مقابل، اکسیژن فعال شده را به سوبسترای دارویی منتقل می کند تا اکسیژن فعال شده را تشکیل دهد (مرحله T).

ویژگیهای اکسیدکنندگی بالقوه این اکسیژن فعال شده به تحداد زیادی از سوبستراها اجازهٔ اکسیدشدن را میدهد اختصاصیبودن سوبستراها برای این مجموعهٔ آنزیمی خیلی کم است. حلالیت در چربی بالا تنها ویژگی ساختمانی مشترک در این مجموعه وسیع داروهای بیارتباط با هم است که به صورت سوبسترای این سیستم ایفای نقش میکنند (جدول ۱-۴). هر چند، در مقایسه با بسیاری آنزیمهای دیگر، از جمله آنزیمهای فاز ۱۱. آنزیمهای گروه P450، به طور مشخص کاتالیز کنندههای اهستهای هستند و تغییرات بیوترانسفورماسیون آنها نیز آهسته

آنزیمهای P450 کبد انسان

بااستفاده از آنـالیز ایـمونوبلاتینگ فرآوردههای میکروزومال همراه با مجموعه ژنها و به کارگیری نشـانگرهای عـملکردی نسبتاً انتخابی 0 و مهارکنندههای انـتخابی P450، ایـزوفرمهای نسبتاً انتخابی را در کبد انسـان شـناسایی نـموده است (P450 بموده است (P450 بمیاری را در کبد انسـان شـناسایی نـموده است (AA4, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C18, 2C19, 2D6, 2E1, 7). از این میان تنها به نظر میرسد کـه (CYP2A6 ، CYP2A6 ، CYP2A2) و CYP3A4 و CYP3A4 و P450 کل کبد انسان را شامل می شوند که همگی مسئول کاتالیزکردن مجموعهٔ انسان را شامل می شوند که همگی مسئول کاتالیزکردن مجموعهٔ

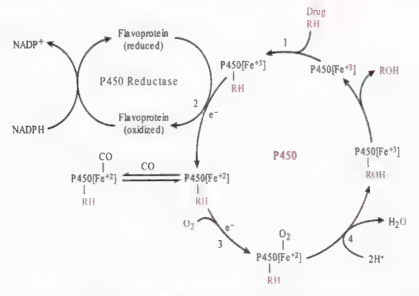
I- Mixed Function Oxidases

²⁻ Monooxygenases

³⁻ NADPH-cytochrome P450 reductase

⁴⁻ Immunoblotting analyses

⁵⁻ Relatively selective functional markers



شکل ۴ ۴. جرخه سیتوکروم P450 در اکسیداسیونهای دارویی (RH. داروی اولیه، ROH متابولیت اکسید شده؛ تم الکترون).

متابولیسم کبدی دارو زنوبیوتیکها هستند (جدول ۲-۴ و شکل ۴-۴).

شکی در این نیست که CYP3A4 برای متابولیسم بیش از ۵۰% داروهای تأیید شده بالینی که توسط کبد متابولیزه می شوند، ضروری است. دخالت P450ها به طور انفرادی در متابولیسم یک داروی تجویز شده می تواند توسط نشانگرهای عملکردی انتخابی، مهارگرهای شیمیایی انتخابی P450 و آنتی بادی های بود P450 به صورت in vitro مورد بررسی و شناسایی قرار گیرد. چنین بررسی و مطالعه ای به صورت in vitro باید با استفاده از نشانگرهای غیر تهاجمی نسبتاً انتخابی انجام شود که شامل تستهای تنفسی یا آنالیز ادراری متابولیتهای ویژه بعد از تجویز یک ابزار سوبسترای انتخابی ۲۹۵۵ می باشد.

القاي أنزيم

برخی از داروهای سوبسترای P450 که از نظر شیمیایی غیرمشابه هستند، طی تجویز مکرر، P450 را القا میکنند، به این صورت که میزان سنتز آن را افزایش میدهند یا سرعت تخریب آن را کاهش میدهند (جدول ۲-۴). القا تشدید متابولیسم سوبسترا و معمولاً کاهش در عمل فارماکولوژیک القاکننده و نیز داروهایی که با آن تجویز میشود را به همراه دارد. اما در مورد داروهایی که طی متابولیسم تبدیل به متابولیتهای فعال میگردند، القای

أنزيم مى تواند باعث تقويت سميت ناشى از متابوليت گردد. برخى سوبستراها كه القاكنندهٔ اينزوفرمهاي P450 هستند

دارای جرمهای مولکولی متفاوتند و ویژگی اختصاصی متفاوتی جهت سوبستراهای مختلف را از خود نشان میدهند. همچنین دارای طیفی متنوع و خواص ایمونوشیمیایی مختلفی هستند.

سنتز P450 نیازمند تقویت رونویسی و ترجمه ژن، همراه با

¹⁻ Benzo[a]pyrene 2- Polychlorinated biphenyls

^{3-2, 3, 7, 8 -} tetrachlorodibenzo- P - dioxin

⁴⁻ defoliant2, 4, 5-T

واكنش هاي فاز ا جدول ۱-۴

گروه واکنشی

اكسيداسيونها

اکسیداسیونهای وابسته به سیتوکروم P450:

Aromatic hydroxylations

پیش مادههای دارو

استائیلید، یرو پرانولول، فنوباربیتال، فنی توثین، فنيل بو تازون، آمفتامين، وارفارين، 17α- اتينيل استروديول، نفتالين، بنزپرين

أموباربيتال، ينتوباربيتال، سكوباربيتال،

فنيل بوتازون، ديجيتوكسين

كافئين، تئوفيلين کدئین، p- نیتروانیزول

أنيلين، كلرينترامين

۶- متيل تيو پورين، متي تورال

٢-استيل أمينو فلوثور، استامينوفن

ألذرين

كلر پروپاميد، ايبو پروفن، مپروبامات، گلوتتاميد،

مورفين، اتيل مورفين، بنزفتامين، أمينوييرين،

 $RCH_2CH_3 \longrightarrow RCH_2CH_2OH$ $RCH_2CH_3 \longrightarrow RCHCH_3$

Aliphatic hydroxylation

ايوكسيداسيون

Oxidative dealkylation

N-Dealkylation

O-Dealkylation

S-Dealkylation

N- اکسیداسیون

Primary amines

Secondary amines

Tertiary amines

8- اکسیداسیون

دأميناسيون

RNHCH, + RNH, + CH,O

ROCH₃ → ROH + CH₂O

RSCH₃ + RSH + CH₂O

RNH₂ → RNHOH

$$R_1$$
 R_1 R_2 R_2 R_2

أمفتامين، دياز پام

نيكوتين، متأكوالون تيوريدازين، سايمتيدين، كلر پرومازين

جدول ۱-۴ واکنشهای فاز I (ادامه)

پیش ماده های دارو	تغييرات ساختاري	گروه واکنشی
تيوپنتال	R_1 $C=S \longrightarrow C=0$ R_2	دىسولفيراسيون
		اکسیداسیونهای وابسته به سیتوکروم 0
پاراتيون	$ \begin{array}{c} R_1 \\ P = S \longrightarrow P = 0 \\ R_2 \end{array} $	
تتراكلريد كربن	$CCl_4 \rightarrow \{CCl_3^\circ\} \rightarrow CHCl_3$	دكلرمشدن
	:P45	اکسیداسیونهای مستقل از سیتوکروم 0
كلرپرومازين، آمى تريپتيلين، بنزفتام	$R_3N \longrightarrow R_3N^+ \rightarrow O \xrightarrow{H^+} R_3N^+OH$	فلاوین مونواکسیژناز (أنزیم زیگلر)
دزیپرامی <i>ن،</i> نور تریپتیلین	$\begin{array}{c} RCH_2N-CH_2R \longrightarrow RCH_2-N-CH_2\\ \mid \qquad \qquad \mid \qquad \qquad \\ H \qquad \qquad OH \\ RCH=N-CH_2R \qquad \qquad \mid \qquad \\ O \end{array}$	R>
متیمازول، پروپیل تیواوراسیل	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
فنيل اتيلامين، اپينفرين	RCH ₂ NH ₂ + RCHO + NH ₃	آمين اكسيدازها
اتانول	RCH ₂ OH → RCHO	دىھىدروگرانولاسيونھا
		احياها
R پرونتوسیل، ترترازین	N=NR ₁ →RNH-NHR ₁ →RNH ₂ +R ₁ NH ₂	احیاهای أزو
نیتروبنزن، کلرامفنیکول، کلونازپام،	RNO ₂ →RNO→RNHOH→RNH ₂	احياهاى نيترو
دانترولن	DOD' - A DOUB!	
متىراپون، متادون، نالوكسان	RCR' → RCHR'	احیاهای کاربونیل
		هيدرولازها
پــروکائین، ســوکسینیل کولین، آســـ کلوفیبرات، متیل فنیدات	R ₁ COOR ₂ →R ₁ COOH+R ₂ OH	استرها
پروكائيناميد، ليدوكائين، ايندومتاسين	RCONHR ₁ →RCOOH + R ₁ NH ₂	أميدها

Arnt، پروتئینی شبیه پروتئینهای هسته، شده و به موجب آن باعث فعال شدن عناصر تنظیم کننده ژنهای ۱۹۱۸ و القا فعال شدن آنها میگردد. این همان مکانیسم القا ۱۹۱۸ توسط سبزیجات حاوی آهن و مهارکننده پمپ پروتون (امپرازول')

افزایش سنتز کوفاکتور پروستتیک آن، هم (heme) میباشد. یک گیرنده سیتوپلاسمی (که AhR نـامیده مـیشود) برای هـیدروکربنهای آروماتیک چند حلقهای (مثل بنزوپیرن و دیاکسین) شناسایی شده است. در ادامه جابجایی مجموعه القاءکننده ـگیرنده، به داخل هسته، لیگاند باعث دیمریزهشدن با

ستراها)، الفاكننده ها و مهاركننده هاى انتخابي	خ دارمهای منابولیه شده (سوید	and the color of the CAP the Data	E V L
3		5 9 1 mm, mm (5 (mm, 1 L) (m) +5:11	1 - 1 . 0.15

CYP	پیشیمادهها	القاكرها	مهاركنندهها
1A2	استامینوفن، آنتی پیرین، کافئین، کلوپیرامین، فناستین، تاکرین، تاموکسیفن، تتوفیلین، وارفارین	سیگارکشیدن، غذاهای کباب شده، سبزیجات حاوی آهن، امپرازول	گالانژین، فورافیلین، فلووکسامین
2A6	کومارین، نیتروزامینهای تنباکو، نیکوتین (به کوتینین و ۳۰ هیدروکسی نیکوتین)	ريفامهتين، فنوباربيتال	ثرائیل سیپرومین، منتوفوران، متوکسالن
2B6	آر تمیسینین، بو پروپیون، سیکلوفسفامید، افاویرنز، کتامین، ۵- مفوباربیتال، ۵- مفنی توثین (۱۷ دمتیله شده و به نیروانول تبدیل می شود)، متادون، نوی را پسین، پروپوفول، ساژیلین، سر ترالین، تیکلوپیدین	فنوباربيتال، سيكلوفسفاميد	کلوپیدوگرل، پاروکستین، فنسیکلیدین، سرترالین، تیوتیسا، تیکلوپیدین
2C8	تاکسول، تمامی اسید رتینوئیکهای ترانس	ريفامپين، باربيتوراتها	ترىمتوپرىم، جىمفيبروزىل، مونتەلوكاست، روزىكلىتازون، كوئرستىن، پيوكلىتازون
2C9	سلکوکسیب، فلوربی پروفن، هگزوباربیتال، ایبوپروفن، لوسارتان، فنی توثین، تولبو تامید، تریمتادیون، سلولفافنازول، S ـ وارفارین، تیکرینافن	باربيتوراتها، ريفامپين	اسید تینیلیک، سولفافنازول، فلوکونازول، فلووکسامین
2C18	تولبو تامید، فنی توئین	فنوباربيتال	
2C19	دیـــاز پام، S- مـفنی توئین، نـا پروکسن، نـیروانـول، امپرازول، پروپرانولول	باربيتوراتها، ريفاميين	N3- بنزیل نیروانول، N3- بنزیل فنوباربیتال، فلوکونازول، نونکاتون، تیکلوپیدین
2D6	آتوموکستین، بوفورانول، بوپرانولول، کلومی پرامین، کلوزاپین، کدئین، دبریسوکوئین، دزپیرامین، دکسترومتورفان، انکائینید، فلکائینید، فلوکستین، گیوانوکسان، هالوپریدول، هیدروکدون، ۴-میتوکسی آمفتامین، میتورولول، مکسیلتین، اکسیکنون، پاروکستین، فنفورمین، پروپافنون، پروپوکسیفن، ریس پریدون، سلژیلین (دپرنیل)، اسپارتئین، تاموکسیفن، تولترودین، تیوریدازین، تیرویدازین، تیرویدازین، تیرویدازین، تیرویدازین، تیرویدازین، ونلافاکسین	ناشناخته	
2E1	استامینوفن، کلرزوکسازون، انفلوران، هالوتان، اتانول (یک مسیر فرعی)	اتانول، ایزونیازید	کـــــلومتیازول، دیســــولفیرام، دی اتــیل تیوکاربامات، دی الیــل سولفید، ۴- متیل پیرازول
3A4 ¹	استامینوفن، آلفنتانیل، آمیودارون، آپریپتانت، استمیزول، بسوسپیرون، سیزاپراید، کوکائین، کونیواپتان، کور تیزول، سیکلوسپورین، داپسون، داروتاویر، داسیتینیب، دیاز پام، دی هیدروارگو تامین، دی هیدروپیریدینها، دیالتیازم، اریترومایسین، اورولیموس، فاودیپین، فاوتیکازون، گستودن، ایندیناویر، لیدوکائین، لوپیناویر، لووستاتین، ماکرولیدها، میتادون، میکونازول، میدازولام، میفه پریستون، نیفدیپین، نیزولدیپن، پاکلی تاکسل، میسیروژسترون، کسوئیتیاپین، کسیندین،	ب اربیتورات ها، کاربامازیین، گلسلوکوکور تیکوئیدها، آنتی بیوتیکهای ماکرولیدی، پیوگلیتازون، فنی توئین، ریفامپین، St. John's Wort	أمسسپرناویر آزامسولین، بسوسپرویر، کسلاریترومایسین، کسونیواپستان، دیلتیازم، اریترومایسین، فلوکونازول، آب گریپفروت (فورانوکومارینها)، ایندیناویر، ایتراکونازول، کتوکونازول، لوپیناویر، میبهفرادیل، نفازودون، نلفیناویر، پوساکونازول، ریتوناویر، ساکیناویر، ترولثاندومایسین، ورایامیل، وریکونازول

جدول ۴−۳ ها (۲۶۰ها (۲۰۱۰ها) ی کبد انسان و برخی داروهای متابولیزه شده (سوبستراها)، القاکنندهها و مهارکنندههای انتخابی (ادامه)

مهاركنندهها	القاكرها	پیشمادهها	CYP
	بناوير، سيلدنافيل،	راپامایسین، ریتوناویر، ساکوی	
	اس پیرینولاکتون،	سيمواستاتين، سيروليموس،	
	، تــاکــروليموس،	ســولفامتوكسازول، ســوفنتانيل	
	ي، تســــتوسترون،	تــــاموكسيفن، تـــرفنادين	
	تىرولئاندومايسىن،	تتراهيدروكانابينول، تـريازولام،	
		واردنافیل، وراپامیل	

CYP3A5 دارای پروفایل پیشمادهای و مهارکنندهای مشابهی میباشد ولی به جز در مورد تعداد کمی از داروها، عموماً کمتر از CYP3A4 فعال است.

می باشد. اخیراً نشان داده شده است یک گیرنده پرگنان X (PXR) که عضو خانواده گیرنده هورمون استروئید .. رتینوئید .. تیرویید می باشد، که CYP3A را توسط مواد شیمیایی مختلف (ذگـــزامــتازون، ريــفاميين، مــيفهيريستون\، فــنوباربيتال\، آتــوروستاتين و هــيروفورين ككي از مـواد مـتشكله St. John's wort) در کبد و مخاط روده القبا می کند. گیرنده مشابهی با نام گیرنده تشکیل دهنده أندروستان (CAR) [△] جهت مجموعه نسبتاً بزرگی از فنوباربیتالها با ساختارها متفاوت که القاكنندههاي CYP2C9 ، CYP3A4 و CYP2B6 مي باشند، شناسایی شده است. گیرنده تکثیرکننده پراکسیزوم (PPAR-α) همچنان گیرنده هستهای دیگری است که به میزان زیادی در کبد و کلیهها، یافت میشود و به عنوان هدف لیگاندهایی چون داروهای پایین آورنده چربی (مانند فنوفیبرات و جمفیبروزیل) مطرح میباشد. PPARa، علاوهبر نقش عبمدهاش در تنظیم متابولیسم اسیدهای چرب، واسطه القا آنزیمهای CYP4A نیز مىباشد كه مسؤول متابوليسم اسيدهاي جربي همجون اسيد آراشیدونیک و مشتقات فیزیولوژیک وابسته به آن میباشد. باید خاطرنشان کرد که در هنگام اتصال یک CAR ،PXR و PPARa به لیگاند ویژه است، هرکدام هترودیمرهایی با گیرنده هستهای دیگری، گیرنده رتینوئید PXR) X) تشکیل میدهند. سیس هر کدام از این هترودیمرها به عناصر پاسخدهنده در ناحیه پروموتور ژنهای P450 خاص که باعث القاء رونویسی می شوند، متصل مے گردند۔

أنـزیمهای P450 میتوانند تـوسط پـایداری سـوبسترا (Substrate stabilization) القا شوند، یمنی تـجزیه سـوبسترا کـاهش مییابد کـه در مـورد وضعیت تـرولیندومایسین ک کلوتدیمازول با القای آنزیمهای CYP3A، القای CYP2E1 بـا

واسطه اتانول و القاى CYP1A2 به واسطه ايزوسافرول صدق ميكند.

مهار أنزيم

بعضی سوبستراهای دارویی خاص فعالیت آنزیم P450 سیتوکروم را مهار میکند (جدول ۲-۴). داروهای حاوی ایمیدازول همچون سایمتیدین و کتوکونازول به طور محکم به آهن هم P450 می چسبند و به طور مؤثر متابولیسم سوبسترای درونزاد (مثل تستوسترون) یا داروهای همزمان تجویز شده را از طریق مهار رقابتی کاهش میدهند. آنتیبیوتیکهای ماکرولید همچون ترولیندومایسین، اریترومایسین و مشتقات اریترومایسین ظاهراً توسط CYP3A به متابولیتهایی تبدیل میشوند که با آهن هیم سیتوکروم P450 کمپلکسی را تشکیل میدهند و آن را از نظر کتالیکی غیرفعال میکنند. ترکیب دیگری که از طریق این مکانیسم عمل میکند مهارگری به نام پروآدیفن (SKF-525-A کار میرود) است که با آهن هم به طور محکم متصل میشود و به صورت نسبتاً غیرقابل برگشت آنزیم را غیرفعال میکند.

تعدادی از سوبستراها به طور برگشت ناپذیر P450 را از طریق پیوند کوالانسی یک حد واسط واکنش (که به صورت متابولیکی تولید شده) مهار میکنند، که ممکن است با آپوپروتئین P450 یا دنبالهٔ هِم واکنش دهند، یا حتی باعث شوند که هِم تکه تکه شود و به طور غیرقابل برگشتی آپوپروتئین را تغییر دهند، آنتی بیوتیک

¹⁻ Mifepristone

²⁻ Phenobarbital

³⁻ Atorvastatin

⁴⁻ Hyperform

⁵⁻ Constitutive Androstane receptor-CAR

⁶⁻ Peroxisome proliferator receptor

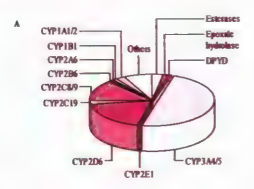
⁷⁻ Troleandomycin

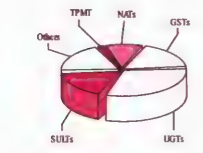
⁸⁻ Proadifen

کلرامفنیکل توسط CYP2B1 به متابولیتهایی متابولیزه می شود که میتوانند پروتئین آن را متابولیزه و در نتیجه آنزیم را غیرفعال کنند. یک فهرست در حال گسترش از چنین مهارگرهای خودکشیکننده (یعنی غیر فعال کننده هایی که به دنباله هم یا پروتئین حمله میکنند) ـ شامل استروپیدهای خاص (اتینیل استراديول، نوراتيندرون و اسپيرونولاكتون)؛ فلوروكسن، ألوباربيتال؛ أرامبخشهاي ضددردي مثل أليل ايزوپروپيل استيل اوره، دی اتـــیل یــنتنامید و اتکـلروینول (Ethchlorvynol)؛ دىسولفيد كربن؛ فورانوكومارينهاى گريپفروت؛ سلڙيلين؛ فن سیکلیدین؛ تیکلوییدین و کلوبیدگرل؛ ریتوناویر؛ و پروپیل تیواوراسیل میباشند. از طرفی براساس یافتهها سکوباربیتال، CYP2B1 را از طریق تغییر در هر دو دنبالهٔ هِم و پروتئین، غیرفعال میکند. داروهای دیگری که به صورت متابولیکی فعال مى شوند، و مكانيسم غير فعال شدن P450 أنها به طور كامل مشخص شده است، میفهپریستون، تروگلیتازون، رالوکسیفن و تاموكسيفن مي باشند،

واكنشهاي فاز II

داروهای والد یا متابولیتهای فاز I که شامل گروههای شیمیایی مناسب هستند، اغلب تحت واكنشهاي جفتشدن يا کونژوگهشدن با یک ماده درونزاد برای حصول کونژوگههای دارویی (جدول ۳-۴) قرار میگیرند. به طور کلی، کونژوگهها مولکولهایی قطبی هستند که به آسانی دفع میشوند، و اغلب غيرفعال مى باشند. تشكيل كونژوگهها با دخالت مواد حد واسط پرانرژی و آنزیمهای ویژه انتقال انجام میشود. چنین آنزیمهایی (ترانسفرازها) می توانند در میکروزومها یا سیتوزول قرار داشته باشند. از این میان، یوریدین ۵۰- دی فسفات (UDP) و یوریدین گلوکورونوزیل ترانسفرازها (UGTs) از آنزیمهای غالب محسوب می شوند (شکل ۴-۴). این آنزیمهای میکروزومال، اتصال ماده اندوژن فعال شده (همچون UDP مشتق شده از گلوکورونیک اسید) با دارو (یا ترکیبات اندوژن همچون بيلى روبين، محصول نهايي متابوليسم هم) را كاتاليزه مينمايند. ۱۹ ژن UGT (UGT و LGTAI)، يــروتئينهاي دخــيل در متابولیسم داروها و گزنوبیوتیکها را کد میکنند. به طور مشابه ۱۸ سولفوترانس فراز (SULTs) انسانی نیز روند سولفوردار شدن پیش سازها توسط دهنده گروه سولفور اندوژن، ۳۰-فسفوآدنوزین - '۵- فسفوسولفات^۵ [PAPS] را پیش مے برند. گلوتاتیونهای سیتوزولیک و میکروزومال (GSH) و انواع





شکل ۴-۴.ار تباطات نسبی ایزوفرمهای مختلف سیتوکروم (A) P450 مسیرهای متفاوت فاز II (B) جهت متابولیسم دارو در کاربرد بالینی. بسیاری از داروها به وسیله دو یا تعداد بیشتری از این مسیرها متابولیزه میشوند. به خاطر داشته باشید که CYP3A4/5 و UGT در واقع مسؤول متابولیسم بیش از ۷۵ درصد داروهای مصرفی میباشند. PPYD دی متابولیسم بیش از ۷۵ درصد داروهای مصرفی میباشند. PATت دی هیدروپیریمیدین دهیدروژناز: GST گلوتاتیون -8- ترانسفراز: TPMT سولفوترانسفراز: TPMT-گلورونوسیل ترانسفراز.

ترانسفراز آنها (GSTs) نیز در متابولیسم داروها و گزنوبیوتیکها و به ترتیب، لکوترینها و پروستاگلاندینها، دخیل میباشند. مواد حاوی آمین آروماتیک یا هیدرازین (مانند ایزونیازید^۷)، پیشمادههای ۸- استیل ترانسفرازهای سیتوزولیک (NATs) هستند که توسط ژنهای NAT استیل کوآ^۸ را به عنوان کوفاکتور اندوژن مورد استفاده قرار میدهند.

¹⁻ Suicide inhibitor 2- uridin 5'-diphosphate

³⁻ uridin-glucuronosyl transferases

⁴⁻ Sulfotransferas

^{5-3&#}x27;-Phosphoadenosine 5'-Phosphosulfate- PAPS

⁶⁻ cytosolic and microsomal glutatione- GSH

⁷⁻ Isoniazid 8- Ac

⁸⁻ Acetyl CoA

جدول ۳-۴ واکنشر	های فاز ۱۱			V.
ئوع كنژوگاسيون	واكنشهاي درونزا	ترانسفرز (مکان)	نوع پیش ماده ها	مثالها
گلوكورونيزاسيون	UDP- گـــلوکورونیک	UDP-گـــلوکورونوسیل	فنولها، الكلها، اسيدهاي	نيتروفنل، مرفين، استامينوفن،
	أسيد	ترانسفراز (میکروزومها)	كــــربوكسيليك،	دیـــاز پام، N- هـــيدروکسی
			هــــــيدروكسىلامينها،	داپســون، سـولفاتيازول،
			سولفوناميدها	مـــهروبامات، ديـجيتوكسين،
				ديگوكسين
استيلاسيون	Acetyl-CoA	N- استيل ترانسفراز -N	أمينها	سيولفوناميدها، ايرونيازيد،
		(سیتوزول)		كلوناز پام، داپسون، مسكالين
كونژوگاسيون گلوتاتيون	گلوتاتيون (GSH)	S-GSH- تــرانســفراز	اپوکساید، اکسیدازهای آرئن،	استامینوفن، اسید اتاکرینیک،
		(سیتوزول، میکروزوم)	گروههای نیترو، هیدروکسی	بروموبنزن
			لامينها	
كونژوگاسيون گليسين	گلیسین	Acyl-CoA گـــلیسین	Acyl-CoA مشتق شده از	اسید سالیسیلیک، اسید
		ترانسفراز (میتوکندری)	اسیدهای کربوکسیلیک	بنزوئیک، اسید نیکوتینیک،
				اسید سینامیک، اسید کولیک،
				اسید داکسیکولیک
سولفاسيون	وفوأدنيريل	سولفو ترانسفراز (سیتوزول)	فنولها، الكلها، أمينهاي	استرون، آنیلین، فنول، ۳-
	فسفوسولفات		آروماتیک	هـــــيدروكسى كـــومارين،
				استامینوفن، متیل دو پا
متيلاسيون	S- آدنوزیل متیونین	ترانسمتيلازها (سيتوزول)	كاته كولامين ها، فنول ها،	دوپامین، اپینفرین، پیریدین،
			أمينها	هیستامین، تیواوراسیل
کونژوگاسیون أبی	آب	ا پـــوکساید هـــیدرولاز	اکسیدازهای آرن،	بـــنزوپیرن ۷، ۸- اپــوکساید،
		(میکروزومها)	اکسیرانهای سیس و مونو	اســـتيرن ۱، ۲- اکســـايد،
			جانشین شده	كارباماز پين اپوكسايد
		(سیتوزول)	اكسيدازهاي ألكن،	A_4 لکوترین
			اپوکسایدهای اسید چرب	

متیلاسیون داروها با واسطه گروههای S-، N- و O- توسط S- آدنوزیل -L- متیونین [SAMe; AdoMet] و یا گزنوبیوتیکها توسط متیل ترانسفرازها [MTs] نیز روی میدهد. در نهایت ایسوکسایدهای اندوبیوتیکی، دارویی و گزنوبیوتیکی توسط اکسیداسیونهای کاتالیز شده با P450 که توسط واکنشهای اکسیداسیون با کاتالیزورهای P450 تولید میشوند نیز میتوانند تسوسط اپوکساید هیدرولازهای (EHs) میکروزومال یا سیتوزولیک، هیدرولیز میشوند . کنژوگاسیون داروهای فعال از جمله مشتقات S-CoA از بنزوئیک اسید، با پیشماده درونزادی هیمچون گلیسین نیز روی میدهد. از آنجایی که این پیشسازهای اندوژن از رژیم غذایی منشأ میگیرند، تغذیه نقش مهمی در تنظیم کنژوگاسیون دارو ایفا میکند.

واکنشهای فاز II نسبتاً سریعتر از واکنشهای کاتالیز شده از P450 می باشند و بنابراین به طور مؤثری در تسریع

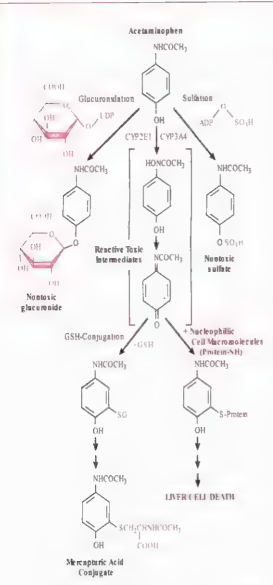
بيوترانسفورماسيون داروها نقش دارند.

بور مسور کونژوگههای دارویی اعتقاد ابتدایی بر این بود که انها شبیه وقایع غیر فعال شدن پایانی هستند و چنین وقایعی به عنوان واکنشهای "سهزدایی واقعی" در نظر گرفته می شدند. اما این مفهوم باید تغییر یابد، به این علت که مشخص شده، واکنشهای خاص کونژوگه کردن (گلوکورونیده کردن گروه آسیل داروهای خاص کونژوگه کردن (گلوکورونیده کردن گروه آسیل داروهای اتیل آمینوفلوران و ۱۸- استیلاسیون ایزونیازید) می توانند باعث تشکیل گونههای فعالی شوند که مسئول سمیت داروها هستند. در عین حال، سولفاسیون به عنوان فعال کننده ماینوکسیدیل (که پیش داروی فعال خوراکی است)، به یک ماینوکسیدیل (که پیش داروی فعال خوراکی است)، به یک گشادکننده عروقین تولیدکننده مورفین است، شناخته شده گشادکننده عروقین است، شناخته شده است.

متابوليسم داروها به محصولات سمى

متابوليسم داروها و ديگر مواد شيميايي خارجي نمي تواند هميشه یک واقعه شیمیایی بیعیب باشد که باعث سمزدایی و حذف ترکیب شود. در واقع همان گونه که قبلاً نیز عنوان شد، در مورد چندین ترکیب نشان داده شده است که با متابولیسم به مواد حد واسط فعالى تبديل مىگردند كه براي اندامهاي مختلف سمي هستند. چنین واکنشهای سمی با قرارگرفتن در معرض مقادیر کم ترکیبات والد اشکار نمی شوند، چون مکانیسمهای سهزدایی دیگر و مواد کمکی سمزدای درونزاد (GSH)، گلوکورونیک اسید، سولفات) هنوز به طور کامل مصرف نشدهاند. اما زمانی که این منابع مصرف شدند، مسير سمي فعال مي شود كه باعث مسمومیت اندام یا سرطانزایی میگردد. مواردی از چنین مسمومیتهای القا شونده توسط دارو به سرعت رو به افزایش است. یک مثال، مسمومیت کبدی القا شونده توسط استامینوفن (پاراستامول) میباشد (شکل ۵-۴)؛ داروی ضد درد و ضد تب استامینوفن، در دوزهای درمانی کاملاً مطمئن می باشد (دوز برای یک فرد بزرگسال: ۱/۲ گرم در روز) و به طور طبیعی کانژوگههای گلوکورونیداسیون و سولفاسیون را تشکیل میدهد که روی هم ۹۵٪ کل متابولیتهای ترشح شده را مے سازند مسیر دیگر کونژوگاسیون GSH کیه وابسته به P450 است مسئول ۵٪ باقی مانده است. زمانی که ورودی استامینوفن بر دوزهای درمانی غلبه کنده مسیرهای گلوکورونیداسیون و سولفاسیون اشباع می شود و مسیر وابسته به P450 به طور فزایندهای اهمیت پیدا میکند. پیامدهای مسمومیت کبدی، تا مادامی که GSH کبدی برای کونژوگاسیون در دسترس باشد، وجود ندارد یا کم است اما به مرور زمان GSH کبدی سریعتر از آن که ترمیم شود، تخلیه می گردد و یک متابولیت فعال و سمی تجمع پیدا می کند. در غياب توكلئوفيل هاي داخل سلولي همجون GSH اين متابوليت استیل بنزوایمینوکینون ۱ با گروههای نوکلئوفیلی پروتئینهای سلولی واکنش میدهد و همچنین با حضور در چرخه ردوکس موجب تولید فرمهای آزاد اکسیژن (ROS) شده که سبب واکنشهای اکسیداتیو استرس شده و مسمومیت کبدی ناشی از APAP را افزایش میدهد. باعث مسمومیت کبد می گردد.

تعیین ویـرژگیهای شیمیایی و سیم شناختی ماهیت الکـتروفیلی متابولیت استامینوفن فعال منجر به گسترش آنتیدوتهای مثل ۱۸- استیل سیستئین و سیستئامین ٔ گردیده است. تجویز ۱۸- استیل سیستئین (که مطمئن تر از دیگری است)، طلی ۱۸ تـا ۱۶ ساعت بعد از دوز بیش از حد استامینوفن،



شکـــل ۵-۴. مــتابولیسم اســتامینوفن (قســمت مــرکزی بــالا) بــه مــتابولیتهای ســمی بـرای کـبد. (GH= گـلوتانیون: SG= بـخشی از گلوتانیون).

محافظتکننده فرد قربانی در برابر مسمومیت کبدی و مرگ میباشد (فصل ۵۸ را ببینید). تجویز GSH غیرمؤثر است، که این امر بهعلت عدم سهولت عبور آن از عرض غشای سلول میباشد.

¹⁻ N-acetyl benzoiminogumone

²⁻ Cysteamine

اهميت باليني متابوليسم دارو

دوز و دفعات تجویز مورد نیاز برای انجام درمان مؤثر در سطح خون و بافت، در افراد مختلف فرق می کند که به علت تفاوتهای فردی در توزیع دارو و میزان متابولیسم و دفع دارو میباشد. این تفاوتها توسط عوامل ژنتیکی و متغیرهای غیر ژنتیکی همچون سن، جنس، اندازه کبد، عملکرد کبد، ریتم شبانه روزی، دمای بدن و عوامل تغذیهای و محیطی و نیز تماس همزمان با القاکنندهها یا مهارکنندههای متابولیسم دارو تعیین می شوند. مباحث بعدی مهمترین متغیرها را خلاصه نموده است.

تفاوتهای فردی

تفاوتهای فردی در سرعت متابولیسم، بستگی به طبیعت خود دارد. بنابراین در یک جمعیت، سطوح پلاسمایی پایدار می تواند منعکس کنندهٔ دامنهٔ تغییر ۳۰ برابر در متابولیسم یک دارو و فقط دامنهٔ تغییر دو برابر در متابولیسم داروی دیگر شود.

عوامل ژنتیکی

عوامل ژنتیکی که بر سطوح آنزیم اثر میگذارند، مسئول تعدادی از این تفاوتها هستند که سبب بروز پلی، مورفیسم ژنتیکی در متابولیسم داروئی میشوند (فصل ۵ را ببینید). اولین نمونه از پلی، مورفیسم ژنتیکی مورد بحث در مورد داروی شل کننده عضلات سوکسینیل کولین و داروی ضدانعقاد وارفارین میباشد. پلی، مورفیسم ژنتیکی به رخداد تغییرات در آللهای یک ژن در جمعیت با فرکانس بیش از ۱٪ اطلاع می شود. که نتیجه آن تغییر در بیان محصولات ژن و یا فرآوردههای کارکردی آن و یا هر دو میباشد. تعریف صحیح و اهمیت بالینی پلی، مورفیسم ژنتیکی در تغییر در کارایی درمانی دارویی و واکنشهای ناشی از عوارض جانبی آن کمک میکند. که وقوع این عوارض جانبی تعدیل دوز جانبی آل آن کمک میکند. که وقوع این عوارض جانبی تعدیل دوز دارو را الزامـــی مــیسازد (جــدول ۴–۴). آشــنائی بــا ایــن بلی، مورفیسمها به ویژه در مورد داروهایی با شاخص درمانی کم از اهمیت زیادی برخوردار است.

A. پلیمورفیسم در آنزیبههای فاز ۱

نقایص ژنتیکی در فاز ۱ متابولیسم اکسیداتیو داروئی در چندین دارو گزارش شده است (جدول ۴-۴). این نقایص اغلب به صورت صفت مغلوب اتوزومال منتقل شده و ممکن است در هر کدام از عوامل متابولیکی که یک ماده شیمیایی سپری میکند،

بروز کنند. آنزیم P450 کبد انسان نظیر ,2C9, 2D6, 2C9 تقریباً مسئول V۵٪ از تمام واکنشهای متابولیسمی فاز I را بر عهده دارند (شکل ۴-۴) و بنابراین تقریباً ۶۰٪ از تبدیل زیستی و حذف فیزیولوژیک داروها توسط این آنزیمها صورت می پذیرد. بنابراین پلیمورفیسم ژنتیکی این آنزیمها به طور معنیداری متابولیسم فاز I داروها و نهایتاً فارماکوکینتیک، شدت و مدت زمان پاسخ داروئی و رخدادهای ناشی از آن را تغییر

سه نوع یلی مورفیسم ژنتیکی P450 به صورت شاخص مشخص شدهاند که ممکن است بر مکانیسمهای مولکولی موجود تأثير بگذارند، اين پليمورفيسمها از لحاظ باليني بسيار با اهمیت بوده و برای تعدیل دوزاژ درمانی مورد نیاز هستند. اولین نوع يلى مورفيسم اكسيداسيون دبريزوكين اسپارتئين أست که ظاهراً در ۳ تا ۱۰٪ سفیدپوستان روی میدهد و به عنوان یک صفت مغلوب اتوزومی به ارث می رسد. در افراد دچار این عارضه، اکسیداسیون وابسته به CYP2D6 مولکول دبریزوکین و دیگر داروها مختل می گردد (جدول ۲-۴ و شکل ۶-۴ را ببینید). این قبيل كمبودها در متابوليسم اكسيداتيو دارو احتمالاً با هم به ارث مي رسند. به نظر مي رسد يايه كامل مولكولي جهت كمبود، اشكال در بيان پروتئين P450 ناشي از نقص در اسپلايسينگ mRNA و یا تا خوردن پروتئین باشد که باعث از بین رفتن یا كاهش متابوليسم دارويي ميشود كه تبوسط اينزوفرم پبروتئين كاتاليز مى گردد و بنابراين سبب تشكيل فنوتيپ متابوليزه كننده ضعیف " (PM) می شود. این فنوتیپ PM مسئول خطرات ناشی از عود سرطان در بیماران مبتلا به سرطان پستان درمان شده با تاموکسیفن ٔ میباشد. تاموکسیفن دارویی ضدسرطان بوده که به واسطه فرآیند متابولیکی وابسته به CYP2D6 به اندوکسیفن^۵که در واقع مسئولیت اصلی در کاراتی دارو را بر عهده دارد، تبدیل میشود. اخیراً، ژنوتیپ پلیمرفیک دیگری گزارش شده که باعث متابولیسم بسیار سریع ٔ داروهای مربوطه میشود که ناشی از حضور واریانت آللی 2D6 با ۱۳ کپی از ژنهایی میباشد که پشت سرهم قرار گرفتهاند. این ژنوتیپ (UM) بیشتر در اتیوپیاییها و اعراب سعودی که دارای جمعیتهایی هستند که حدوداً یکسوم افراد دچار این وضعیت را دارند، شایع است. در نتیجه، این افراد نیازمند دوزهایی دو تا سه برابر بیشتر از نورتریپتیلین در روز می باشند (یک داروی ضدافسردگی که سوبسترای CYP2D6

¹⁻ Adverse drug reaction

²⁻ Menhenytoin

³⁻ Poor metabolizer

⁴⁻ Tamoxifen

⁵⁻ Endocifen

⁶⁻ Ultrarapid metabolism (UM)

11	رسکی در متابولیسم دارویی فار ۱ و فا	مورفيسم	برخی مثالهای بلی	جدول ۴-۴
عواقب باليني ا	دارو و کاربرد درمانی	ژنوتیپ	نقص	أتزيم مربوطه
به دلیل افزایش القاپذیری ژن و همچنین افزایش مستابولیسم / کسلیرانس در افسراد سیگاری و مصرف کنندگان اومپرازول، تحریک CNS کاهش می یابد	کافئین (محرک CNS)	EM	N-دمتیلاسیون	CYP1A2
افزایش تحریک CNS	کافئین (محرک CNS)	PM	N-دمتيالاسيون	
سمیت نیکوتیبی، اشتیاق کم جهت مصرف مکـرر سیگار	نـــيکوتينی (تــحریک گــرندههای کولینرژیک)	PM	اكسيداسيون	CYP2A6
افرایش متابولیسم نیکوتین، اشتیاق زیاد جهت مصرف مکرر سیگار	نسیکوتینی (تــحریک گـیرندههای کولینرژیک)	EM	اکسیداسیون	
افزایش خطر خونریزی	كومارين (ضدلخته)	PM	اکسیداسیون	
افزایش پاکسازی، خطرات زیاد بروز تجمع پلاکتی و ترومبوز	كومارين (ضدلخته)	EM	اکسیداسیون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	ســــــــــــــــــــــــــــــــــــ	PM	اکسیداسیون، N- دکلرواتیلاسیون	CYP2B6
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs		PM	اكسيداسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	ر پاگلینید، روزیکلتیازون، پیوکلتیازون (ضددیابت)	PM	هيدروكسيلاسيون	CYP2C8
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs (سرکوب مغز استخوان)	پاکلیتاکسل (ضدسرطان)	PM	هيدروكسيلاسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	أمودياكين، كلروكلين (ضد مالاريا)	PM	N- استیلاسیون / N-دآلکیلاسیون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	أميودارون (ضداريتمي)	PM	N-داتيلاسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	سلکوکسیب، دیکلوفناک، فلوربی پروفن، S- ایبوپروفن (NSAIDs)	PM	هيدروكسيلاسيون	CYP2C9
افزایش خطر خونریزی، از لحاظ بالینی بسیار باهمیت بوده و بایستی دوز دارو تعدیل شود.	 ۵- وارفارین، ۶- أسنوكومارول (ضد انمقاد) 	PM	هيدروكسيلاسيون	
سمیت قلبی	تولبوتامید (ضددیابت)	PM	هيدروكسيلاسيون	
نیستاکموس، دیپلوپیا و آتاکسی	فنی توئین (ضدصرع)	PM	هيدروكسيلاسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs نیازمند تعدیل دارو است.	امـــــی تریپتیلین، کـــلومی پــرامـــین (ضدافسردگی)	PM	N- دمتيلاسيون	CYP2C19
	موكلوبميد (MAOI)	PM	اكسيداسيون	
افزایش خطرات بـروز عـوارض جـانبی معدهای ــ رودهای	سیتالو پرام (SSRI)	PM	N- دمتيلاسيون	
افزایش تأثیر درمانی	اومپرازول (PPI)	PM	O-دمتيلاسيون	
سمیت ناشی از افزایش دوز	مفنى توئين (ضدصرع)	PM	هيدروكسيلاسيون	
افزایش رونویسی از ژن و نتیجتاً افزایش فعالیت و بنابراین کاهش تأثیر درمانی	اس سیتالوپرام (ضدافسردگی)	EM	N-دمتيلاسيون	
کاهش تأثیر درمانی	اومپرازول (PPI)	ĖM	۰۵ دمتیالاسیون	
افزایش فعالیت متابولیکی، افزایش تأثیر درمانی، کاهش خطر عود بیماری، دوز دارو بایستی تعدیل شود.	تاموكسيفن (ضدسرطان)	EM	هيدروكسيلاسيون	
.ugw				

كلرويروگوانيل (ضد مالاريا)

EM

چرخه اکسیداسیون

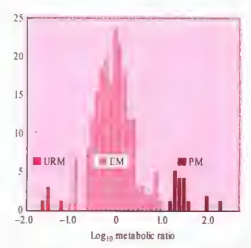
افزایش فعالیت متابولیکی، افزایش تأثیر درمانی، دوز

دارو بایستی تعدیل شود.

i	ژنتیکی در متابولیسم دارویی فاز 1 و فا	إمورفيسم	برخی مثالهای پلی	جدول ۴-۴
عواقب باليني ٰ	دارو و کاربرد درمانی	ژنوتیپ	نقص	أنزيم مربوطه
افزایش فعالیت متابولیکی، افزایش تأثیر درمانی. دوز	کلوپیدوگرل (ضدپلاکت)	EM	اكسيداسيون	
دارو بایستی تعدیل شود.				
مسدود شدن شدید گیرنده β تهوع	بوفورالول (مسدودکننده β- آدرنوسپتور)	PM	اكسيداسيون	CYP2D6
کاهش فعالیت متابولیکی در تبدیل شدن به مورفین و	كدئين (ضددرد)	PM	0- دمتيالاسيون	
کاهش اثرات ضددردی				
كاهش فشارخون اورتواستاتيك	دبريزوكين (ضدفشارخون)	PM	اكسيداسيون	
کاهش کلیرانس و افزایش خطر ADRs	نور تریپتیلین (ضدافسردگی)	PM	N- دمتيلاسيون	
علائم اكسى توسيني	اسپارتثین	PM	اكسيداسيون	
کاهش کلیرانس، افزایش خطر هARD	دكسترومتورفان (ضدسرفه)	PM	O- دمتیالاسیون	
افزايش خطر بروز حمالات صرعى	ترامادول (ضددرد)	PM	0-دمتيلاسيون	
كماهش فعاليت متابوليكي به متابوليت فعال	تاموكسيفن (ضدسرطان)	PM	هيدروكسيلاسيون	
اندوکسیفن و بنابراین کاهش تأثیر درمانی				
افزایش فسالیت متابولیکی در تبدیل شدن به مورفین	کنٹین (ضددرد)	UM	O-دمتیالاسیون	
و لذا افزایش خطر بروز سرکوب تنفسی				
کاهش تأثیر درمانی به علت افزایش کلیرانس	نورو تر يپتيلين (ضدافسردگي)	UM	N- دمتيلاسيون	
کاهش تأثیر درمانی به علت افزایش کلیرانس	ترامادول (ضندردی)	UM	٥- دمتيلاسيون	
کاهش کلیرانس، جهت اجتناب از تداخل دارو۔ دارو	تمام داروهایی که تـوسط ایـن أنـزیم	PM?		CYP3A4
تعدیل دوز بایستی صورت پذیرد	متابوليزه مىشوند بهطور بالقوه تحت			
	تأثیر قرار میگیرند			
معمولاً از لحاظ كاتاليتيكي ضعيف تر از CYP3A4	ساکی ناویر و سایر سوبستراهای	PM?		CYP3A5
مى باشد تعداد دفعات بروز آلل CYP3A5*1 در نـژاد	CYP3A			
أفريقايي بيشتر از قفقازي است. قفقازيها اغلب				
حامل آلل CYP3A5*3 ميباشند. اين پديده بهطور				
شاخص بر سوبستراهای CYP3A در افرادی که از				
نـــظر CYP3A5*1 و CYP3A5*1 هــوموزيگوس				
مىباشند تأثيرگذار است.				
گلگون شدن چهره، کاهش فشارخون، تاکیکاردی،	اتانول (داروی تفننی)	PM	ألدئيد دهيدروزناز	ALDH
تهوع، استفراغ				
افزایش فشارخون، تاکیکاردی، آریتمیهای بطنی	سوكسينيل كولين (شلكىنده عضلات)	PM	هيدروليز استر	BCHE
	میواکوریوم (مسدودکننده عصب ـ عضله)			
	کوکائین (محرک CNS)			
کونژوگاسیون ناقص GSH که به علت حذف ژن رخ	استامینوفن (ضددرد)	PM	- G S H	GST
مىدهد.	يوسولفان (ضدسرطان)		كونژوگاسيون	
سندرم شبه لوپوس اريتماتوز	هيدرالازين (ضدفشارخون)	PM	N- استيلاسيون	NAT2
نروپاتي محيطي	ایزونیازید (ضدسل)	PM	N- استيلاسيون	
سميت مغز استخوان	۶ تيوپورينها (ضدسرطان)	PM	S- متيلاسيون	TPMT
هايپربيئيروبينمي	بيلىروىين (متابوليت هم)	PM	گلوکورونیداسیوں	UGTIAL
كاهش كىليرانس، ممكن است جهت اجتناب از	ايرينوتكان (ضدسرطان)			
سمیت (اختلالات GI و سرکوب ایمنی) تعدیل دوز				
لازم باشد.				

۱. مشاهده یا پیشبینی شده است.

۲. ADRs، واکنشهای دارونی باخواسته؛ EM، متابولیرکنندههای وسیع؛ PM، متابولیزکنندههای صعیف)؛ UM، متابولیزکنندههای بسیار سریع



شکل ۴-۴، پلیمورفیسم ژنتیکی در ۴-هیدروکسیلاسیون دبریزوکین توسط CYP2D6 در جامعه سفیدپوستان. هیستوگرام نیمه لگاریتمی برای سرعت متابولیره کردن که از ادرار ۸ ساعنه بعد از خوردن ۱۲/۸mg دبریزوکین سولفات (معادل ۱۰mg باز دبریزوکین آزاد) به دست آمده است. افرادی که MR (سرعت متابولیزاسیون) در آنها از ۱۲/۶ بالاتر است گروه متابولیزه کنندههای ضعیف را تشکیل میدهند (ستون خاکستری پر رنگ). اگر MR کمتر از ۱۲/۶ و بیش از ۲/۰ باشد متابولیزه کنندههای سریع نامیده میشوند (ستون خاکستری کمرنگ) افرادی که MR کمتر از ۲/۰ دارند متابولیزه کنندههای فوق سریع هستند (ستون خاکستری کمرنگ) هستند (ستون خاکستری از ۲/۰ دارند متابولیزه کنندههای فوق سریع متعدد مستند از واربانتهای متعدد مستند از واربانتهای متنوع آللی حاصل تقویت موروئی این ژن میباشد.

میباشد) تا سطوح پلاسمایی درمانی را ایجاد کنند پاسخ ضعیف به درمانهای ضدافسردگی در فنوتیپهای متابولیزه کننده سریع (UM)، از لحاظ بالینی با افزایش موارد وقوع خودکشی در افراد این جمعیت نسبت مستقیم دارد. در مقابل این جمعیتهای دچار متابولیسم بسیار سریع، پیش داروی کدئین (سوبسترای (CYP2D6) را بسیار سریعتر از مورفین متابولیزه میکنند، و اغلب باعث اثرات جانبی ناخواسته مورفین، همچون درد شکمی میگردد. در واقع مصرف دوزهای زیاد کدئین توسط مادران که متابولیزه کننده بسیار سریع میباشند سبب مرگ ناشی از مورفین در فرزندان شیرخوار این افراد میشود.

پلیمورفیسم ژنتیکی دارویی دیگری که به خوبی مطالعه شده، آروماتیک ۴- هیدروکسیلاسیون داروی ضدتشنج مفی تویین است که از نظر فضایی انتخابی می باشد و توسط

CYP2C19 کاتالیزه می شود. این پلی مورفیسم که به صورت یک اتوزومی به ارث می رسد، در ۵-۳٪ نزادهای سفیدپوستان و ۲۳-۲۸٪ جمعیتهای ژاپنی مشاهده می شود، که از پلی مورفیسم دبریروکین _ اسیارتئین مستقل می باشد. در دارندگان طبیعی متابولیزه کنندگان شدید ^۲ (EMs)، (S) ـ مفی تویین به طور گستردهای قبل از این که گلوکورونیداسیون و ترشح سریع آن در ادرار صورت بگیرد، توسط CYP2C19 در موقعیت ۴ حلقه فنیل هیدروکسیله می شود، حال آنکه R- مفنی تویین با آهستگی به نیروانول (یک متابولیت فعال)، N- دمتیلیه می شود. اما متابولیزه کنندگان ضعیف به نظر می رسد که همگی فاقد فعالیت آنزیمی (S) مفنی توئین هیدروکسیلاز اختصاصی از نظر فضایی باشند، بنابراین هر دو انانتیومر مفنی توثین (R) و (S)، جهت تبدیل به نیروانول، N- دمتیله شدهاند، که با غلظتهای بیشتری تجمع می بابند. بنابراین، متابولیزه کنندگان ضعیف مفنی تویین، علائم آرامبخشی و آتاکسی را بعد از دوزهای دارویی که به خوبی توسط متابولیزه کنندگان طبیعی تحمل شده است، نشان می دهند. دو نقص در واریانت آللهای CYP2C19 PM مسئول بيروز ژنوتيپ (CYP2C19*2, CYP2C19*3) مي باشند، 3*CYP2C19 در أسياييها غالبتر است. اساس مولکولی این کمبود نقص در فرآیند اسپلایسینگ بوده که سبب ایجاد پروتئینهای ناقص و غیرکاربردی می شوند. CYP2C19 مسئول متابولیسم بالینی بسیاری از داروهای با اهمیت میباشد (جدول ۴-۴). لذا از لحاظ باليني تشخيص اينكه خطرات هر كدام از این داروها در افراد با فنوتیپهای PM کاهش می یابد، بسیار با اهـمیت است. از سوی دیگر فنوتیب PM کارایی درمانی اومیرازول، مهار کننده یمپ پروتون، را در بیماری زخم معدهای و ریفلاکس معدهای _ مری افزایش میدهد (فصل ۵ را برای مباحثه بیشتر در مورد یلیمورفیسم CYP2C19 ببینید).

واریانت دیگری از آلل (17*CYP2C19) وجود دارد که سبب افزایش رونویسی و افزایش بیان و حتی فعالیت کارکردی CYP2C19 نسبت به آلل وحشی CYP2C19 حامل متابولیزه کنندگان گسترده (EMB) می شود. افرادی که این آلل CYP2C19*17 را حمل میکنند، فعالیت متابولیکی بیشتری در فعال سازی پیشداروهایی نظیر تاموکسیفن (ضدسرطان سینه)، کلروپروگوانیل (ضدمالاریا) و داروی کلوپیدوگرل (ضدپلاکت) نشان میدهند. که این فعالیت به ترتیب، سبب کاهش عود در سرطان سینه و افزایش خطر خونریزی می شود. دارندگان واریانت آلل 17*CYP2C19*

داروهایی نظیر اسیتالوپرام، ایمیپرامین (ضدافسردگی) و ووریکونال (ضدقارچ) را افزایش میدهند که این پدیده سبب نقص در کارائی این داروها شده و نیازمند تعدیل دوز داروتی اینها در بالین می باشد.

سومین پلیمورفیسم ژنتیکی که نسبتاً متمایز شده، مربوط به CYP2C9 می باشد. دو واریانت کاملاً متمایز شده از این آنزیم وجود دارد، که هر یک با جهشهای آمینواسیدی باعث تغییر در متابوليسم مي شوند. آلل CYP2C*9 2 يک جهش Arg 144Cys را کد میکند که اختلال در تعامل عملکردی با POR را از خود نشان میدهد. واریانت آللی دیگر، ۲۴۹۲۲۹ است که یک آنزیم را با جهش ILe359Leu کد میکند که تمایلش برای سوبستراها بسیار کاهش پیدا کرده است. برای مثال، افرادی که فنوتیپ 3°CYP2C9 را نشان میدهند، به شدت دچار کاهش تحمل نسبت به ضدانعقادهایی چون وارفارین می گردند. کلیرانس وارفارین در افراد 3*CYP2C9 هوموزیگوت حدود ۱۰٪ مقادیر واقعی است، و این افراد دارای تحمل کمتری برای دارو میباشند، این افراد دارای یک موقعیت خطرناکتر در برابر اثرات جانبی وارفارین هستند (برای مثال، خونریزی) و همچنین با سوبستراهای CYP2C9 دیگری چون فنی تویین، لوزارتان، تولبوتامید و تعدادی از داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی نیز چنین وضعیتی را دارند (جدول ۴-۴). علیرغم غالبیت نقش CYP2C9 در کلیرانس وارفارین (که از لحاظ فارماکولوژیکی ایزومر S آن فعال است) اما دوز نگهدارنده وارفارین توسط یلی مرفیسی ژن VKORC1، که تعیین کننده بیان آنزیم ویتامین K ایوکساید ردوکتاز است، تعیین می شود و توسط پلی مورفیسم د*CYP2C9*2*3 مشخص نمی شود (فصل ۵ را ببینید).

واریانتهای اللی CYP3A4 نیز گزارش شدهاند، اما دخالت أنها در تفاوتهای فردی در مورد متابولیسم دارو مشخصاً محدود می باشد. از طرفی دیگر بیان CYP3A5، اینزوفرم کبدی دیگر انسان، به طور واضحی پلیمورفیسم دارد که دامنهاش از صفر درصد تا ۱۰۰ درصد کل محتوای CYP3A کبدی متغیر است. این یلی مورفیسم پروتئین CYP3A5، در حال حاضر به عنوان نتیجه یک پلے مورفیسم تک نوکلئوتیدی (SNP) درون اینترون ۳ شناخته شده است، که رونوشتهای CYP3A5، به صورت طبیعی در ۵٪ قـفقازیها، ۲۹٪ ژاپـنیها ۲۷٪ چـینیها، ۳۰٪ کرهای ها و ۷۳٪ آمریکایی های آفریقایی تبار قطعه قطعه شدهاند. بنابراین، میتواند به طور قابل توجهی در تفاوتهای فردی در متابوليسم ترجيحي سوبستراهاي CYP3A5 مانند ميدازولام، نقش دارد. همچنین دو واریانت آللی دیگر CYP3A5 در نتیجه

یک فنوتیپ PM شناخته شده است.

اخیراً پلیمورفیسم ژن CYP2A6 شناسایی شده است که شیوع آن تا حد زیادی وابسته به نژاد است. CYP2A6، مسئول اکسیداسیون نیکوتین است و افراد سیگاری که CYP2A6 در آنها دارای سطح فعالیت کمتری است، میزان کمتری دخانیات استعمال میکنند و میزان بروز سرطان ریه در آنها نیز کمتر است. واریانتهای اللیک CYP2A6 1B با سرعتهای بالاتر متابولیسم نیکوتین ارتباط دارند و اخیراً کشف شدهاند. این مسأله که آیا واریانتهای سریعتر نیز در روندی معکوسی با افزایش رفتار سیگارکشیدن یا بروز سرطان ریه نقش دارند یا خیر، نیاز به بررسیهای بیشتری دارد.

یلیمورفیسم ژنتیکی بیشتری در متابولیسم دارو (مثل CYP2B6) که مستقل از موارد توصیف شده قبلی به ارث میرسند نیز کشف شدهاند. به عنوان مثال، ۲۰ تــا ۲۵۰ بـرابـر واریاسیون در بیان CYP2B6 بین افراد ناشی از پلیمورفیسمهای ژنتیکی کشف شده است علیرغم مشارکت اندک (۵-۱%) در محتوای کلی آنزیمی کبدی، به طور مشخصی متابولیسم بسیاری از داروها که در کلینیک کاربرد دارند، همچون سیکلوفسفامید ، S-مــتادون '، افــاویرنز ''، نــویرایین ''، بـویروییون ''، ســلژیلین ۶ و پروپوفول^۷ تحت تأثیر قرار میدهد. از نظر بالینی زنان (به ویژه زنان آمریکایی _اسپانیایی) به صورت معنی داری سطوح زیادی از پروتئین CYP2B6 را نسبت به مردان نشان میدهند. مطالعات مربوط به متابولیسم تئوفیلین در دوقلوهای مونوزیگوتی و دى زيگوتى داراى أناليز شجرهنامهٔ خانوادگى مختلف نشان دادهاند که یک پلیمورفیسم متمایز ممکن است برای این دارو وجود داشته باشد که می تواند به صورت یک صفت ژنتیکی مغلوب به ارث برسد. همچنین به نظر میرسد جهت اکسیداسیونهای آمینوپیرین و کربوسیستئین نیز این تنوع ژنـتیکی رخ دهـد. اطلاعات مرتباً به روز شونده در مورد پ ایمورفیسمهای P450 انسانی در سایت / www.imm.ki.se/CYPalleles در دسترس می باشد.

اگر چه پلیمورفیسههای ژنتیکی در اکسیداسیونهای دارویی، اغلب آنزیمهای P450 ویژهای را درگیر میسازد، چنین تنوعهای ژنتیکی میتواند در آنزیمهای دیگر نیز رخ دهد. اخیراً، یلے مورفیسمهای ژنتیکی در POR، یک منبع مهم الکترون برای P450، گزارش شده است. به خصوص، یک واریانت آللی (با

¹⁻ Cyclophospharmide

³⁻ Efavirenz

⁴⁻ Nevirapine 6- Selegiline

⁵⁻ Buperopion.

⁷⁻ Propofol

²⁻ Methadone

فراوانی ۲۸٪) که کدکننده موتاسیون PORA503A است گزارش شده است که موجب نقص در سنتز استروئید جنسی وابسته به CYP17 و نقص در متابولیسم دارویی وابسته به CYP3A4 در In vitro میگردد. اینکه متابولیسم دارویی در بالغین نیز درگیر میشود، اگر چه قابل پیشبینی است، توصیفهای در مورد پلیمورفیسم در اکسیداسیون تری متیل آمین، بر این باور استوار است که این ماده به طور عمدهای توسط فلاوین مونواکسیژناز (آنزیم زیگلر) متابولیزه میشود و منجر به بروز سندرم بوی ماهی میشود که توجیه کننده تنوعهای ژنتیکی آنزیمهای اکسیداتیو غیر وابسته به P450 میباشد و احتمالاً در چنین پلیمورفیسمهایی مشارکت دارد.

B. پلیمورفیسم در آنزیمهای فاز II

سوکسینیل کولین در افرادی که دچار نقص در پسودوکولین استراز (که امروزه بیشتر با نام بوتریل کولین استراز [BCHE] نامیده میشود) هستند، به میزان نصف موارد طبیعی متابولیزه میشود. چندین جهش مختلف که به صورت صفتهای مغلوب اتوزومال به ارث می رسند، مسئول این نقص آنزیمی می باشند. افرادی که دچار این نقص آنزیمی هستند در صورت مصرف سوکسینیل كبولين به عنوان ماده شل كننده عضلات، مستعد فلج طولاني مدت و عضلات تنفسي (آينه سوكسينيل كولين) می باشند. تفاوت فارماکوژنتیکی مشابهی در اتیلاسیون ایزونیازید دیده می شود. نقص در استیلاتورهای آهسته (ایزونیازید و آمینهای مشابه) به نظر ناشی از کاهش در سنتز آنزیمهای NAT2 در مقایسه با اشكال طبیعی آن است. صفت مغلوب اتوزومال مربوط به فنوتیپ استیلاتورهای آهسته در حدود ۵۰٪ سیاهان و سفیدپوستان آمریکا و همچنین با شیوع بیشتر در اروپائیهای ساکن در قسمتهای شمالی این قاره و به میزان كمتر در آسياييها و اسكيموها وجود دارد. فنوتيپ استيلاتور آهسته همجنين سبب نوريت محيطى ناشى از ايازونيازيد، اختلالات اتوایمیون ناشی از دارو و سرطانهای دوفازی کیسه مثانه ناشی از آمینهای آروماتیک میشود.

از لحاظ بالینی پلیمورفیسم در ژن TPMT (تیوپورین -3- متیل ترانسفراز) در کشورهای اروپایی بسیار با اهمیت است (تعداد ۱:۳۰۰) که این پدیده سبب تخریب سریع آنزیم موتانت و نهایتاً نقص در 5- متیلاسیون ترکیبات هتروسیکلیک و آروماتیک شامل داروهای تیوپورینی ضدسرطان نظیر ۶- مرکاپتوپورین، تیوگوانین و آزایتوپرین شده و متابولیسم این داروها دچار نقص می شود، بیمارانی که این پلیمورفیسم را به صورت صفت مغلوب

اتوزومال به ارث میبرند در معرض خطر بالای بروز سمیت کشنده هماتوپوئیتیک ناشی از دارو قرار میگیرند.

پلیمورفیسم در بیان سایر آنزیمهای فاز II (UGTs, GSTs) نیز ممکن است به وقوع بپیوندد. بنابراین پلیمورفیسم (UGT) ممکن است به وقوع بپیوندد. بنابراین پلیمورفیسم (UGT1A1*28) میباشد (سندرم ژیلبرت) که به علت اثرات جانبی توکسیک ناشی از نقص در کونژوگاسیون و یا حذف داروهای ضدسرطان (نظیر ایرینوتکان) میباشد. به طور مشابه پلیمورفیسم ژنتیکی ناشی از دروها می تواند سبب بروز عوارض جانبی و سمیت ناشی از داروها می شود که با GST کونژوگه و یا حذف می شوند (بخش ۵ را به منظور بحث بیشتر مطالعه کند).

. نقش آزمونهای فارماکوکینتیک در دارودرمائی بیخطر و مؤثر

على رغم بيشرفت دانشها از مباني مولكولي نقصهاي فارماکوژنتیکی در آنزیمهای متابولیزه کننده، اثرات آنها بر درمان دارویی و ADRs و فراهم بودن بیومارکرهای فارماکوژنتیک در تشخیص بیماران در معرض خطر، اما این اطلاعات بالینی در معالجه بيماران مؤثر واقع نشده است. بنابراين بخش اعظمى از شخصی کردن درمانها به استثنای نمونههای داروهایی که شاخص درمانی باریکی دارند (نظیر وارفارین) هنوز به طور گسترده ناموفق بوده است. اگر چه که ۹۸٪ از پزشکان آمریکایی از چنین اطلاعات ژنتیکی که ممکن است در درمان مؤثر باشند آگاهی دارد، اما علت عدم موفقیت در این زمینه تا حدودی فقدان أزمونهای در تبدیل این دانش به کارأیی بالینی و تا حدودی محدودیتهای آزمونهای ژنتیکی و محدودیتهای اقتصادی می باشد. ADRs هر ساله سبب مرگ ۱۰۰۰۰ نفر می شود که در حدود ۷٪ از تمام موارد بستریهای بیمارستانی میباشد. اطلاعات ژنوتیپی می تواند از طریق تغییر در تعدیل دوز دارو و یا درمان دارویی جایگزین به تأثیر بیشتر درمان کمک کرده بنابراین بروز بسیاری از ADRsها و هزینههای ناشی از آن را کاهش دهد (بخش ۵ را به منظور بحث بیشتر مطالعه کنید).

میکروبهای رودهای همزیست

اخیراً بهطور جدی مشخص شده است که میکروبهای رودهای تأثیر بسزایی در پاسخهای دارویی دارند که میتوانند به عنوان

I- Flavin monooxygenase (Ziegler's enzyme)

Fish-odor syndrome
 Gilbert's syndrome

منبعی از بررسیهای تداخلات دارو ـ دارو مورد بـررسی قـرار گیرند. بیش از ۱۰۰ گونه میکروب رودهای کشف شده است که شامل باکتریهای بیهوازی اجباری و انواع مخمرها است که به صورت یویا و به شکل همزیست در کنار همدیگر زیست میکنند، که بیوترانسفورماسیون آنها به صورت فرآیندهای غیراکسیداتیو و به شکل فرمهای احیا و واکنشهای هیدرولیتیک و به صورت دك_ربوكسيلاسيون، ده_پدروكسيلاسيون، دالك_پلاسيون، دهالوژناسیون و دآمیناسیون است. بهطور خاص این روند احیا باکتریایی سبب متابولیسم داروی قلبی دیگوکسین و حذف آن خواهد شد. مصرف همزمان دیگوکسین با آنتی بیوتیکهایی نظیر اریترومایسین و تتراسایکلین سطح سرمی دیگوکسین را به ۲ برابر افزایش می دهد. از سوی دیگر داروهایی که در کبد گلوکورونیده میشوند از کبد از طریق صفرا به روده دفع میشوند و تحت آنزیمهای β - گلوکورونیداسیون (هیدرولیز) باکتریایی قرار می گیرند. بنابراین فرم دارویی که مجدداً فعال شده از طریق ورید پورت محدد بازجذب شده و وارد کبد شده و تحت واکنشهای فاز II متابولیسم قرار می گیرد.

عوامل رژیمی و محیطی

عوامل رژیمی و محیطی در تنوعهای فردی مربوط به متابولیسم دارو دخالت دارند. غذاهایی چون کباب زغالی و سبزیجات خانوادهٔ چلیپایی به عنوان القاءکننده آنزیمهای CYP1A شناخته شدهاند، در حالی که عصاره گریپفروت به عنوان مهارکننده متابولیسم داروها (که به طور همزمان تجویز شدهاند)، شناخته شده است (با مهار CYP3A) (جدول ۲-۴). در سیگاریهای متابولیزه میشوند که ناشی از القای آنزیم است (بخش قبلی را ببینید). کارگران صنعتی در معرض برخی از آفتکشها، داروهای ببینید). کارگران صنعتی در معرض برخی از آفتکشها، داروهای خاصهای درمانی ظریفی دارند را مشکل میسازند.

سن و جنس

افزایش توانمندی داروها در جهت فعالیت فارماکولوژیک یا سمی در خردسالان یا افراد خیلی پیر در مقایسه با افراد جوان گزارش شده است (فصول ۵۹ و ۶۰ را ببینید). اگر چه این موضوع تفاوتهای را در جذب، توزیع و دفع منعکس میکند، تفاوتهای متابولیسمی دارو میتواند نقش مهمی را ایفا نماید. متابولیسم آهستهتر میتواند ناشی از کاهش فعالیت آنزیمهای متابولیکی یا

کاهش دسترسی کوفاکتورهای درونزاد ضروری باشد.

تنوعهای وابسته به جنس در متابولیسم دارویی می توانند در موش صحرایی نشان داده شده ولی این موضوع در مورد سایر جوندگان صدق نمی کند. موشهای صحرایی نبر بالغ و جوان داروها را خیلی سریع تر از موشهای صحرایی ماده بالغ یا نبر نابالغ متابولیزه می کنند. این تفاوتها از متابولیسم دارو می تواند به وضوح با هورمونهای آندروژنیک مربوط باشد. گزارشات بالینی پیشنهاد می کنند که تفاوتهای وابسته به جنس مشابه در انسان و در متابولیسم داروهایی چون اتانول، پروپرانولول، تعدادی از بنزودیازپینها، استروژنها و سالیسیلاتها وجود دارد.

تداخلات دارو ـ دارو طي متابوليسم

تعداد زیادی از سوبستراها با توجه به چربی دوستی نسبتاً بالایشان نه تنها در جایگاه فعال آنزیم قرار میگیرند، بلکه به طور غیراختصاصی به غشای شبکه اندوپلاسمی متصل میشوند. در این حالت آنها میتوانند آنزیمهای میکروزومی را به ویژه در صورت تکرار مصرف، القا نمایند. در شرایط حاد، آنها همچنین بسته به سطوح باقیمانده دارویی در جایگاه فعال، میتوانند به صورت رقابتی متابولیسم دارویی را که به صورت همزمان تجویز شده، مهار نمایند.

داروهای القاکنندهٔ آنزیم شامل انواع مختلف آرامبخش ـ خواب أورها، أنتى سايكوزها، ضد تشنجها، ريفامپين (ضدسل) و حشره کش ها (جدول ۵-۴) می باشند. بیمارانی که به طور عادی باربیتوراتها، سایر آرامبخشها و خوابآورها، یا داروهای آنتی سایکوز خاص را هضم می کنند، دوزهای بالاتر قابل توجهی از وارفارین را جهت تثبیت یک اثر درمانی دریافت میکنند از طرف دیگر عدم تداوم القاکننده آرامبخش می تواند باعث کاهش متابولیسم ضدانعقاد و خونریزی شود که یک اثر سمی به علت افزایش سطح بلاسمایی ضدانعقاد می باشد. تداخلات مشابه در افرادی مشاهده شده که انواع ترکیبات مختلف رژیمهای دارویی، مثل ریفامیین با آنتی سایکوزها، آرام بخشها با عوامل ضد بارداری، أرامبخشها با داروهای ضدتشنج، غذا یا حتی الکل با داروهای کاهش دهنده قند خون (تولبوتامید) را مصرف کردهاند. یکی از این القاکنندهها هایپریکوم پرفوراتوم، داروی رایج خارج از نسخه گیاهی، که در درمان افسردگی حاد مصرف میشود مى باشد. به دليل القا شديد CYP3A4 و القاء متوسط CYP2C9 و CYP2C19 توسط این دارو، این عامل گیاهی به تعداد زیادی از DDIs مرتبط است. اغلب DDIs اين چنين از القاء P450 توسط

جدول ۴-۵ فهرستی از داروهایی که متابولیسم داروها را در انسان افزانس میدهند.

المسال المواصل				
داروهایی که متابولیسم آنها افزایش	القاءكننده			
مىيابد				
تئوفيلين	بنروپيرن			
كاربامازپين، كلونازپام، ايتراكونازول	كارباماز پين			
هورمونهای استروئید	كلرسيكليزين			
وارفارين	اتكلروينول			
آنتی پیرین، گلوتتمید، وارفارین	كلوتتميد			
وارفارين	کریزئوقولوین			
باربيتورات ها، كارام فنيكل،	فـــنوباربيتال و ســـاير			
کلرپرومازین، کورتیزول، ضد انعقادهای	باربيتوراتها أ			
کومارینی، دسمتیل ایمی پرامین،				
دیگوکسین، دوکسوروبیسین، استرادیول،				
ايتراكونازول، فنيل بوتازون، فنى توثين،				
كيئين، تستوسترون				
آمینوپرین، کورتیزول، دیگوکسین	فنيل بوتازون			
کـورتيزول، دگـزامـتازون، ديگـوکسين،	فنى توئين			
ايتراكونازول، تئوفيلين				
ضدانعقادهای کومارینی، دیجیتوکسین،	ريفامپين			
گــلوكوكورتيكوئيدها، ايــتراكــونازول،				
متادون، متو پرولول، ضدبارداری های				
خـوراكـي، پـردنيزون، پـروپرانـولول،				
كينيدين، ساكويناوير				
ميدازولام	ريتانووير ٢			
ألپرازولام، سيكلوسپورين، ديگوكسين،	St. John's Wort			
ایندیناویر، ضد بارداریهای خوراکی،				
ريتوناوير، سيمواستاتين، تاكروليموس،				
وارفارين				

۱. سکوباربیتال، استثنا میباشد. جنول ۶-۳ و متن را ببینید. ۲. طی تجویز طولانی مدت (مکرر)؛ ریتناویر طی تجویز حاد مهارکننده و غیرفعال کننده قدر تمند CYP3A4 میباشد.

هایپریکوم پرفوراتوم را می توان با داروهای مصرف همزمان نظیر (آلپرازولام، استروژن، ضد بارداری، وارفارین، لوواستاتین، دلاویریدین و ریتوناویر را نام برد) در مقابل القاء CYP2CI9 توسط هایپرتریکوم می تواند اثرات ضد انعقادی کلوپیدوگرل را با تسریع تولید متابولیتهای فعال آن افزایش دهد. در نهایت برخی از DDIs ناشی از هایپریکوم می تواند سبب کاهش متابولیسم وابسته به P450 به واسطه مهار رقابتی و افزایش سطح

پلاسمایی برخی داروها (نظیر میریدین، هیدروکودون، مورفین و اکسی کدون شود. سایر علل بروز DDIs موجب افزایش سطح سروتونین (به دلیل مهار MAO) و افزایش تون سرتونرژیک و عوارض جانبی داروهایی مثل (پاروکستین، سرترالین، فلوکستین و فن فلورامین) شود.

این نکته مهم است که یک القاکننده می تواند نه تنها متابولیسم داروهای دیگر را بلکه متابولیسم خودش را نیز افزایش دهد. بنابراین استفاده مداوم از برخی داروها می تواند باعث یک نوع تحمل فارماکوکینتیک گردد که دارو به طور پیشروندهای کارآیی درمانی خودشان را در اثر افزایش متابولیسم، از دست می دهند.

در مقابل، تجویز همزمان دو یا چند دارو می تواند باعث کاهش بیشتر در حذف داروهای متابولیزه شده با سرعت کم گردد و موجب تقویت و طولانی کردن اثرات فارما کولوژیک آنها گردد (جدول ۶–۴). هر دو مهار رقابتی یا برگشتنایذیر سوبسترا، مى توانند سطوح دارو در پلاسما را افزايش دهند و باعث بروز اثرات سمی داروهای دارای شاخص های درمانی باریک گردد. در واقع چنین تداخلات حاد بین ترفنادین (آنتی هیستامین نسل دوم) با یکی از مهارکنندههای CYP3A4 (کتوکونازول: اریترومایسین یا عصاره گریپفروت) باعث آریتمیهای قلبی کشندهای tor sade) (de points مے گردد که نیازمند حذف ترفنادین از بازار دارویے مے باشد، تـداخــلهای مشابه دیگــر دارو ـ دارو از جــمله م_هارکنندههای CYP3A4 (هـمجون آنـــتی بیوتیکهای اریـترومایسین و کـلاریترومایسین، ضـدافسـردگی نـفازودون، ضدقارچ ایتراکونازول و کتوکونازول و نیز مهارکنندههای پروتئاز HIV ایندیناویر و ریتوناویر) با أگونیست ه-5-HT مثل سیزایراید به دلیل مسمومیت قلبی متعاقب آن باعث جمعآوری سیزایراید از باز دارویی یا محدودیت در استفاده از آن کردید. به طور مشابهی، آلویورینول هم مدت و هم فعالیت شیمی درمانی و سمی مرکاپتوپورین را با مهار رقابتی گزانتین اکسیداز افزایش میدهد. متعاقباً برای اجتناب از اثر سمی بر روی مغز استخوان دوز مرکایتوپورین باید در بیمارانی که آلوپورینول دریافت مینمایند کاهش باید سایمتبدین، (یک داروی مورد استفاده در درمان زخم معده)، باعث تقویت فعالیت فارماکولوژیک داروهای ضدانعقاد و أرام بخشها مى شود. متابوليسم كلرديازويوكسايد (أرام بخش) هم بعد از تجویز تک دوز سایمتیدین حدود ۶۳٪ مهار نشان میدهد. جنین اثراتی، حدود ۴۸ ساعت بعد از توقف نمودن مصرف سايمتيدين معكوس مي شوند.

حدول ۴ ۶ فهرست برخی داروهایی که منابولیسم داروها وا <mark>در انسان مهار میکنند.</mark>

سان مهار میکنند.	را در ان
داروهایی که متابولیسم آنها مهار	
مىشود	مهارکننده ٔ
أستى پيرين، ديكومارول، پسروبنسيد،	ألوپوريبول، كنرامعىيكل،
تولبوتاميد	ايزوىيازيد
پروبرانولول	كلر پرومازين
كـــلردياز پوكسايد، ديــاز پام، وارفــارين،	سابمتيدين
سايرين	
فنى تولين	دىكومارول
دىاتيل پنتناميد	دىاتىل پنتنامىد
آنتی پیرین، اتانول، فنی توئین، وارفارین	دىسولفيرام
کنردیارپوکساید (؟)، دیارپام (؟)، متانول	اتابول
ألبرازولام، أتورواستاتين، سيزابرايد،	آب گريپ فروت آ
سیکلوسپورین، میدازولام، تریازولام	
أنفنتانيل، ألهرازولام، استميزول،	ايتراكونازول
أتورواستاتين، بوسهيرون، سيزا پرايد،	
ســـيکلوسپورين، دلاويــردين، ديــازيام،	
دیگـــوکسین، فــلودیپین، ایـندیناویر،	
لوراتــادين، بوواســتاتين، مـيد.رولام،	
نـــيزولدپين، فـــنى توئين، كــينيدين،	
ريتوباوير، ساكويباوير، سيلدنافيل،	
سيمواستاتين،سيروليموس، تاكروليموس،	
تريازولام، وراپاميل، وارفارين	
استميزول، سيكلوسپورين، ترفنادين	كتوكونازول
آنتی پری <i>ن</i> -	نور تريپتيلين
أنتى پيرين	ضدبارداری خوراکی
فنى توئين، توليو تاميد	فنيل بو تازوں
أميودارون، سيزابرايد، ايتراكونازول،	ريتوناوير
ميدازولام، تريازولام	
سیزاپراید، مشتقات رگوت، میدازولام،	ساكويناوير
تريازولام	VF
سكوبأربيتال	سكوباربيتال
ديگوكسين	اسپيروبولاكتون
تئوفيلين، متيل پردنيزولون	ترولئاندومايسين
ه ابرای أنزیم P450 خاصی انتخابی هستند.	۱. هرچند بعضی از مهارکنند

۱. هرچند بعضی از مهارکننده ها برای انزیم P450 خاصی انتخابی هستند ولی بقیهٔ آن ها عمومی تر بوده و به طور همزمان چندین آنزیمها P450 را مهار میکنند.

ترکیبات فعال در آب گریپ فروت عبارتند از: فورانوکومارین ها نظیر ۶، دی هیدروکسی برگاموتین (CYP3A4) روده ای و کندی را غیر فعال میکند) و همچنین سایر ترکیبات باشناخته که خروج داروها را به واسطه گلیکوپروتئین P مهار میکند و لدا فراهمی ریستی برخی از داروها (مثل سیکلوسپورین) را افزایش میدهد.

همچنین متابولیسم محتل شده به علت تجویز همزمان دارویی که به طور برگشتپذیر یک آنزیم متابولیزه کننده رایج را عیرفعال میکند، به وحود میآید. این مهارگرها، طی متابولیسم توسط سیتوکروم P450، این آنزیم را غیر فعال کرده و باعث اختلال در متابولیسم خود و نیز سایر سوبستراها میگردند.

این مورد فورانوکومارینهای موجود در آب گریپفروت که دارای ۶۰–۷۰ دی هیدروبرگاموتین و برگاموتین است که سبب غیرفعال شدن CYP3A4 در مخاط روده شده و درنتیجه دگرداسیون پروتولتئیک آنها را مهار میکنند. این نقص در متابولیسی گذر اول وابسته به CYP3A4 به طور خاصی فراهمیزیستی داروهایی نظیر ارگوتامین، فلودیپن، نیفدیپین، ترفنادين، وراياميل، اتيل استراديول، لوراستاتين، ساكيناوير و ســيکلوسپورين A و طـبيعتاً پـيامدهاي کــلينيکي DDIs و تداخلهای غذا _ دارو را افزایش میدهد. لیست داروهایی که درگیر DDIs با آب گریپفروت هستند بسیار گسترده بوده و شامل داروهایی با پنجره درمانی باریک و پتانسیل بالای کشندگی و عوارض جانبی است. اما به هر حال بایستی توجه داشت که تمام انواع تجاری گریپفروت قدرتمند نبوده و کفایت لازم در مهار CYP3A4 نداشته بهطور کلی این مهار وابسته به فورانوکومارین موجود در آب گریپفروت است که به مزه (بیشترین)، درجه و میران پالپ آب گریپفروت وابسته است.

بهبود از چنین وضعیتهای تداخلی، در گرو دوباره سنتز CYP3A4 میباشد و بنابراین ممکن است به اَهستگی روی دهد.

تداخلات بین داروها و ترکیبات درونزاد - باده کا دارهانا در کانه گار بریاری تاراه

تعدادی از داروها نیارمند کونژوگاسیون با سوبستراهای درونزاد همچون گلوتاتیون، گلوکورونیک اسید، یا سولفات هستند تا امکان غیر فعال شدنشان فراهم گردد. متعاقباً، داروهای مختلف ممکن است برای یک نوع سوبسترای درونزاد با هم رقابت کنند و داروهایی که سریعتر واکنش میدهند، میتوانند به طور مؤثری سطوح سوبسترای درونزاد را اشباع نموده و متابولیسم داروهای اهستهتر را مختل کنند. اگر داروی دوم دارای یک منحنی دوز پاسخ با شیب تند یا یک حاشیه باریک ایمنی باشد، ممکن است تقویت اثرات فارماکولوژیک و سمی ایجاد کند.

بیماریهای موتر بر منابولیسم دارو

بیماریهایی که به طور حاد یا مزمن بر ساختار یا عملکرد کبد اثر میگذارند، به طور مشهودی در متابولیسم کبدی تعدادی از داروها مؤثرند. چنین وضعیتهایی شامل هپاتیت الکلی، سیروز الکلی

فعال یا غیرفعال، هموکروماتوز، هپاتیت مزمن فعال، سیروز صفراوی و هپاتیت حاد ویروسی یا دارویی میباشند. بسته به شدت آنها، این وضعیتها ممکن است به طور قابل توجهی آنزیمهای متابولیزه کنندهٔ داروی کبدی را (مخصوصاً اکسیدازهای میکروزومی) مختل کنند و بدین وسیله مشخصاً حذف دارو را تحت تأثیر قرار دهند. برای مثال نیمه عمرهای کلردیازپوکساید و دیازپام در بیماران دچار سیروز کبدی یا هپاتیت حاد ویروسی یا به طور عمدهای افزایش می یابد که با طولانی شدن اثرات آنها همراه است. متعاقباً این داروها ممکن است باعث کما در بیماران شوند، به ویژه زمانی که با دوزهای معمول تجویز شوند.

تعدادی از داروها به سادگی متابولیزه می شوند، حتی کاهش مشخص در عملکرد کبد، به طور معناداری اثر آنها را به میزان قابل توجهی افزایش نمی دهد. بیماری قلبی، از طریق کاهش جریان خون کبدی، می تواند توزیع داروهایی را که متابولیسم آنها وابسته به جریان خون می باشد را مختل نماید (جدول ۲-۴). این داروها به اندازهای راحت توسط کبد متابولیزه می شوند، که کلیرانس کبدی، اصولاً مساوی با جریان خون کبدی می باشد. نقص در فعالیت آنزیمی یا تشکیل آنزیمی که ناشی از مسمومیت با فلزات سنگین یا پورفیری است سبب کاهش متابولیسم کبدی می شود. بیماری ریوی نیز می تواند متابولیسم دارو را تحت تأثیر می شود. بیماری ریوی نیز می تواند متابولیسم دارو را تحت تأثیر پروکائین آمید و پروکائین در بیماران با اختلال مزمن تنفسی و افزایش نیمه عمر آنتی پیرین در بیماران مبتلا به سرطان ریه افزایش می یابد.

اگر چه اثرات اختلال در عملکرد هورمونی بر متابولیسم دارو به خوبی در مدلهای حیوانی مشخص شده است، دادههای مربوط در مورد انسانهای دچار اختلالات هورمونی مبهم میباشند. اختلال علمکرد تیرویید با تغییر متابولیسم برخی داروها همراه است و این موضوع در مورد ترکیبات درونزاد هم صدق میکند. هیپوتیروئیدی، نیمه عمر آنتیپیرین، دیگوکسین، متیمازول و برخی بتابلوکرها را افزایش میدهد، در حالی که هیپرتیروییدی، دارای اثرات متضاد میباشد. تعداد معدودی مطالعات بالینی انجام شده در مورد بیماران دیابتی نشاندهنده هیپحگونه اختلال مشهود در متابولیسم دارو نبوده است، اگر چه چنین اختلالی در مورد موشهای صحرایی دیابتی ثبت شده است. اختلال عملکرد هیپوفیز، قشر آدرنال، و گنادها به طور مسخصی متابولیسم کبدی دارو را در موشهای صحرایی کاهش میدهد. برپایهٔ این یافتهها، میتوان تصور کرد که چنین اختلالاتی میتوانند به طور معنادار و قابل توجهی متابولیسم دارو

در انسان را تحت تأثیر قرار دهند. اگر چه شواهد کافی از مطالعات بالینی بیماران به دست آمده است اما چنین نتایجی باید دقیق تر مورد بررسی قرار گیرند.

در پایان، رهاسازی واسطههای التهابی، سیتوکینها و اکسید نیتریک که با عفونتهای باکتریال، ویروسی، سرطان یا روندهای التهابی همراهی دارند، از عواملی هستند که با غیرفعال سازی P450 و افزایش تخریب آنها قادر هستند تا در روند متابولیسم داروها، اختلال ایجاد نمایند.

جدول ۷-۴ داروهایی که به سرعت متابولیزه می شوند و کلیرانس کبدی آنها بستگی به میزان جریان خون کبدی دارد.

ليدوكائين	آلپرنولول
مهريدين	أمى تريهتيلين
مورفين	كلومتيازول
پنتازوسین	دزيپرامين
پروپوکسیفن	ايمي پرامين
پروپرانولول	ايزونيازيد
وراپامیل	لابتالول

باسخ مطالعه مورث

استامینوفن (APAP) به طور نسبی یک داروی بی خطر است، البته در شرایطی که تحت دوز تجویز شده مصرف شود. همانگونه که در متن عنوان شد. در شرایطی که دوز نرمال مصرف شود ۹۵٪ APAP توسط آنزیمهای فاز II به متابولیت محلول در آب، APAP گلوکورونید و APAP ـ سولفات که هر دو آنها از ادرار دفع می شود، تبدیل می شوند (شكل ۵-۴). ينج درصد از APAP توسط آنزيمهاي فاز I سیتوکروم p450 به فرآوردهای واکنشگر توکسیک که با GSH كونژوگه مىشود، متابوليزه مىشود. اين فرآورده توکسیک نهایتاً از ادرار دفع و سمزدایی میشود. اما به هر حال بی خطر بودن APAPs هنگامی که با سایر داروها مصرف می شود مثلاً در شرایطی که با سایر داروها نظیر هیدروکدون، دولوستین و کاریزوپرودول مصرف شوند دچار تغییر میشود. زیرا این داروها با APAP در کنش با آنزیمهای فاز H متابولیسم یا کوفاکتور سلولی (یعنی GSH ، GSH ، و APAP) رقابت میکنند. بنابراین مقادیر این آنزیمهای متابولیزه کننده یا کوفاکتورها کاهش یافته و APAP با مقادیر

بیشتری به متابولیتهای واکنشگر سمی تبدیل شده لذا سبب سمیت کبدی می شود. علاوه بر این عفونت هپاتیت C سمیت کبدی می شود. علاوه بر این عفونت هپاتیت C ویروسی می تواند بیش از پیش بر متابولیسم دارویی توسط کبد تاثیرگذار باشد. نیمه عمر APAP دو ساعت بوده و در سطوح خونی درمانی و سمی به ترتیب ۱۵mcg/mL و ۳۰-mcg/mL است (فصل ۳). با توجه به اینکه ۴۸ ساعت پس از مصرف دارو است (فصل ۳ نیمه عمر بعد) گذشته بنابراین سطح خونی دارو فعلا (۲۴ نیمه عمر بعد) گذشته بنابراین سطح خونی دارو به طور ابتدایی و اولیه بالاتر از سطح توکسیک بوده است. به طوری که

عملکرد کبدی ابتدایی وی در مواجهه با اورژانس مشخص شده که وی دچار مشکل کبدی بوده است. این بیمار بایستی داروی N- استیل سیستئین (استادوت، موکومایست، فصل ۵۸) که یک آنتیدوت خاص APAP است، مصرف کند و همچنین به صورت وریدی، گلوکز تزریق کند تا میزان کوفاکتور APAP تأمین شده به منظور سهزدایی و گلوکورونیداسیون APAP تأمین شده ضمن مایعدرمانی و سرم نیز تزریق شده تا مایع لازم جهت برون ده و خروج و حذف متابولیت APAP تأمین شود.



توسعه و تنظيم داروها

مماالعه معرف

مرد ۷۲ سالهای مبتلا به سرطان متاستاتیک کولورکتال تحت تجویز داروی ضد سرطان ایرینوتکان به میزان ۱۸۰-mg/m²، به صورت انفوزیون قرار گرفته که بایستی هر ۲ هفته یکبار تکرار شود، که این دارو را بایستی همراه چندین داروی ضد سرطان دیگر مصرف کند. عملکرد کبد وی طبیعی و نرمال است. نمونه خونی از وی گرفته شده است. پس از اولین دوره درمان بیماری نوتروپنی و اسهال شدیدی را تجربه میکند. سطح پلاسمایی دیری، متابولیت فعال ایرینوتکان، ۴ برابر بیشتر از آن چیزی

بود که در سایر بیماران دیده می شود. مقدار ایرینوتکان به ۵۰ درصد (۹۰mg/m²) کاهش یافت و سطح پلاسمایی SN-38 کاهش یافت و سطح پلاسمایی کاهش کاهش یافت اما همچنان ۲ برابر سطح نرمال بود. به هر حال در دوره دوم درمان، نوتروپنی مشاهده نشد و تنها اسهال درجه ۱ مشاهده شده است. توموگرافی با کامپیوتر و تصویربرداری با رزونانس مغناطیسی پاسخ نسبی دارو به تومور را نشان داد. آیا پلی مورفیسم UGT1A1*28 می تواند منجر به عوارض جانی این دارو شود.

مقدمه

فارماکوژنومیک، علم مطالعه فاکتورهای ژنتیکی است که تفاوت پاسخ داروها را در غالب اصطلاح مدرن فارماکوژنتیک بیان میکند. فارماکوژنومیک سبب تشخیص مواردی می شود که بیش از یک واریانت ژنی ممکن است در پاسخهای دارویی نقش داشته باشد. این مطالعات به طور اولیه با مشاهده تداخلات و عوارض دارویی در افراد خاصی که دارای واریانتهای ژنتیکی خاص در آنزیههای متابولیزه کننده دارو بودند، گزارش شد. به عنوان یک زمینه علمی، علم فارماکوژنومیک از هنگامی که توالی ثنوم انسان شناسایی و توالییایی شد، توسه بیشتری پیدا کرد. در که در آن صدهاهزار واریانت ژنتیکی و در سطح ژن جهت بررسی که در آن صدهاهزار واریانت ژنتیکی و در سطح ژن جهت بررسی پلیمورفیسههای مسئول پاسخ و عوارض دارویی شد. علاوه بر پلیمورفیسمهای مسئول پاسخ و عوارض دارویی شد. علاوه بر پلیمورفیسم در ژن هایی که آنزیمهای متابولیزه کننده دارو را کد

می کنند، امروزه پلی مورفیسههایی شناخته شده اند که ترانسپورترها، آنتی ژنهای لکوسیتهای انسانی (HLA)، سایتوکاینها و چندین نوع پروتئین دیگر را شناسایی نموده اند که تنوع آنها سبب تفاوت در پاسخهای درمانی و عوارض داروها خواهد شد. علاوه بر مطالعات جدید که صورت پذیرفت در دهه گذشته یک 'ژنتیک پزشکی' که 'پزشکی مبتنی بر ویژگیهای فردی' نیز نامگذاری می شود، نیز صورت می پذیرفت که در آن اطلاعات ژنتیکی راهنمایی بود جهت انتخاب دوز دارو برای افراد بیمار در پروسههای بالینی راکتابچههای راهنما را چاپ نموده بالینی راهنما را چاپ نموده است که در آن جهت انتخاب داروها و دوز آنها راهنماییهایی بالینی در است که در آن جهت انتخاب داروها و دوز آنها راهنماییهایی داشته است. این اطلاعات بسیار ارزشمند توسط پزشکان در جهت تجویز دارو به منظور تأثیرگذاری هرچه بیشتر درمان مورد بحث را آغاز میوده و سپس واریانتهای ژنتیکی که پاسخهای دارویی را

¹⁻ Clinical pharmacogenetic implementation consortium

جدول خلاصه (Glossary)

واژه	تعريف
الل	یک یا دو یا بیشتر از شکلهای جایگزین برای یک ژن که توسط موتاسیونهای متفاوت در همان لوکوس
	رُستيكي افرايش مي الد. براي مثال 3*CYP2D6 مهمنرين آئل آنزيم متابوليزه كننده داروي CYP2D6
	است.
فركانس ألل	بخش یا درصدی از زمانی که یک آلل خاص در نسبتی از تمام اللهای محتمل مشاهده می شود که
	می تواند در یک جایگاه خاص در یک کروموزوم خاص دیده شود.
كدينك بلىمورفيسم نوكلثوتيد منفرد	جفت بازهایی که جایگزین همدیگر در ناحیه کدینگ میشوند.
تعداد کهیهای واریانتها	بخشی از DNA که در آن تعداد متغیرهای از همان بخش یافت می شود.
هاپلوتيپ	یک سری از آللهایی که در یک لولوس مرتبط در کروموزوم یافت میشوند.
تعادل های دیواینبرگ	اصلی که بیان میکند فرکانس (فراوانی) آلل از نسلی به نسل بعد، در غیاب تأثیرات تغییردهنده، ثابت
	مىماند.
حذف / اضافه	حذف و اضافه جفت بازها در نواحی کدینگ و غیرکدینگ یافت می شود.
ارتباط عدم تعادل	ارتباط غیر تصادفی اللها در تعدادلوکوسهای ۲ یا بیشتر که از کروموزومهای صفرد غیرهمسان وجود دارد.
پلىمورفىسم ناحيه غيركدشونده	پلیمورفیسههایی که در ۳۰ و ۵ انتهایی ناحیه غیر ترجمه شونده، ناحیه اینترونی و ناحیه بین ژنی یافت
	مىشود.
SNPهای غیرهممنی	تغییرات بازهای یونی در ناحیه کدشونده که سبب تغییر آمینواسیدها میشود.
پلىمورفىسم يا واريانت	هرگونه تنوع ژنتیکی که در توالی DNA رخ دهد. این واژه می تواند با تغییرات زیاد بیان شود.
UM ,EM JM .PM	فنوتیپها، ضعیف، متوسط، کامل (گسترده) و بسیار سریع متابولیزه کننده
SNPs	پلیمورفیسم نوکلئوتید منفرد: جایگزینی جفت بازها که در ژنوم رخ میدهد
SNPsهای هومعنی	تغییرات جایگزینی جفت بازها که سبب تغییر یک آمینواسید نمی شود.
0 1 -	7

تعیین می کند را تشریح خواهیم کرد. CPIC و برخی از توصیههای آن نیز جهت تعیین روند بهتر درمانی نیز در بخشی از این قسمت آورده شده است.

توضیحات این فصل در مورد توالی واریانتهای مامل توضیح تعدادی از اصطلاحات، طبیعت این واریانتهای شامل توضیح تعدادی از اصطلاحات، طبیعت این واریانتهای میباشد. مجموعه و خلاصهای از رایج ترین اصطلاحات در جدول خلاصهها آورده شده است. برخی از واریانتهای مهم و رایج در متن و در ادامه آورده شده است.

■ واریانتهای ژنتیکی در آنزیمها آنزیمهای فاز ۱

هسمانطور که در فصل ۴ توضیح داده شد واکنشهای بیوترانسفورماسیون توسط آنزیمهای p450 و آنزیمهای فاز ۱ سبب تغییر گروههای عملکرد OCH₃،-NH₂ و OH-SH)، در

ترکیبات اگزوژن و اندوژن می شود که سبب تغییرات فعالیت بیولوژیکی این ترکیبات می شود. آنزیمهای فاز آ در بیوترانسفورماسیون بیش از ۷۵٪ داروهای مورد تجویز دخالت دارند. بنابراین پلی مورفیسم در این آنزیمها سبب تغییرات سطح خونی و نهایتاً پاسخ دارویی به آنها می شود. پلی مورفیسم در آنزیمهای متابولیزه کننده دارو در زمیته علم فارماکوژنومیک از شاخصهای عالب بوده است برای چندین سال و تا مدتها فنوتیپهای متابولیکی نظیر متابولیزه کنندههای گسترده یا قدرتمند (EM) میزان متابولیسم داروها بود. پس از اینکه میداد که بیانگر اثرات ژنتیکی متابولیسم داروها بود. پس از اینکه اطلاعات ژنوتیپی در اختیار قرار گرفت. یک اصطلاح جدید جهت شناسایی میزان متابولیسم در افراد ارائه شد که دیپلوتیپ که حاوی یک آلل پدری و یک آلل مادری (با بکارگیری*) بکار رفت. حاوی یک آلل ستاره (*) با یک تنوع در توالی در لوکوس ژنی، برای مثال پلی مورفیسم نوکلئوتید منفرد (SNP)، مشخص می شود و

¹⁻ Extended Metabolizer

²⁻ single nucleotid polymorphism

ممکن است از نظر فعالیت عملکرد نمرهدهی شود برای مىثال صفر برای آلل غیرعملکردی، $^{\circ}$ برای عملکرد کاهش یافته و ۲ برای آللی که عملکرد آن کامل است. برخی ژنها نظیر $^{\circ}$ کتاب که عملکرد آن کامل است. برخی ژنها نظیر $^{\circ}$ و یا میتوانند شاخصی از حذف کامل ژن برای مثال $^{\circ}$ کتاب شدن با کپیبرداری از آن باشد برای مثال $^{\circ}$ و $^{\circ}$ در حالی که $^{\circ}$ تعداد کپی است.

درصورتی که بیش از یک کپی از ژن مورد نظر ردیابی شود آنگاه نمره فعالیت در تعداد کپیهای مشاهده شده ضرب خواهد شد. فعالیت آنزیمی به طور کلی به صورت ژن غالب است. برای مثال در صورتی که یک فرد حامل یک آلل عملکردی نبرمال باشد و حامل یک آلل غیرعملکردی باشد وی یک فعالیت باشد و حامل یک آلل غیرعملکردی باشد وی یک فعالیت متابولیکی متوسط داشته و به عنوان متابولیزه کننده با فعالیت آللها و متوسط (IM) شناخته می شود. مجموعه فعالیت آللها و منودهی آنها از صفر یا ۳ یا بیشتر است (IM) و غالب فنوتیپ را براساس IM0 (متابولیزه کننده ضعیف IM1) IM2. IM3 فنوتیپ را براساس IM4 (متابولیزه کننده بسیار سریم IM3) طبقه بندی می کنند.

CYP2D6

همانطور که در فصل ۴ توضیح داده شد سیتوکروم P450 2D6 در متابولیسم یک چهارم تمام داروها نظیر آنهایی که ترکیبات پایه مسدودکنندههای 8 ضدافسردگیها، ضد سایکوزها و ضددردهای اوپیوئیدی هستند دخالت دارد. در میان آنزیمهای CYP، تنوع پذیری بالایی در قابلیت متابولیسمی هم در بین جــمعیتها و هــم در خـود جــمعیتها دارد. نـظیر سـایر پلیمورفیسمها ۴ فنوتیپ متابولیکی که از لحاظ بالینی کشف شده است، PMs، IMs، PMs و UMs که غالباً جهت پیش بینی عوارض و پاسخهای درمانی به دنبال تجویز داروهایی می شود که ماده اولیه CYP2D6 هستند.

ژنهایی که CYP2D6 هستند به شدت مستعد پلیمورفیسم بسیا بسیش از ۱۰۰ آلل تسعریف شسده هستند بسیش از ۱۰۰ آلل تسعریف شسده هستند (www.cypalletes.ki.se/cy2ed6.htm). اما به هر حال بیش از ۹۵٪ فنوتیپها تنها ۹ آلل را دارا میباشد که این آللها شامل ۲۲۳۵ و ۴۰ که غیرعملکردی ببوده و آللهای ۱۵ از ۱۵ از و ۲۰ که عملکردکاملی دارد و مثل تمام پلیمورفیسمها، فراوانی آللها در جمعیتها متفاوت است (جدول ۱–۵). برخی از واریانتهای ژنتیکی در بین جمعیتها مشترک بوده که فرکانس آللها بسیار شبیه به هم بوده و در حالی که برخی دیگر بسیار خاص شبیه به هم بوده و در حالی که برخی دیگر بسیار خاص

مىباشند. براى مثال آلل غيرعملكردى 4*CYP2D6 كه بسيار رایج است در تقریباً ۲۰٪ افراد اروپایی و تقریباً کمتر از ۱٪ آسیاییها دیده میشود (جدول ۱-۵). براساس اصل هاردی -واینبرگ (خلاصه را ببینید) درصد اروپاییهایی که آلل 4*CYP2D6 هوموزیگوت را دارند برای مثال آنهایی که آلل 4* را در کروموزومهای پدری و مادری (هر دو) دارند بایستی ۳۲٪ باشد، که این پدیده کاهش تعداد PMs (که دو ألل غیرعملگردی دارند برای مثال هوموزیگوت 6* و 5* و 4* و 3* و هر ترکیب آللهای غیرعملکردی نظیر 5*/4*) را که در اسیا دیده می شود (کمتر از یک درصد) در مقایسه با جمعیت اروپاییها (۱۰-۵ درصد) نشان می دهد (جنول ۲-۵). در مقابل حذف ژن 5* در فراوانی مشابهی (۳ تا ۵ درصد) در میان جمعیت اروپایی، آسیایی و أفريقايي ديده مي شود كه نشان دهنده اين واقعيت است كه اين موتاسیون بیش از جداشدن این ۳ قاره بیش از ۱۰۰ هزارسـال پیش رخ داده است. از لحاظ بالینی اگرچه که برخی از جایگاههای ژنتیکی برای افراد متفاوت است اما اینکه این تفاوت را جهت مشخص کردن نوع درمان در جمعیتها ارزیابی شود بسیار با اهمیت است. البته واریانت کشف شده غیررایج در این أزمایشات تجاری قرار نمی گیرند و بنابراین پلیمورفیسمهای نادر که ممکن است عملکرد را نیز تغییر دهند تشخیص داده نشده و از دست مىروند.

مثال: کدئین یک مشتق فنانترنی و پیشدارویی اوپیوئیدی ضد درد بوده که در کنترل دردهای متوسط تا ملایم کاربرد دارد. (فصل ۳۱ را ببینید). کدئین، همچون متابولیت فعال خود یعنی مورفین به گیرنده به اوپیوئیدی در سیستم عصبی مرکزی (CNS) متصل میشود. مورفین ۲۰۰ برابر قوی تر از کدئین است. تبدیل شدن کدئین به مورفین در بدن جهت القاء اثرات ضد دردی مورفین ۱۳۰۵ آنیم مسئول ۵- متیلاسیون تبدیل کدئین به مورفین CYP2D6 است. بیمارانی که فعالیت CYP2D6 آنیها طبیعی است (برای مثال EMs) مقادیر کافی از کدئین را به مورفین تبدیل میکنند (۵ تا ۱۰ درصد دوز تجویز شده) و اثر کافی را ایجاد میکنند (۵ تا ۱۰ درصد دوز تجویز شده) و اثر خطرات بیشتری از عوارض جانبی این دارو یعنی خواب آلودگی و سرکوب تنفسی قرار دارند که به علت افزایش مقادیر و غلظت مورفین است. ولی نکته جالب این است که عوارض جانبی

¹⁻ intermediate metabolizer

²⁻ poor metabolizer

³⁻ ultra rapid metabolizer

جدول ۱ 🗅 ۱ اللهای اصلی و فرکانس (فراوانی) انها در جمعیتهای اسیانی، افریقانی و اروبانی

Gene	Alleie(s)	dbSNP ¹ Number	Amino Acid	Function	Activity	Fraction in African Populations	Fraction in Asian Populations	Fraction in European Populations
CYP2D6								
	*1	Reference	_	Normal	1.0	0.39	0.34	0.52
	*1xtV	Gene duplication or multiplication	increased expression	Increased	1.0 × N	0.014	0.0031	0.0077
	*2	rs16947, rs1135840	R296C, \$486T	Normal	1,0	0.20	0.12	0.27
	*2xN	Duplication or multiplication	Increased expression	Increased	1.0 × N	0.015	0.0042	0.013
	43	rs35742686	Prameshift	None	0.0	0.00030	0.00	0.013
	*4	151065852, 153892097	P34S, Splicing defect	None	0.0	0.033	0.0045	0.18
	*5		No enzyme	None	0.0	0.060	0.058	0.028
	•6	rs5030655	Frameshift	None	0.0	0.00	0.0002	0.0091
	*10	rs1065852, rs1135840	P34S, S486T	Decreased	0.5	0.067	0.42	0,028
	•17	rs28371706, rs16947, rs1135840	T107I, R296C, S486T	Decreased	0.5	0.19	0.0062	0.0027
	*41	rs16947, rs1135840, rs28371725	R296C, S486T, Splicing defect	Decreased	0.5	04.0	0.022	0.092
CYP2C19								
	+1	Reference	-	Normal		0.68	0.60	0.63
	*2	rs4244285	Splicing defect	None	_	0.15	0.29	0.15
	+3	rs4986893	W212X	None		0.0052	0.089	0.0042
	*17	rs12248560	Increased expression	Increased	-	0.16	0.027	0.21
DPYD								
	•1	Reference	_	Normal				
	*2A	rs3918290	Splicing defect	None		0.00	0.0015	0.0086
	+13	#355886062	1560S	None	_	n/a	0.00	0.0010
	40.00	1967376798	D949V	None		n/a	n/a	0.011
UGT1A1								
	*1	Reference	-	Normal	_			
	*28	rs8175347	Reduced expression	Decreased	-	0.43	0.16	0.39
TPMT								
	+1	Reference		Normal		0.94	0.98	0.95
	*2	ES [800462.	A80P	None	-	0.00087	0.00	0.0019
	*3A	rs1800460, rs1142345	A154T, Y240C	None	_	9.002	0.00012	0.035
	*3B	rs1800460	Al54T	None	_	0.00	0:00	0.00046
	43C	rs1142345	Y240C	None	-	0.048	0.016	0.0042
	*4-*26	Various	Various	Decreased	_	Various	Various	Various

(continued)

۵-۱ اللهای اصلی و فرکانس (فراوانی) انها در جمعتهای استانی، افریقایی و ارونانی (ادامه)

Gene	Allele(s)	dbSNP ¹ Number	Amino Acid	Function	Activity	Fraction in African Populations	Fraction in Asiau Populations	Fraction in European Populations
G6PD					•			
	B	Reference	-	Normal	£V	_	work-	h
	A	rs1050829	N126D	Normal	TV	_	_	
	A- (rs1050829, rs1050828) A- (rs1050829, rs137852328) A- (rs1050829, rs76723693)		(N126D, V68M) (N126D, R227L) (N126D, L323P)	Decreased (5-10%)	0	0.00-0.30	n/a	п/в
	Mediterranean (rs5030868)		SISSP	Decreased (<1%)	ш			
	Canton (rs?) Kaiping	72554665),	R459L /R463H	Decreased	I			
						n/a	0.00-0.31	n/a
	Mahidol		G163S	Decreased (5-32%)	Ш			
	Chinese-5, Gaoha		L342F FB2R	Decreased	10			
SLCO1B1								
	*IA	Reference		Normal		0.17	0.27	0.50
	*18	rs2306283	N130D	Normal		0.78	0.60	0.22
	*5	rs4149056	V174A	Decreased	-	0.00	0.00	0.01
	*15,*16, *17	rs4149056, others	V174A others	Decreased	-	0.03	0.13	0.14
н.а-в								
	457:01	_		"Positive"	-	0.010	0.016	0.068
IFNL3		-						
	-	Reference	_	Unfavorable	_	_	_	
	Po.	тя 12979860	eine	Favorable	_	0.39	0.87	0.63
CYP2C9								
	*1	Reference	_	Normal	_			
	+2	rs 1799853	R144C	Decreased	Access	0.03	0.00	0.13
	*3	rs1057910	B59L	Decreased		9.02	0.04	0.07
VKORC1		*	**					
	-1639G	Reference	_	Normal	-			
	-1639A	rs9923231	Reduced expression	Decreased	-	11.0	0.91	0.39

پایگاه طلاعاتی پنی مورفیسم بوکنثو تبد منفرد یک پانگاه طلاعاتی انلاین است که توسط مرکز منی اطلاعات بیونکبولوژی NCBI بیبانگذری شده است.

ه یک داروی جایگزین را در افراد PMs و UMs توصیه می کند اد (جدول ۲-۵ را ببینید).

CYP2C19

سیتوکروم CYP2C19 P450 به طور خاصی سبب متابولیزه کردن داروهای اسیدی نظیر مهارکنندههای پمپ پروتون، ضد

گوارشی نظیر یبوست در افراد PMs افزایش مییابد در حالی که عوارض جانبی مغزی نظیر خواب آلودگی و سرگیجه در میان افراد PMs و EMs تفاوتی نمیکند. ویژگیهای ضد سرفه ناشی از کدئین توسط CYP2D6 تحت تأثیر قرار نمیگیرد. براساس کتابچه راهنمای CPIC دوزهای استاندارد آغاز شده در CPIC مصرف

افسردگیها، ضد تشنجها و داروهای ضد انعقاد میشود (فصل ۴ را ببینید). چهار فنوتیپ بالینی شناخته شده برای فعالیت EM,UM,PM,IM) CYP2C19) با بیومارکرهای ژنتیکی که برای استراتژی دوزبندی درمانی در افراد لازم است. مرتبط است. ژنی که CYP2C19 را کد میکند به شدت پلیمورفیک است که ۳۰ آلل برای آن تعریف شده است. (www.cypalleles.ki.se/cyp2c19.htm) که ۴ اَلل اَن بیشترین تعداد تنوع فنوتييي را دارد. براي مثال ألل CYP2C19، 2* و 3* غیرعملکردی و بدون عملکرد هستند. آلل ۱* عملکرد کامل داشته و 11*CYP2C19 عملكرد افزایش یافتهای دارد. محدوده فنوتیبی که از PMs تشکیل شده دو آلل ناقص دارد. برای مثال *2/*3، 2*.2* و یا 3*/3* و فنوتیپ UMs بیان کبدی زیادی از پروتئين CYP2C19 دارد كه به واسطه ألل 11*/1* يا 17*17* است (جدول ۲-۵ را ببینید). یک نکته این است که آلل 17* ویژگی افزایش فعالیت یافته دارد و بهطور کامل قادر به جبران فعالیت آللهای غیرعملکردی نبوده و لذا حضور آلل 17* در تركيب با آلل غيرعملكردي ممكن است فنوتيب IM را ايجاد كند (جدول ۲-۵ را ببینید). فنوتیپ PM در آسیا بسیار رایجتر (تقریباً ۱۶ درصد) از اروپا و آفریقا است (۲ تا ۵ درصد) که می شود انتظار داشت که احتمالاً این پدیده کاملاً وراثتی است. برای مثال اغلب أللهاي غيرعملكردي براي مثال 2*CYP2C19 غالباً از لحاظ فراوانی در آسیاییها ۲ برابر (۳۰ درصد) بیش از آن چیزی که در اروپاییها است (۱۵ درصد) است در حالی که آلل عملکردی 11* به ندرت در آسیاییها (کمتر از ۳ درصد) دیده می شوند و در اروپاییها و آفریقاییها (۱۶ تا ۲۱ درصد) است (جدول ۱-۵ را ببیتید)،

مثال: کلوپیدوگرول یک ضد انعقاد تینوپیریدینی و پیشداروییی است که جهت پیشگیری از رخدادهای آتروترومبوتیک تجویز میشود. متابولیت فعال آن تجمع پلاکتی ناشی از آدنوزین تری فسفات را مهار میکند (فصل ۳۴ را ببینید). کلوپیدوگرل در بدن از طریق دو مکانیسم اصلی متابولیزه میشود که شامل تقریباً ۸۵ درصد آن از طریق هیدرولیز کبدی به سرعت و توسط استراز کبدی به مشتقات کربوکسیلیک اسید غیرفعال متابولیزه میشود. در حالیکه ۱۵ درصد باقیمانده از طریق دو واکنش زنجیرهای وابسته به ۲۷۳ (بهطور ویژه ۲۷۲۹۲) به متابولیتهای تیول مسئول عملکرد ضد انعقادی دارو متابولیزه میشود.

پلیمورفیسم ژنتیکی در CYP2C19 که موجب کاهش متابولیتهای فعال و کاهش اثرات ضد انعقادی دارو میشود،

ناشی از وجود واریانتهای ژنی است. حاملینی که دارای آلل ۲۷۹۲ هستند هنگام مصرف کلوپیدوگرل در معرض افزایش خطر عوارض قلبی و عروقی قرار دارد به ویژه سندرم حاد کرونری هستند. نسبت خطر (HR)، ۱۸۷۶ برابر برای ژنوتیپ ۲۷۴ و ۱۸۵۵ برابر برای هتروزیگوتهای ۲۵ در مقایسه با افراد غیرحامل میباشد، خطر ناشی از ترومبوز ناشی از استنت از این غیرحامل میباشد، خطر ناشی از ترومبوز ناشی از استنت از این هتروزیگوت ۲۵ در مقایسه با افراد غیرحامل است. اما به هر حال هتروزیگوت ۲۵ در مقایسه با افراد غیرحامل است. اما به هر حال برای سایر کاربردها نظیر فیبریلاسیون قلبی و سکته اثرات آلل وجربندی که در حال حاضر وجود دارد و توسط CYP2C19 اعلام میشود برای شرایط سندرم حاد کرونری است به ویژه در متابولیزه کنندههای PMs برای افراد PMs میکند.

دی هیدروپیریمیدین دهیدروژناز (DPD)

دی هیدروپیریمیدین دهیدروژناز (DPD توسط ژن DPYD کد میشود) اولین و مهم ترین و مرحله محدودکننده سرعت در کاتابولیسم پیریمیدینها است. این آنزیم اصلی ترین راه حذف داروهای کموتراپی فلوروپیریمیدینی است (فصل ۵۴ را ببینید). تنوعهای بین گروهی و درون گروهی بسیار زیادی در فعالیت انزیم DPYD وجود دارد. بسیاری از آللهایی که در DPYD شناسایی شدهاند و علاوه بر این بسیاری از آنها نیز نادر بوده و شناسایی آن مشکل بوده و یا اینکه تأثیر کمی در فعالیت DPYD داشتهاند. سه آلل غیرعملکردی شناسایی شدند که شامل داشتهاند. سه آلل غیرعملکردی شناسایی شدند که شامل واریانتها نادر می باشند اما 24 بیشترین آللی است که مشاهده واریانتها نادر می باشند اما 24 بیشترین آللی است که مشاهده می شود. و اغلب تنها آللی است که در ژنوتیپ پلاتفورمهای می شود. و اعلیت تجاری تست می شود (سایتهای زیر را ببینید:

natinal institue of health genetic testing registry http://www.ncbi.nlm.nih.gov/condition/C2720806/or http://www.ncbi.nlm.nih.gov/gtr/conditions/CN077983/ فركائس آلل 424 إز محدوده ۵۰۰/۰ در اروپاييها، آفريقاييها و جمعيت آسيايي تا ۵/۳٪ در سوئديها متغير است (جدول ۱-۵ را ببينيد).

مثال: سه داروی فلوروپیریمیدینی به صورت بالینی مصرف می شود که به نامهای ۵- فلورواوارسیل (۲-5-۲)، کاپسیتابین و تگافورد، که تنها در اروپا به تأیید رسیده است، نام دارد. U5-FU از

جدول ۲ ۵	اللهای اصلی	و فرکانس (فراوانی) انها در جه			3 // / 05	
			فنوتيب احتمالي			
ژن	دارو	ديپلوتيپ'	(نمره فعالیت)	توصي	یه تنظیم دوز (دوزبندی)	منبع توصي
CYP2D6						
	كدئين	*I/*1xN, *1/*2xN	UM(>2.0)		ضددردهای جایگزین مورفین یا	CPIC ^Y
					غيراوپيوئيدها؛ افزايش تشكيل	
					مورفين پس از تجويز كدئين	
					خطر سمیت را افزایش می دهد	
		*1/*1, *1/*2, *2/*2, *1/*41,	EM(1.0-2.0)		دوز آغازگر استاندارد	
		*2/*5				
		*4/*10, *5/*41	IM(0.5)	-	دوز آغازگر استاندارد؛ به دلیل	
					عدم توليد مورفين ميزان پاسخ	
					پایش شود. ضدردهای	
					جـــایگزین مــثل مــورفین و	
					غیراوپیوئیدها جایگزین شود.	
		*3/*4, *4/*4, *4/*5, *5/*5,	PM(0.0)		ضد دردهای جایگزین مثل	
		*4/*6			مورفين يا غيراوپيوئيدها؛ توليد	
					مورفین پس از تجویز کدئین به	
					شدت كاهش يافته لذا ضددردي	
					ایجاد نـمیشود. بـه دلیـل بـروز	
					عــوارض جانبی از مـصرف	
					دوزهای بالا اجتناب شود.	
CYP2C19						
	كلوپيدوگرل	*1/017, *17/*17 (UM),	UM, EM	•	دوز استاندارد	CPIC
		and *1/*1 (EM)				
		*1/*2, *1/*3, *2/*17	IM		ضدانعقادهای جایگزین برای	
					مثال پراسوگرل یا تیکاگرولر	
					استفاده شود.	
		*2/*2, *2/*3, *3/*3	PM	e	ضدانعقادهای جایگزین برای	
					مثال پراسوگرل یا تیکاگرولر	
					استفاده شود.	
DPYD						
	فلوپيريميدين	*1/*1	طبعى	U	دوز أغازكر	CPIC
	Or - 4-17)=1 }	*1/*2A, *1/*13,	فماليت		دوز آغازگر به ۵۰٪ کاهش یافته	
		*1/rs67676798	كاهش يافته		و برمبنای میزان سمیت یا	
		1/180/0/0798	عصويت		فارما کوکینتیک ثیتر شود	
		*2A/*2A, *2A/*13,	نقص كامل	e		
		*I3/*I3,	نقص دمن		ار صیب سیرس می می سیر فلوروپیریمیدینی متفاوت است	
		rs7376798/rs67376798				
N 1 (7) 1974		101010000101010170				
UGTIAI					s. A add alado last	
	ايرينوتكان	*1/*1, *1/*28	طبيعى	•	با دوز استاندارد آغازی شروع	•

CPIC

دوز پایین

منفى

HLA

أباكاوير

*Other/*Other

حدول ۳-۳ اللهاي اصلي و فركانس (فراواني) ان ها در جمعتهاي انساني، افريفاني و اروياني (ادامه)

			فنوتيپ احتمالي		
ن	دارو	ديپلوتيپ`	(نمره فعالیت)	توصیه تنظیم دوز (دوزبندی)	منبع توصيه
IFNL					
		*Other/*57:01,	مثبت	• داروی دیگر تجویز شود	
		*57:01/*57:01			
	PEG-IFN-a/	rs12979860/rs12979860	مطلوب	 میزان درمان پیش از آغاز درمان 	
	RBV	,		مــدنظر بـاشد > ۷۰٪ شــانس SVR را پس از ۴۸ هفته دارد.	
		Reference/rs12979860	غيرمطلوب	 میزان درمان پیش از آغاز درمان مدنظر باشد > ۳۰٪ شانس SVR را پس از ۴۸ هفته دارد. 	
	PEG-IFN-α/	rs12979860/rs12979860	مطلوب	 ۹۰ رژیم توصیه شده شانس ۹۰ 	
	+ RBV			درصدی بـرای SVR پس از ۲۴	
	مهاركنندههاي			تا ۴۸ هفته پس از درمان و بـا	
	پروتئاز			شانس ۸۰ تا ۹۰ درصدی برای کوتاه شدن طول دوره درمان	
		Reference/reference	غيرمطلوب	• رژیم توصیه شده شانس ۶۰	
		or reference/rs12979860		درصدی برای SVR پس از ۲۴	
				تا ۴۸ هفته پس از درمـان و بـا	
				شانس ۵۰ درصدی برای کوتاه	
				شدن طول دوره درمان	
CYP2C9					
VKORC.					
	وارقارين	*1/*1, *1/*2, *2/*2, *2/*3,	متنوع	 الگوریتم دوز معتبر برمبنای 	
		*1/*3, *3/*3, -1639GG,		سایت	
		-1639GA, -1639AA		www.warfarindosing.org داده	
				شود در برابر نسبت نرمال شده	
				بــين المـللي ٣-٢ از جـعبه	
				دستورات دارو استفاده شود.	

۱. دبیلوتیپ نشان داده شده دو عضو حفت کروموروم برای مثال ۱*۱* ست که نشان می دهد هر دو کروموروم حاوی آلل ۱* برای آن است در حالی که ۱۱*۱۱* نشان دهنده یک آلل هتروزیگوت با آلل ۱۴ و ۱۱* است.

لحاظ فارماکولوژیکی ترکیب فعال هر سه دارو بود و همه آنها در درمان تومورهای سفت نظیر کولورکتال و سرطان سینه کـاربرد دارد (فصل ۵۴ را ببینید). ۲۰-۴ بایستی بهصورت وریدی تحویز

شود درحالی که کاپسیتایین و تگافورد بهصورت خوراکی مصرف شده و در بدن به متابولیت فعال ۲۰-۵ تندیل می شوند. تنها ۱ با ۳ درصد دوز تحویز شده پیش دارو به متابولیت سینوتوکسیک،

۲. PIC) = کسرسیوم کاربرد بالیبی فارماکوژبومیک است. توصیه خاص بری تمام داروها به صورت بلاین در سایت www.pharmakborg.page/cpic به page/cpic موجود است.

۳. Depwi گروه فارماکوژنومیک Dutch است. توصیه حاص برای تمام د روها به صورت آبلاین در سایتwww.pharmakborg.page dpwg موجود است.

۴. SVR= پاسخ ویروسی پایدار

۵. IWPG کسرسیوم بین المللی فارم کوژنتیک وارفارس. عوامل جایگرین بایستی به دقت برمینای ویژگیهای بیمار انتخاب شوند.

برای مثال ۵- فلورویوریدن ۵۰ مونوفسفات (S-FUMP) تبدیل می شود که به سرعت سلول های سرطانی را هدف قرار داده و سنتز DNA را مهار می کند. اغلب دوز تجویز شده (بیش از ۸۰٪) از طریق DPD به پیریمیدین کاتابولیزه شده و در ادرار دفع می شود. کمبود یا نقص DPD می تواند به طور معنی داری کلیرانس S-F را کاهش داده و نیمه عمر متابولیت های سمی آن یعنی TMP و را کاهش داده و نیمه عمر متابولیت های سمی آن یعنی TMP و را کاهش داده و خطر سمیت وابسته به دوز فلوروییریمیدین ها برای مثال سرکوب مغز استخوان، موکوزیت، نوروتوکسیتی، سندرم دست و یا و اسهال را افزایش داده توصیه های CPIC برای درمان در جدول ۲-۵ نشان داده است.

آنزيمهاي فاز اا

هـمانطور کـه در فـصل ۴ تـوضیح داده شد واکنشهای بیوترانسفورماسیون آنزیمهای فاز ۱۱ بهطور تیپیک مولکولهای آندوژن را کـونژوگه میکنند بـرای مثال سولفوریک اسید، گلوکورونیک اسید و استیک اسید کـه مـوجب کـونژوگه شـدن ترکیبات مختلفی شـده و مـوجب دفع آنـها از بـدن مـیشوند. در نتیجه پلیمورفیسم در آنزیمهای فاز ۱۱ ممکن است حذف دارو راکاهش داده و خطر بروز سمیت را افزایش دهد. در این بخش ما مثالهای کلیدی از پلیمورفیسم آنزیمهای فاز ۱۱ و پیامدهای فارماکولوژیکی ناشی از آن را در تجویز داروی ذکر شده را عنوان خواهیم نمود.

یوریدین ۵۰-دی فسفو گلوکورنیل ترانسفراز L(UGTIAI)

أنزيم يـوريدين ٬۵۰ دى فسـفو گلوكورنيل ترانسفراز ۱۸۱ (UGTIA۱) توسط ژن UGTIA۱ كد شده كه گلوكورونيک اسيد را به مولكولهاى ليپوفيليک براى مثال بيلىروبين و طيف وسيعى از داروهاى درمانى كه به صفرا وارد مى شوند را كونژوگه مىكند (فصل ۴ را ببينيد)، موكوس ژن UGTIA۱ بيش از ۳۰ آلل تعريف شده دارد كه برخى از آنها موجب كاهش كامل عملكرد UGTIA۱ مىشود. اغلب پلىمورفيسههايى كه موجب كاهش عملكرد موكوس در ژن UGTIA۱ مىشود نادر هستند اما به هر على آلل 28* در ميان ۳ نژاد رايج وجود دارد (جدول ۱–۵). تقريباً حال آلل 28* در ميان ۳ نژاد رايج وجود دارد (جدول ۱–۵). تقريباً ٬۰۵٪ جمعيت اروپايىها حامل هوموزيگوت با آلل *28 براى مثال روتيپ 28*24* UGTIA۱ دارند كه از لحاظ كلينيكى سندرم ژنوتيپ 28*24* UGTIA۱ دارند كه از لحاظ كلينيكى سندرم روگزيمال مشخص شده و با كاهش بيان آنزيم UGTIA۱

همراه است. به طور کلی از لحاظ بالینی سندرم ژیلبرت خوش خیم است، اما افراد تحت تأثیر ممکن است به واسطه کاهش ۳۰ درصدی در فعالیت UGTIA1 دچار افزایش ۶۰ تا ۷۰ در سطح سرمی بیلی روبین غیر کونژوگه شوند. افرادی که ژنوتیپ 28*/28 UGTIA1 دارند در معرض خطر افزایش واکنشهای دارویی می باشند که سوبسترایی آنزیم UGTIA1 هستند زیرا حذف بیلی روبین در این افراد کاهش می یابد.

مثال: ایرینوتکان یک پیشدارویی است که مهارکننده توپوایزومراز ۱ بوده که درمان خط اول در کموتراپی بوده و در ترکیب با 5-FU و لووکورین در درمان کارسینومای کولون و رکتوم متاستاتیک به کار می رود (فصل ۵۴ را ببینید). ایرینوتکان توسط آنریم گربوکسیل استراز کبدی به متابولیتهای سیتوتوکسیک تبدیل می شود. SN-38 که توپوایزومراز ۱ را مهار می کند سبب پایان بخشی به رونویسی DNA و سبب مرگ سلولی می شود. متابولیت فعال SN-38 مسئول اثرات درمانی و همچنین سمیت گوارشی و مغز استخوان ناشی از دارو می باشد (که البته اثر درمانی یا سمی آن وابسته به دوز است ـ مترجم.) غیرفعال شدن SN-38 از طریق پلی مورفیسم آنزیم LGT1A1 انجام می شود و حاملین واریانت برای مثال نوتروپنی و اسهال ناشی از کاهش کلیرانس متابولیت SN-38 می شود (مطالعه مورد را در ابتدای فصل مطالعه متابولیت SN-38 می شود (مطالعه مورد را در ابتدای فصل مطالعه

(TPMT') تيوپورين S- متيل ترانسفراز

تیوپورین ۶- متیل ترانسفراز (TPMT) سبب اتصال گروه متیل به ترکیبات آروماتیک و سولفیدریل چندحلقهای شده و مسئول غیرفعال شدن فارماکولوژیک داروهای تیوپورین میباشد (فصل ۴ را ببینید). در حالی که اغلب جمعیتها (۸۶ تا ۹۷ درصد) دو آلل TPMT عمنکردی را به ارث برده و فعالیت زیادی از TPMT دارند، ۱۰ درصد اروپاییها و آفریقاییها یک آلل کاربردی داشته و فعالیت متوسطی از این آنزیم را دارا میباشند. به علاوه ۳/۰ درصد اروپایی دو آلل ناقص و معیوب را به ارث برده و فعالیت کلیمورفیسم درصد اروپایی دو آلل ناقص و معیوب را به ارث برده و فعالیت ژنیدی در کد شدن آنزیم TPMT ممکن است سبب تولید و فنوتیپهای مختلف فعالیتی TPMT برای مثال فعالیت زیاد، متوسط و یا کم شده که سبب تغییرات در میزان غیرفعال شدن داروهای تیوپورین و تغییر در میزان بروز خطر سمیت میشود. بیش از ۹۰% تنوع فنوتیپ در آنزیم TPMT در تمام جمعیتها به بیش از ۹۰% تنوع فنوتیپ در آنزیم TPMT در تمام جمعیتها به بیش از ۹۰% تنوع فنوتیپ در آنزیم TPMT در تمام جمعیتها به

تعیین می شود، ایجاد می شود. این آللها شامل 3C* و 3B* و 3A* و *3C* می شود. این آللها شامل 3C* و 3B* و *3A* و 4TPMT أنها کاهش قادر به تشخیص افرادی هستند که فعالیت TPMT آنها کاهش بافته است.

مثال: سه داروی تبویورینی از لحاظ بالینی فعالند که شامل آزاتــيويرين` ۶− مــرکاپتوپورين` (MP-6) و ۶− تــيوگوانـين ّ (6-TG) است که همه آنها مسیرهای متابولیکی و فارماکولوژیکی مشترکی دارند. آزاتیوپرین (پیشداروی MP-6-MP در درمان اختلالات ایمونولوژیک کاربرد دارند. در حالی که 6-MP و 6-TG عوامل ضد سرطان هستند (فصل ۵۴ را ببینید). MP و G-TG ممكن است توسط أنزيم هيپوگزانتين گوانوزين فسفوريبوزيل ترانسفراز ^۴ (HGPRTase) به فرم فعال نوکلئوتید ۶– تیوگوانین^۵ (TGNs) تبدیل شده که این فرم فعال مسئول پاسخ فارماکولوژیک و سمیت ناشی از این دارو است. بهطور جایگزین 6-MP و گزانتین TPMT و گزانتین اکسیداز غیرفعال شوند که منتهی سوبسترای فعال کمتری در مقاسه با فرمان متابوليزه شده توسط HGPRTase ايجاد مى كنند، TPMT اصلى ترين تعيين كننده متابوليسم تيوپورين بوده و سبب تولید متابولیت سیتوتوکسیک 6-TGN و سمیت ناشی از تيويورين ميشود. جدول ۲-۵ را جهت راهنمايي دوز ببينيد.

ساير آئزيمها

G6PD

گلوکز ۶- فسفات دهیدروژناز (G6PD) اولین و مرحله محدودکننده سرعت در مسیر پنتوز فسفات بوده و مقادیر زیادی از NADPH کاهش یافته را تولید میکند. در سلولهای گلبولهای قرمز در شرایطی که میتوکندری حضور ندارد، G6PD منبع خارجي تأمين NADPH و گلوتاتيوين كاهش يافته (احيا شده) خارجی میباشد که نقش مهمی در پیشگیری از آسیبهای اکسیداتیو دارند. در شرایط طبیعی، G6PD در گلبولهای قرمز قادر به سمزدایی گونههای اکسیژن ناپایدار میباشد. این فعالیت در شرایطی انجام می شود که گلبول قرمز تنها با ۲٪ از قابلیت تثوریک خود می تواند این فعالیت را انجام دهد. به دنبال مواجهه با عوامل استرس زاى اكسيداتيو خارجى براى مثال عفونت، دانههای سویا و داروهای خاص، فعالیت G6PD در گلبولهای قرمز نسبت به NADPH موردنیاز را تأمین نموده و لذا از اکسیداسیون هموگلوبین محافظت میکند. افرادی که کمبود G6PD دارند، یعنی فعالیت آنزیم کمتر از ۶۰٪ است، براساس طبقهبندی سازمان بهداشت جهانی در معرض خطر افزایش

تخریب گلبولهای قرمز برای مثال همولیز (بهواسطه کاهش قابلیت آنتی کسیدانی در شرایط اکسیداتیو) قرار دارند (جدول ۳–۵).

ژنی که آنزیم G6PD را کد میکند در کروموزوم X قرار داشته و بسیار پلیمورفیک است به طوری که بیش از ۱۸۰ واریانت ژنتیکی داشته که سبب نقص و کمبود آنزیم میشوند. بیش از ۹۰ درصد واریانتها دارای جابهجایی یک باز در ناهیه كددهي شده مي باشد كه سبب توليد تغييراتي در آمينواسيدها مے شود که نهایتاً سبب تولید آنزیمهای با فعالیت ناقص می شود. با توجه به اینکه این آنزیم وابسته به کروموزوم X است مردان با یک کروموزوم X و خانمها با دو کروموزوم X ممکن است فعالیت طبیعی برابری از G6PD داشته باشند. بهطور مشابه مردان هوموزیگوت که فعالیت ناقص آنزیمی دارند (با نقص در کپی ژن G6PD در کروموزوم X منفرد) و خانههای هوموزیگوت با فعالیت ناقص آنزیمی (با دو کپی ناقص) فنوتیپ کاهش یافته!ی از آنزیم را نشان میدهند (جدول ۱-۵). به هر حال برای خانمهای هوموزیگوت (با یک آلل ناقص و آلل کامل) پیشبینی ژنوتیپ به فنوتیپ نسبت به بررسی حالت کروموزوم X، بسیار ساده تر است فعالیت آنزیم GGPD در خانمهای هتروزیگوت قابل تخمین است و لذا ممکن است بتوان تست فعالیت G6PD را در این افراد بهطور کامل انجام داد.

نقص در آنزیم GGPD بیش از ۴۰۰ میلیون نفر را در دنیا تحت تأثیر قرار می دهد و سازمان بهداشت جهانی فعالیت تحت تأثیر قرار می دهد و سازمان بهداشت جهانی فعالیت (GGPD را در پنج رده مختلف طبقه بندی نموده است (جدول ۳۵۰). اغلب پلیمورفیسم ژنوتیپ GGPD ناقص مربوط به کلاس و رده دوم با کمبود حاد فعالیت (کمتر از ۱۰٪ فعالیت نرمال) و کلاس با رده سوم (۱۰ تا ۶۰ درصد فعالیت نرمال) میباشد. اغلب افرادی که فعالیت کاهش یافته از این آنزیم را نشان می دهند مربوط به مناطقی از دنیا میباشند که از لحاظ جغرافیایی فعالیت و شیوع بالایی از مالاریا را دارا میباشد. میکنند تا از مرگ ناشی از مالاریا مقاوم باشند. فرکانس نقص میکنند تا از مرگ ناشی از مالاریا مقاوم باشند. فرکانس نقص میکنند تا از مرگ ناشی از مالاریا خوره باشند. فرکانس نقص (-GGPD در مناطق مالاریا خیز تقریباً ۸٪ است که شیوع آلل همین آلل با شدت بسیار شدیدتری آلل غالب منطقه مدیترانه و آسیای غربی (عربستان سعودی، ترکیه و هندوستان) است. شیوع آسیای غربی (عربستان سعودی، ترکیه و هندوستان) است. شیوع

2- 6-Mercaptopurine

l - Azathiopurine

^{3- 6-} Thioguanin

⁴⁻ Hypo xanthine-guanin phosphorybosil Transferase

^{5- 6-}Thioguanin Nucleotide

⁶⁻ Glucose 6- phosphate delydrogenaze

		(14V4 WHO ?	جدول ۱-۵ طبقه بندی انواع تمبود ۱٬۵۲۱ (کروه عملکرد
سازمان بهداشت ج	سطح كمبود	فعاليت أنزيم	فنوتيپ باليني
I	شدید	کمتر از ۱۰٪	أنمى هموليتيک مزمن (غير اسفروسيتي)
п	٠ شديد	کمتر از ۱۰٪	خطر آنمی همولیتیک حاد، همولیز متناوب

سازمان بهداست جهاني	سطح دمبود	فالماسي الريم	مونيك باشي
I	شديد	کمتر از ۱۰٪	أنمى هموليتيک مزمن (غير اسفروسيتي)
п	۰ شدید	کمتر از ۱۰٪	خطر أنمى هموليتيك حاد، هموليز متناوب
Ш	متوسط	-۶-۱۰ درصد	خطر أنمى هموليتيك حاده هموليز در صورت وجود عوامل استرس زا
IV	وجود ندارد	۱۵۰-۱۵۰ درصد	نرمال
V	وجود ندارد	بیش از ۱۵۰ درصد	افزايش فعاليت

و توزیع بسیار زیاد واریانتهای آلل هتروژنوس در آسیای غربی و أسيا پاسيفيک پيش بيني خطرات ناشي از کمبود GGPD را ييچيده ميكند. به هر حال غالبترين آلل رايج در أسيا ألل کلاس دو است که به نامهای مدیتریان ۱، کایپینگ و کانتون " نام دارد و همچنین آللهای کلاس سه که ماهیدول 7 ، چینی 6 و گانوهه ^۶ نام دارند (جدول ۱−۵).

مثال: راسبوریکاز ۷ یک آنزیم نوترکیب اورات اکسیداز است جهت درمان و مدیریت سطح اسید اوریک در بیماران تحت شیمی درمانی سرطان استفاده می شود. به دنبال لیز شدن تومورها سطح اوریک اسید افزایش می یابد که این آنزیم با تبدیل این اوریک اسید به آلانتوئین، فرم محلول تر و قطبی تر، سبب دفع بهتر ماده اسید اوریک میشود. در طول تبدیل اوریک اسید به آلانتوئين پراکسيد هيدروژن توليد مي شود که اين پراکسيد هیدروژن بایستی به گلوتاتیون تبدیل شود تا آسیبهای اکسیداتیو ایجاد نکند. افرادی که دچار کمبود G6PD هستند در صورت دریافت راسبوریکاز در معرض خطرات آنمی و متهموگلوبینمی ناشی از تولید و عدم متابولیز H_2O_2 میباشد. شرکتهای تولیدکننده پیشنهاد میکنند که پیش از آغاز درمان در جمعیتهای در معرض خطر (افراد آفریقایی و مدیترانهای) بایستی پیش از آغاز درمان با راسبوریکاز تحت بررسی قرار گیرند و همچنین در افرادی که دچار کمبود فعالیت G6PD هستند نیز باید این بررسی صورت پذیرد (جدول ۲-۵

■ واریانتهای ژنتیکی در ترانسیورترها

ترانسپورترهای غشای پلاسمایی که در سلولهای اپیتلیال بسیاری از بافتها برای مثال، روده، کلیهها و غشاء سلولهای کبدی حضور دارند که جذب و ورود ترکیبات آندوژن و اگزوژن نظیر داروها را واسطه گری می کنند ترانسیورترها که اغلب با آنزیمهای متابولیزهکننده دارو در ارتباط هستند نقش مهمی در

تعيين غلظت داروها و متابوليت أنها در بافت و يالاسما ايفا میکنند. تفاوتهای ژنتیکی در ژنهای ترانسیورتر می توانند بهطور معنی داری غلظت و پاسخ دارویی را تغییر داده و لذا خطر بروز سمیت را افزایش دهد. در این بخش مثالهای کلیدی از پلیمورفیسمهای ترانسپورترهای جاذب و اثرات فارماکولوژیک أن بر سميت استاتينها ارائه شده است.

ترانسپورترهای آنبونهای ارگانیک^ (OATP1B1)

ترانسپورترهای OATPIB1 (که توسط ژن SLCOIB1) در غشاء سينوويال (كه با خون مواجهه مي شود) سلول هاي هياتوسيت حضور داشته و مسئول جذب كبدى داروهاى اسيدى ضعيف و تركيبات درون زا نظير استاتينها، متوتركسات و بيلي روبين میباشد. بیش از ۴۰ نوع واریانت غیرهمسان (nsSNPs) در این نوع ترانسپورتر شناسایی شده است که برخی از آنها عملکرد این ترانسیورتر را کاهش میدهند. رایجترین پلیمورفیسم که سبب كاهش عملكرد اين ترانسپورتر مي شود rs4149056 است که عملکرد ترانسپورت سویستراهای OATPIBI را در شرایط in vitro همچون شرایط in vivo و تغییرات فارماکوکینتیک بالینی ناشی از آن کاهش میدهد. واریانت موجود سبب کدشدن و تغییر آمینواسیدی Vall74Ala میشود که با کاهش بیان غشایی این پروتئین همراه بوده و قابلیت جابهجایی توسط این ترانسيورتر را كاهش ميدهد. ألل 5* نسيتاً نادر است (ته درصد است). اما سایر آللهایی کمتر از ۱ درصد است). اما سایر آللهایی كه سبب كاهش عملكرد مي شوند (نظير 15* و 16* و 17*: هیاتوسیتهایی که حاوی rs4149056 هستند) در اغلب

2- Kaiping

^{1 -} mediterian

³⁻ canton

⁵⁻ chinese-5

⁷⁻ Rasburicase

⁴⁻ mahidol 6- Gaohe

⁸⁻ organic anionic transporter

اروپاییها و آسیاییها وجود دارند (بین ۵ تا ۱۵ درصد) (جدول ۱–۵ را ببینید).

مثال: مهارکنندههای آنزیم هیدروکسی متیل گلوتاریل کوآنزیم A ردوکتاز (HMG-CoA) (استاتینها) داروهای بسیار مؤثری هستند که به صورت گسترده جهت کاهش چربی سرم جهت پیشگیری از مشکلات قلبی و عروقی (فصل ۳۵) تجویز می شوند. هفت داروی استاتینی در حال حاضر مصرف می شود که بسیار ایمن بوده و به راحتی تحمل می شوند، اما سمیت عضلانی ممكن است مصرف آنها را محدود كند. فاكتورهاي خطر شناخته شده شامل دوز زیاد استاتین، تداخلات دارویی، سن بالا و اختلالات متابولیکی است. علاوه بر این واریانت رایج rs4149056 در SLCO1B1 سبب افزایش مقادیر سیستمیک سیمواستاتین (افزایش ۲۲۱ درصدی در سطح زیر پلاسمایی بـــــرای واریـــانتهای rs4149056 بـــرای مــــثال 5* و SLCO1B1*5/*5 مي باشند [11* يا 15,*16*] [17* يا 15,*16*] [11* یا 16*,15*] و مشخص شد که ارتباط نزدیکی با میوپاتی ناشی از سیموواستاتین دارند. در افرادی که سیموواستاتین را دریافت نموده و دارای OATP1BI کاهش عملکرد یافته دارند (حداقل دارای یک آلل غیرعملکردی هستند) CPIC دوز کم سیموواستاتین و یا استاتین جایگزین را توصیه میکند (جدول

■ تنوعهای ژنتیکی در عملکرد سیستم ایمنی

فاکتورهای ژنتیکی مسئول پاسخ دارویی و سمیت ناشی از آنها تنها محدود به فرآیندهای فارماکوکینتیکی وابسته به ژنها برای مثال آنزیمهای متابولیزه کننده و ترانسپورترها نمی شود. افزون بر ایس منابع تنوع این واریانت شامل ژنهای دخیل در فارماکودینامیک نظیر گیرندههای دارویی و اهداف دارویی همچون سایر ژنهای دخیل در فرآیند فارماکودینامیک نیز میاشند. برای مثال پلیمورفیسم در لوکوس HLA با سمیت دارویی برخی از داروها مرتبط است.

واکنشهای ازدیاد حساسیت ناشی از داروها

واکنشهای ازدیاد حساسیت ناشی از دارو از محدوده راشهای خفیف تا سمیت پوستی خیلی شدید بروز میکند. از واکنشهای ازدیاد حساسیت می توان به آسیب کبدی، نکروز اپیدرمی سمی

(TEN) و سندرم استیونس جانسون آ (SJS) و واکنشهای شدید و سایر متابولیکهایی که آنتیژنها را میسازند نام برد. کلاسهای دارویی که معمولاً ازدیاد حساسیت را باعث میشوند شامل سولفانامیدها، داروهای ضدالتهاب غیراستروئیدی (NSAIDs)، آنتیبیوتیکها، استروئیدها، عوامل ضد صرع و متوترکسات میباشد. آباکاویر یک مهارکنده آنزیم ترانس کریپتاز معکوس ویروسی است که در درمان HIV کاربرد دارد و سبب معکوس ویروسی است که در درمان HIV کاربرد دارد و سبب واکنشهای پوستی شده در حالی که فلوکساسیلین سبب آسیب کبدی میشود.

واکنشهای ازدیاد حساسیت در جمعیتهای مختلف متفاوت است. برای مثال سمیت پوستی ناشی از کاربامازپین شیوع بیشتری در جمعیتهای آسیای شرقی دارد، واکنشهای ازدیاد حساسیت وابسته به جمعیت ارتباط نزدیکی با پلی مورفیسم سیستم HLA کمپلکس سازگاری بافتی (MHC) (فصل ۵۵ را ببینید) دارد. از چندین شکل ALA، پلی مورفیسم در HLA-B، بلی مورفیسم در HLA-DQ و HLA-DQ بیشترین ارتباط را با ازدیاد حساسیت ناشی از برخی داروها نظیر آلوپورینول، کاربامازپین، آباکاویر و فلوکساسیلین دارد (جدول ۴-۵).

بسیاری از پلیمورفیسمهای HLA-B شناسایی شده و فرکانسهای بسیار زیادی انواع آللها در جمعیتهای مختلف در

جدول ۴ ۵ پیلی مورفیسم ژنهای HLA که با سندرم استیونس جانسون نکروز سمی پوستی یا سمیت کبدی پوستی مرتبط است.

دارو عوارض جانبي	واريانت ژن HLA
سمیت پوستی ناشی از آباکاویر	HLA-B*57:01
سمیت پوستی ناشی از آلوپورینول	HLA-B*58:01
سمیت کبدی ناشی از آموکسیسیلین ـ	HLA-DRB1*15:01
كالاولونيك	DRB5*01:01
	هاپلوتیپ DQBI*06:02
سمیت پوستی ناشی از کاربامازپین	HLA-B*15:02
سمیت کبدی ناشی از فلوکساسیلین	HLA-B*57:01
داروهای مختلف، أناليز	HLA-DQB1*06,*02
مختلف آسیبهای کبدی یا کلستاتیک	HLA-DRB1*15,07
زيــلمگتران، سـبب افــزايش ALT	HLA-DRB1*07,
مىشود	HLA-DQA1*02

¹⁻ toxic epidermal necrosis

^{2.} stevens johnson syndrome

³⁻ major histocompatibility complex

این زمینه شناسایی شده است. پلیمورفیسم موجود در HLA ممکن است سبب تغییر محل اتصال آنتیژن در مولکول بپتیدهای شود که ممکن است پپتید آن را تغییر دهد. و وجود پپتیدهای خاص جهت اتصال دارو که به وسیله پلیمورفیسم HLA-B ایجاد میشود. سبب واکنشهای از دیاد حساسیت ناشی از برخی از داروها می شود.

مثال ۱: آباکاویر با واکنشهای ازدیاد حساسیت و به ویژه SJS همراه است که برای چندین سال به صورت ایدیوسنکراتیک و با مکانیسم ناشناخته همراه بوده است. اگرچه پپتیدی که سبب اتصال آباکاویر و ازدیاد حساسیت ناشی از آن می شود شناخته نشده و جداسازی نشده است. اما به نظر می رسد که با پلی مورفیسم HLA-B*57:01 که بیشتر در جمعیتهای اروپایی دیده می شود همراه است (جدول ۱–۵). سایر پلی مورفیسمهای ازدیاد حساسیت ناشی از آباکاویر مرتبط نشد. به هر حال این نکته ارزشمند است که پلی مورفیسم نشد. به هر حال این نکته ارزشمند است که پلی مورفیسم است، اما علت کامل آن مشخص نیست که حتی بسیاری از افراد است، اما علت کامل آن مشخص نیست که حتی بسیاری از افراد با وجود این پلی مورفیسم فاقد این واکنشها هستند. این عدم وجود حساسیت به طور کامل شناخته نشده و نیازمند تحقیقات بیشتری است.

اما ازدیاد حساسیت ناشی از أباكاویر با فركانس آللهای HLA-B*57:01 در جمعیتهای مذکور همراه و مرتبط است به عنوان یک پیشدارو آباکاویر به کاربوویر تری فسفات، یک مولکول واکنشگر، تبدیل می شود که به نظر این مولکول واکنشگر در واکنشهای ایمنی ناشی از دارو دخالت دارد. ازدیاد حساسیت ناشی از آباکاویر به نظر میرسد که به واسطه CD8T باشد. در واقع یک افزایش در سلولهای CD8T در پوست بیماران درمان شده و دچار حساسیت شده با آباکاویر دیده مى شود. مطالعات و يافته ها نشان مى دهد كه سلول هاى CD8T مثبت توسط رده سلول های لنفوبالاستوئید که 57:01 HLA-B+57:01 بيان نموده اما HLA-B*57:02 يا HLA-B*58:01 را بيان نمیکنند، تحریک میشود. این مطلب این نکته را پیشنهاد مىكند. پروتئين HLA-B*57:01 ممكن است پيتيد وابسته به أباكاوير را شناسايي و به أن متصل شود كه البته توسط ساير پلىمورفيسم تشخيص داده نمي شود. به طور چايگزين محصول ژن HLA-B*57:01 ممكن است پيتيد متصل به ليگاند را در سطح سلول بيان كند كه بهطور ساختاري تركيب متفاوتي دارند که توسط سلولهای T سیتوتوکسیک تشخیص داده می شود.

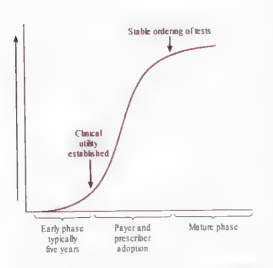
به دلیل اهمیت درمان با آباکاویر تست ژنـتیکی بیومارکر

HLA-B*57:01 که با ازدیاد حساسیت آباکاویر همراه و مرتبط است، به سرعت در فرآیندهای بالینی و درمان با آباکاویر گنجانده شده است. به طوری که بایستی از سایر تستهای روتین اهمیت بیشتری پیدا کند (شکل ۱–۵). توصیههای CPIC که برمبنای نتایج ژنوتییی در جدول ۲–۵ نشان داده شده است.

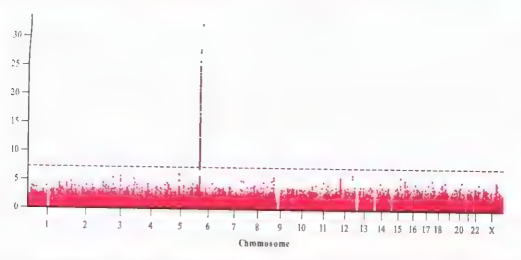
مثال ۲: ازدیاد حساسیت فلوکساسیلین ممکن است منجر به سمیت کبدی شود. به ویژه در ۵۱ مورد از سمیت کبدی ناشی از فلوکساسیلین ارتباطی با پلیمورفیسم HLA-B*57:01 شناخته شده است (شکل ۲–۵)، پلیمورفیسم HLA با سمیت کبدی ناشی از سایر داروها مرتبط است (جدول ۴–۵). برای مثال واکنش نسبت به داروی ضدانعقاد زیماگتران با آلل سلی کاربرد دارند نظیر ایزونیازید، ریفامپین و اتامبوتول به نظر میرسد که سبب بروز سمیت کبدی میشوند که با پلیمورفیسم میرسد که سبب بروز سمیت کبدی میشوند که با پلیمورفیسم الله

IFN13

اینترفرون لامبدا ۳۰ (FN-l3) که با نام اینترلوکین B -28 هم شناخته میشود)، که توسط ژن IFNL3 یا (IL2813) کد میشود به خانوادهای از سایتوکاینهای IFN-A نوع III وابسته است.



شکل ۱-۵. افزایش میزان آزمایش واریانتهای ژنتیکی جهت پررسی متابولیسم داروها در طول زمان، که سازگاری نتایج نستها با پـزشکی بالینی ۳ مرحله را طی نموده است. تست HLA-B*5701 سریع از بقیه این سازگاری را کسب کرد.



سکل ۲ ۵. نتایج حاصل از مطالعه سمیت کندی باشی از فلوکساسیلین هر کدام از نقطهها بیانگر یک SNP در بررسی ژبومهای افراد است محور کها بیانگر جایگاه SNP در کروموزوم و محور ۷ بیانگر شدت ارتباط هر کدام از SNP با آسیبهای کبدی است. در مطالعهای که حاوی ۵۱ بیمار مبثلا به آسیب کبدی و ۲۸۲ فرد کنترل سایم بود یک پیک معرد بسیار زیاد و بلند در کروموروم ۶ در منطقه MHC فرار داشته و ارتباط بسیار زیاد SNP و عارضه کبدی را نشان می دهد خطوط تیره افقی بیانگر حداقل سطح پدیرفته شده معنی داری در این مطالعه می باشد

IFNs تیپ III اثرات مشترک درمانی بسیار زیادی با IFNs نوع I برای مثال IFN-α (فصل ۵۵) دارد که از جمله این اثرات القای مستقیم توسط ویروسها و اثر بر مسیر مشترک JAK-STAT (از طریق گیرندههای پیامرسان هترودایمریک) به منظور فعالیت ضدویروسی در سلولها است. IFNs تیپ III نقش مؤثری در هپاتیت C ویروسی (HCV) دارد. واریانتهای ژنتیکی که نزدیک به ژن IFNL3 نشان داده شده که نقش مؤثری در درمان HCV دارنــد کـه ایـن واریانتها بـه ۱۴N-۵ پگـیلاته (PEG-IFN-α) در ترکیب با ریباویرین (RBV) پاسخ میدهد. تقریباً میزان درمان ۲ برابری در بیماران با ژنوتیپهای مطلوب مشاهده شده است. در حالی که مکانیسم این ارتباط هنوز مشخص نیست. واریانت rs12979860 که نزدیک IFNL3 است به نظر میرسد قوی ترین پیشگویی کننده برای بیماران مبتلا به HCV-1 میرباشد که داروی PEG-IFN-a/RBV دریافت نمودهاند. أللهاي مطلوب، واريانت تعالم الماي عالباً در آسیایی به ارث میرسد، وجود دارد (بیش از ۹۰ درصد) و فراوانی أن در آفریقا بسیار کم است (جدول ۱-۵). این توزیع فراوانی مشابه میزان پاسخ به درمان با PEG-IFN-a/RBV در بیماران مبتلا به HCV می باشد.

اینترفرون پگیلاته به همراه ریباویرین HCV مـزمن ۱۶۰

میلیون نفر را در سراسر دنیا مبتلا نموده و سبب سیروز و سرطان کیدی می شود. هدف درمان ضد ویروسی برای HCV، نابود کردن عفونت می باشد که از لحاظ کلینیکی دستیابی به پاسخ ضد ویروسی پایدار' (SVR) تعریف می شود. برای مثال عدم وجود RNA ویروسی HCV به مدت ۶ ماه پس از پایان درمان. برای بیمارانی که رژیم PEG-IFN-a/RBV را دریافت نمودهاند که همراه با بسیاری از اثرات جانبی و پاسخ ضعیف درمانی است. تصمیم درمانی برمبنای احتمال وجود SVR صورت می پذیرد. پیشگوکنندههای وجود SVR شامل فاکتورهای وابسته ویروسی همجون فاکتورهای وابسته به بیمار میباشد. علاوه بر این هوموزیگوتهای اروپایی که دارای ژنوتیپ مطلوب هستند (دارای IFNL3rsi2979860/rsi2979860 میباشند. میزان SVR تقریباً ۹۹ درصد میباشد) غالباً احتمال رسیدن به SVR در آن خیلی بیشتر از جمعیتهایی است که ژنوتیپ نامطلوب دارند ك IFNL3 reference/reference or reference/rs12979860) SVR برای آنها تقریباً ۳۳ درصد و ۲۷ درصد میباشد) و همچنین میزان مشابهی در بیماران آفریقایی دارند. دستورات مبتنی بر CPIC در جدول ۲-۵ نشان داده شده است.

اثرات پلیگلیک¹

در مثالهای بالا واریانتها و تغییرات یک ژن منفرد، به طور بارزی سبب تغییرات در پاسخ دارویی میشد. اما به هر حال انتظار میرود که اثرات پلیگلیک، برای مثال اثرات ترکیب چندین ژن در پاسخ دارویی، ممکن است تفاوتهای افراد نسبت به داروهای مختلف را بسیار دقیق تر و گسترده تر توضیح دهند. همانطور که شواهد نشان می دهند یافته های جدید فارما کوژنیک و ارتباط بیومارکرهای موجود با پاسخهای درمانی یا عوارض جانبی مطالعات بالینی را تشویق می کند، تا توجه بیشتری به اثرات ژنهای جدید کشف شده و ارتباط آن با بیومارکرهای پیشین، به منظور یافتن توصیه های بالینی محکم تر، داشته باشند. این پدیده به طور بارزی توسط وارفارین که اثرات دو ژن باشید این پدیده به طور بارزی توسط وارفارین که اثرات دو ژن مشهود است، بسیار مشهود است.

CYP2C9 9 VKORC1

CYP2C9 آنزیم مثابولیزه کننده مرحله I است که پر روی داروهای اسیدی نظیر S- وارفارین، فنی توثین و NSAIDsها مؤثر است (فصل ۴ را ببینید). ژنی که CYP2C9 را کد می کند بسیار يـــلىمورفيك است كــه ۵۰ آلل بــراى أن يــافت مــىشود (www.cypalleles.ki.se/cyp2c9.htm). بنه هر حال از میان متغیرهای فراوانی که در کلیرانس سوبسترای CYP2C9 مؤثر هستند دو مورد أن به خوبی مطالعه شده است که آللهای CYP2C9*2,*3 مـــــ باشد. آلل CYP2C9*2 یک تــنییر آمینواسیدی را کد می کند (Arg 144cys) کیه در سطح پیرونی أنزيم CYP2C9 قرار داشته كه تداخل با اكسيدودوكتاز p450 میکروزومی را دچار نقص نموده و متابولیسم سوبسترای CYP2C9 را کاهش می دهد (نظیر کاهش ۳۰ تا ۴۰ درصدی در متابوليسم وارفارين). آلل 3*CYP2C9 يک تغيير آمينواسيدي (Ile359eu) ایجاد می کند که سبب تغییر در قسمت درونی آنزیم می شود که سبب کاهش تمایل بسیاری از سوبستراهای CYP2C9 شده و کاهش ۸۰ تا ۹۰ درصدی در متابولیسم وارفارین می شود. هر دو آلل 2* و 3* در جمعیت های اروپایی بسیار رایج تر از آفریقا و آسیا هستند (به ترتیب ۷ تا ۱۳ درصد در مقایسه با کمتر از ۵ درصد) و بنابراین تنوع واریانتهای CYP2C9 در اروپا در جدول ۱-۵ توضیح داده شده است. أللهاى كاهش علملكرد يافته بيشترى نظير

6.*11 في CYP2C9 غالباً در آفریقاییها مشاهده می شود که توزیع تنوع در آفریقا را توجیه میکند.

کےمیلکس ویتامین K ایلوکساید ردوکتاز زیرواحد ۲۱ (VKORCI) توسط ژن VKORCI کد می شود که هدف درمانی داروی ضد انعقاد وارفارین و آنزیمی کلیدی در فرآیند و چرخه ویتامین K است (فصل ۳۴ و شکل ۶-۳۴ را ببینید). ویتامین K فعال شده کوفاکتور ضروری جهت فعال شدن فاکتورهای انعقادی II، VII و X و پروتئینهای ضدانعقاد داخلی C و S میباشد. واریانت ژنتیکی نادر در ناحیه کدینگ VKORC1 منجر به اختلالات خونريزي دهنده براي مثال كمبود فاكتورهاي انقعادي تیپ ۲ با مقاومت وارفارین میشود. یک پلیمورفیسم که در میان تمام جمعیتها رایج بوده و در محل اتصال فاکتور رونویسی وجود دارد VKORCI-1639G>A است کے سبب کاهش بیان VKORC1 در کید می شود. مهمترین پیامد پلی مورفیسم VKORCI افزایش حساسیت به وارفارین (که در ادامه بحث شده است) مع رباشد. يلي مورفيسم VKORC1-1639G>A غالباً در جمعیتهای آسیا بیشتر دیده میشود (بیش از ۹۰ درصد) و در أفریقایی ها (کمتر از ۱۰ درصد) کمتر دیده می شود و بیانگر تغییر دوز موردنیاز از داروی وارفارین در بین دو جمعیت مذکور است (جدول ۱−۵).

مثال: وارفارین یک آنتاگونیست ویتامین X است که در تمام قدیمی ترین و پرمصرف ترین ضد انعقاد خوراکی است که در تمام دنیا مصرف می شود. این دارو پنجره درمانی باریکی دارد. وارفارین به شدت در درمان اختلالات ترومبوآمبولیک مؤثر است دارد (تقریباً ۲۰ برابر تفاوت) که منجر به اختلالاتی از قبیل دوز پایین تر از مقادیر درمانی و اختلال انعقادی به صورت منعقد شدن خون و دوز بالاتر از مقادیر درمانی و اختلال انعقادی به صورت منعقد صورت خونریزی، که رایج ترین علت مراجعه به بخش اورژانس در آمریکا است، می شود. شناخت فاکتورهایی که در تنوع پاسخدهی افراد به دوز نگهدارنده وارفارین مؤثرند ممکن است پیامد درمانی ناشی از دارو را بهبود بخشید و درمان را کامل تر

الگوریتم دوزبندی وارفارین که شامل اثرات کلینیکی و شناخته شده ژنتیکی در دوز وارفارین برای مثال پلیمورفیسم در CYP2C9 و VKORC1 است موجب میشوند تا دوزبندی دارو براساس هر دو فاکتور ژنتیکی و بالینی بررسی شود تا اینکه تنها

¹⁻ polygenic

²⁻ vitamın K epoxide reductose subunit 1

با فاکتورهای کلینیکی (جدول ۲-۵). عملکرد فارماکولوژیک وارفارین از طریق غیرفعال ۷KORC۱ بوده و از زمان شناسایی VKORC1 تعدادی از مطالعات نشان داده که کاهش بیان VKORC۱ برای مثال در حاملین پلیمورفیسی کاهش بیان VKORC۱ برای مثال در حاملین پلیمورفیسی AGG>A در معرض خطر افزایش دوز ضد انعقادی وارفارین به صورت مخلوط راسمیک P و P تجویز می شود و بیماران با کاهش عملکرد ژنوتیپ P و P تجویز می شود و بیماران با کاهش عملکرد ژنوتیپ P و P تجویز می شود P و اوفارین دوزریزی به واسطه کاهش کلیرانس اناتیومر P و ارفارین (انسانتیومر قسوی P و ارفارین وارندی براساس ژنها ممکن است درمان با وارفارین را بهتر مدیریت نموده و واکنشهای عوارض جانبی ناشی از آن راکاهش مدیریت نموده و و

رهیافتهای آینده

یافته ها در فارماکوژنومیک در حال افزایش بود و تکنولوژی های جدید برای ژنوتیپ در حال گسترش بوده و نمونههای DNA بیماران نیز در پیشگویی پاسخ بیماران به دارو در دسترس است. کاربرد این علم در حال افزایش است. به طور ویژه کشفیات فارماکوژنومیک در حال افزایش است. به طور ویژه کشفیات درمانی گروهی جهت تعیین اطلاعات لازم در مورد پاسخهای درمانی و عوارض جانبی داروها است. امید است که پزشکان به طور ویژه تأثیر SNP و سایر بیومارکرها نظیر اطلاعات دموگرافیک، بیماری های همزمان و داروهای مورد مصرف همزمان را در انتخاب دارو و دوز میزان آن مدنظر قرار دهند. کتابچه راهنمای PPIC و سازمان غذا و داروی آمریکا تغییراتی در لیست و دستورات دارویی فراهم نمودهاند که می تواند اقداماتی دیمت کشف های جدید در دوزبندی داروها را تسریع کند.

ياسخ مطالعه مورد

ایرینوتکان به متابولیت فعال سیتوتوکسیک SN-38 متابولیزه میشود که مسئول سمیت دارو نیز میباشد. غیرفعال شدن SN-38 از طریق آنزیم UGT1A1 رخ میدهد و در حاملین واریانت UGT1A1 فعالیت این آنزیم کاهش مییابد.

ژنـوتیپ ایـن بیمار نشان میدهد که وی پلیمورفیسم هتروزیگوت آلل UGT1A1*28 را دارا میباشد. که این احتمالاً منجر به افزایش سطح SN-38 و عوارض جانبی ناشی از آن نظیر اسهال و نوتروپنی میشود.

بخش دوم: داروهای سیستم خودکار

قىصىل



مقدمهای بر فارماکولوژی سیستمخودکار

مطالعة موريا

مردی ۴۹ ساله با سابقه بیماری نارسایی احتقانی قلبی ۶ ماه قبل عمل موفق پیوند قلب داشته است. وی در حال حاضر با حالت عصبانیت شدید به بیمارستان مراجعه نموده است. وی فشارخون معادل ۱۷۰/۱۱۰ میلی متر جیوه داشته و ضربان قلب وی ۱۳۰، میزان تنفس ۳۵ عدد در دقیقه، و دچار تعریق و

انقباض عروق جلدی شده است. وی ۴ ساعت پیش آمفتامین تزریق نموده بود. آمفتامین چگونه فشارخون را افزایش میدهد؟ بهطور طبیعی ضربان قلب بایستی با این میزان فشارخون کاهش یابد، اما چرا فشارخون این بیمار افزایش یافته است؟

دستگاه اعصاب مرکزی به گونهای مرسوم به دو بخش دستگاه اعصاب مرکزی (CNS؛ مغز و طناب نخاعی) و دستگاه اعصاب محیطی (PNS؛ بافتهای عصبی خارج CNS) تقسیم میشود. بخش حرکتی (وابران) سیستم عصبی میتواند به دو شاخه عمده تقسیم گردد: خودکار (اتونوم) و سوماتیک، سیستم عصبی خودکار (ANS) عمدتاً مستقل (خودکار) است، از آن جهت که فعالیتهای آن مستقیم تحت کنترل اراده نیست. این سیستم در درجه اول با اعمال احشایی مانند برون ده قلبی، جریان خون به اعضای متعدد، و گوارش که برای حیات ضروری هستند ارتباط دارد. شواهد حاکی از آن است که ANS و به ویژه عصب واگ همچنین در کارکردهای ایمنی و همچنین برخی از کارکردهای CNS نظیر حملات تشنجی دخالت دارد. بخش سوماتیک عمدتاً با اعمالی چون حرکت، تنفس و وضعیت بدن که آگاهانه عمدتاً با اعمالی چون حرکت، تنفس و وضعیت بدن که آگاهانه

کنترل می شوند در ارتباط است. هر دو سیستمهای ورودی آوران (حسی) مهمی دارند که اطلاعاتی پیرامون محیطهای داخلی و خارجی فراهم کرده و خروجی حرکتی را از طریق قوسهای رفلکسی که از نظر اندازه و پیچیدگی متنوع هستند، تعدیل می نمایند.

سیستم عصبی شباهتهای متعددی با سیستم اندوکرین دارد، که آن هم سیستم عمده دیگری جهت کنترل اعمال بدن میباشد. این تشابهات عبارتند از: تلفیق پذیری بالا در مغز، توانایی تأثیر بر فرآیندها در فواصل دور بدن و استفاده فراوان از فیدبک منفی، هر دو سیستم از مواد شیمیایی برای انتقال اطلاعات استفاده میکنند. در سیستم عصبی انتقال شیمیایی بین

¹⁻ Autonomic nervous system (ANS)

²⁻ Intergration

سلول های عصبی و سلول های مجری آنها صورت میگیرد مقادیر اندکی از مواد ناقل از پایانههای عصبی به شکاف سیناپسی رها می شوند. ماده ناقل، شکاف را از طریق انتشار طی کرده و با اتصال به یک گیرنده اختصاصی، سلول پس سینایسی را تحریک یا مهار میکند. در موارد نادری، انتقال پسنورد' (معکوس) از جانب سلول پسسیناپسی به سمت انتهای نورون پیش سیناپسی، صورت پذیرفته و ممکن است اثر متعاقب آنرا تغيير دهد.

با استفاده از داروهایی که اعمال ناقلین شیمیایی را تقلید یا مهار میکنند، می توان، بسیاری از اعمال خودکار را به طور انتخابی تعدیل نمود. این اعمال، بافتهای مجری متعددی از جمله ماهيچه قلبي، ماهيچه صاف، اندوتليوم عروقي، غدد برون ریز و پایانههای عصبی پیش سینایسی را در پـر مـیگیرد. داروهای سیستم خودکار در شرایط بالینی متعددی استفاده می شوند. متأسفانه بسیاری از داروهای مورد استفاده جهت مقاصد دیگر نیز اثرات ناخواسته بر روی عملکرد خودکار بدن دارند (مطالعه مورد را ببینید).

آناتومي سيستم عصبي خودكار

ANS از نظر آناتومیکی به دو بخش عمده قابل تقسیم است: سمیاتیک (سینهای ـ کمری) و پاراسمیاتیک (جمعمهای ـ خاجی) ٔ (شکل ۱–۶). هر دو بخش از هستههایی در CNS منشأ گرفته و الیاف وابران پیش عقدهای را تشکیل میدهند. این الیاف از ساقه مغز یا نخاع خارج شده و در عقدههای حرکتی خاتمه مى يابند. الياف بيش عقدهاي سمياتيك CNS از طريق اعصاب نخاعی سینهای و کمری، و الیاف پیش عقدهای پاراسمپاتیک از طریق اعصاب جمجمهای (به خصوص اعصاب سوم، هفتم، نهم و دهم) و ریشههای نخاعی ساکرال سوم و چهارم، سیستم عصبی مرکزی را ترک میکنند.

بخش اعظم الیاف پیش عقدهای سمیاتیک کوتاه بوده و در عقدههای واقع در زنجیرههای دو طرف ستون مهره^۵ خاتمه می پایند. سایر الیاف پیش عقدهای سمپاتیک اندکی بلندتر بوده و در عقدههای جلوی مهرهها (معمولاً روی آئورت)، ختم میشوند. الياف سمياتيك يس عقدهاي از عقدهها به بافتهاي مربوطه می روند. برخی از الیاف پیش عقده ای پاراسمیاتیک در عقدههای پاراسمپاتیک واقع در خارج ارگانهای مربوطه شامل: عقدههای كوشي و چندين عقده لكني ختم مي شوند. بخش عمده الياف

پیش عقدهای باراسمیاتیک در سلولهای عقدهای که به طور یراکنده و یا در قالب شبکههایی در دیواره ارگانها توزیع شدهاند، پایان می پذیرند. لازم به ذکر است که عبارات "سمپاتیک" و "یاراسمیاتیک" اصطلاحات آناتومیک بوده و به نوع ناقل شیمیایی آزاد شده از انتهای عصبی و یا نوع اثر حاصل از فعالیت عصب (تحریکی یا مهاری) بستگی ندارد.

علاوه بر بخشهای محیطی سیستم خودکار که به خوبی شناخته شدهاند، بسیاری از الیاف أوران از محیط به مراکز تلفیق شامل شبکه رودهای V در روده، عقدههای خودکار و CNS می روند. بسیاری از اعصاب حسی که در سیستم عصبی مرکزی يايان مى پذيرند در مراكز تلفيق اطلاعات هيپوتالاموس و بصل النخاع ختم شده و فعالیت حرکتی رفلکسی را بر می انگیزند که توسط الیاف وابران (که پیش از این شرح داده شدند) به سلول های مجری منتقل می شوند. شواهد بسیاری حاکی از آن است که بعضی از این الیاف حسی نیز اعمال حرکتی محیطی

سیستم عصبی رودهای (ENS) مجموعه بزرگ و سازمان یافتهای از نورونهاست که در دیواره دستگاه گوارش (GI) قرار گرفتهاند (شکل ۲-۶) گاهی به عنوان بخش سوم سیستم عصبی اتونوم در نظر گرفته می شوند. اکنون مشخص شده است که سیستم عصبی رودهای در جداره دستگاه گوارش (از ازوفاگوس تا کولون دیستال)، در فعالیت حرکتی و ترشحی روده نقش دارند. این امر به طور خاص در مورد فعالیت حرکتی کولون از اهمیت ویژهای برخوردار است. سیستم عصبی رودهای شامل شبکه میانتریک (اوترباخ) و زیرمخاطی (مایسنر) ۱۰ می باشد. این شبکههای نورونی الیاف پیش عقدهای سیستم پاراسمپاتیک و اکسونهای پس عقدهای سمپاتیک را دریافت میکنند. این شبکهها یک ورودی حسی نیز از دیواره روده دریافت میکنند. الياف خارج شده از سلولهاي عصبي اين شبكه علاوه بر سلولهای ترشحی در مخاط، به صورت رو به جلو۱، رو به عقب ۱۳ ه چرخشی ۱۳ به عضله صاف روده می روند تا حرکت أن را کنترل کنند. الیاف حسی اطلاعات را از مخاط و گیرندههای

6- Otic

¹⁻ Retrograde transmission

²⁻ Effector

³⁻ Sympathetic (thoracolumbar)

⁴⁻ Parasympathetic (Craniosacral)

⁵⁻ Paravertebral chains 7- Entric plexus

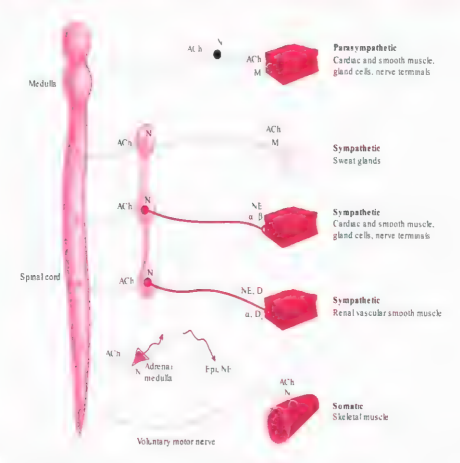
⁸⁻ Entric nervous system

⁹⁻ The Plexus of Auerbach

¹⁰⁻ The Plexus of Meissner

II- forward 12- backward

¹³⁻ circular



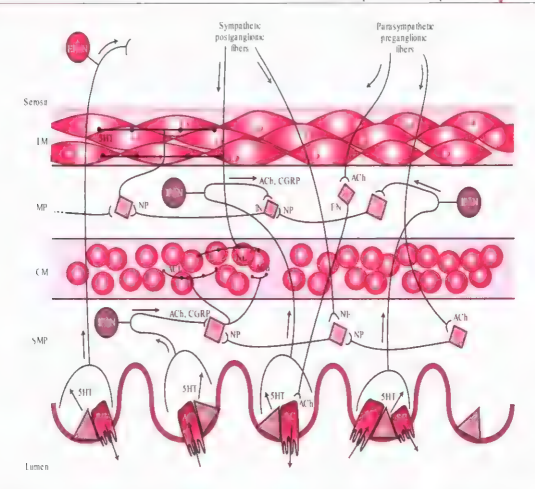
سکل ۱ ۶ مقایسه بعضی حصوصیات آباتومیک و ناقلین اعصاب حرکتی حودکار و سومانیک. به صورت یک طرح شماتیک. فقط ناقلین اصلی نشان داده شده اند عقده های باراسمپاتیک بشان داده شده اند جرا که عمدیاً در یا نزدیک به دیوره عصو مربوطه واقع شده اند. نوحه کنید که بعضی الیاف پس عقده ای سمپاتیک به حتی بورایی مربی. استیل کولین یا دوپامین ترشح میکنند مدولای آدرنال، یک عقده سمپانیک تغییر یافته است که الیاف پیش عقدهای سمپاتیک را دریافت کرده و اپی مربی و بورایی مربی در حول آراد میکند. (Ach ستیل کولین، D = دوپامین، FP اپی مفرین، گیرندههای موسکارینی؛ NE = گیرندههای موسکارینی؛ NE = فررایی نفرین).

کششی به نورونهای حرکتی در شبکهها و نورونهای پس عقدهای در عقدههای پاراسمپاتیک منتقل میکنند. به نظر میرسد الیاف پاراسمپاتیک و سمپاتیکی که با نورونهای شبکه رودهای سیناپس میکنند نقش تنظیمکننده داشته باشند، این مشاهده که با قطع ورودی هر دو بخش سیستم عصبی خودکار، فعالیت G1 متوقف نمیشود، شاهدی بر این مدعاست. در حقیقت، عصبرسانی انتخابی ممکن است منجر به فعالیت حرکتی افزایش یافته شود.

فعالیتهای سیستم عصبی رودهای (ENS)، به صورت نیمه

خودکار میباشد که جهت تنظیم حرکات GI، از سیستم حرکتی عصبی اتونوم، ورودی دریافت کرده و اطلاعات حسی را به سیستم عصبی مرکزی می فرستد. ENS همچنین هماهنگی لازم جهت ایمپالسها را فراهم می آورد، به عنوان مثال، در هنگام انقباض عضلات جدار روده، با تقویت حرکات رو به جلو (و نه رو به عقب) به محتویات روده فشار می آورد و باعث شل شدن اسفنگترها نیز می شود.

آناتومی سیناپسهای آناتومیک و اتصالات، تعیین کننده مکان اثر ترانسمیترها در نواحی انتهایی اعصاب می باشد.



سکل ۳ ۶. یک طرح بسیار ساده از حد ر روده و تخشی از مد ر سیستم عصبی رودهای سیستم عصبی رودهای که ر هر دو سیستم سمیانیک و پاراسمپاتیک ورودی دریافت میکند و انمپنسهای آورانی را به عقدههای سمپاتیک و سیستم عصبی مرکزی میفرستد باقلها و منواد تنظیم کننده عصبی مسیاری در سیستم عصبی رودهای شناخته شدهاند حدول ۱ ۶ را پیبید. (Act استیل کولین:)۳۵ سلول حادث ۱۸۱ الایه عصلات خلقوی)۳۱ سلول انتروکرومافین ۱۸۳ بورون تحریک کننده ۱۹۸۱ نورون اولیه خبارجی آوران: SIT سروتونین ۱۸۱ نورون مهاری:

IPAN بورون رولیه داختی آوران ۱۸۱ الایه عصلات طولی: ۱۸۳ شبکه مینتریک ۱۳۳ بورایی نفرین ۱۸۳ بوروپینید، SE سلول مترشحه

SMP شبکه زیرمخاطی

سیناپسهای کلاسیک همچون محل اتصال عصب به عضله و اغلب سیناپسهای عصب به عصب از نوع محکم بوده بدین معنا که فاصله دکمه سیناپسی تا عضله مربوطه بسیار کم است و فاصله انتقال پیام از انتهای عصب به گیرنده پسسیناپسی بسیار کوتاه است، در نتیجه آثار بسیار سریع و لوکالیزه بروز می یابد. در مقابل، اتصالات بین انتهاهای نورون اتونوم و سلول اثرکننده مقابل، اتصالات بین انتهاهای نورون اتونوم و سلول اثرکننده

(عضلات صاف، عضلات قلبی یا غدد) از نوع ایمپالسهای کلاسیک متفاوت است. در این نوع از سیناپسها، ترانسمیتر به جای دکمه سیناپسی، در طول زنجیرهای از واریکوزیتهها از رشته عصبی پسگانگلیونی در ناحیه عضله صاف ترشح می شود. در ین نوع سیناپس، شکاف اتصال اتونوم به عضله، وسیعتر از

شکاف سیناپسی سوماتیک است و بنابراین شروع اثرات آهسته تر بوده و ترشحات فیبرهای حرکتی منفرد اغلب تعداد زیادی از سلولهای اثر کننده را تحریک و یا مهار میکند.

شیمی نورو ترانسمیترهای دستگاه عصبی خودکار

یک طبقه بندی سنتی و مهم اعصاب خودکار برپایه مولکول های ناقل اصلی (استیل کولین یا نوراپی نفرین) است که از تکمه ها یا برجستگی های انتهایی آنها آزاد می شوند. بسیاری از الیاف محیطی سیستم عصبی خودکار، استیل کولین ساخته و ترشح می کنند الیاف گولینرژیک هستند که با آزادسازی استیل کولین شامل همه الیاف وابران پیش عقدهای خودکار و نیز الیاف حرکتی سوماتیک (غیرخودکار) به ماهیچه اسکلتی می باشد. بنابراین تقریباً همه الیاف وابرانی که سیستم عصبی مرکزی را ترک می کنند کولینرژیک هستند. به علاوه اکثر الیاف پس عقدهای بی علوه اکثر الیاف پس عقدهای کولینرژیک هستند. بخش قابل ملاحظهای از نورونهای پس عقدهای بی کولینرژیک هستند. بخش قابل ملاحظهای از نورونهای پس عقدهای بیس عقدهای باراسمپاتیک از اکسید نیتریک یا پپتیدها به عنوان ترانسمپتر و یا کوترانسمپتر زاقلین همراه) استفاده می کنند.

بیشتر الیاف سمپاتیک پس عقدهای (شکل ۱–۶)، نوراپیینفرین (نورآدرنالین) آزاد میکنند. ایان الیاف، میشتند (که اغلب برای سادگی آدرنرژیک خوانده میشوند) یعنی با رهاسازی نوراپینفرین (نورآدرنالین) عمل میکنند. همان گونه که پیش از این اشاره شد، تعداد کمی از الیاف سمپاتیک استیل کولین آزاد میکنند. دوپامین یک ناقل بسیار مهم در سیستم عصبی مرکزی است و شواهدی وجود دارد که این ماده ممکن است توسط برخی از الیاف محیطی سمپاتیک، این ماده ممکن است توسط برخی از الیاف محیطی سمپاتیک، همتای نورونهای پس عقدهای سمپاتیک هستند، مخلوطی از اینفرین و نوراپینفرین ازاد میکنند. در نهایت اغلب اعصاب خودکار علاوه بر ناقل اصلی که شرح داده شد، ناقلین عصبی دیگری تحت عنوان ناقل همراه (که در قسمت بعدی توضیح داده شده است) نیز آزاد میکنند.

پنج مشخصه کلیدی عملکرد ناقلها، اهداف بالقوهای برای درمان دارویی فراهم می آورند: سنتز، ذخیره، رهاسازی، ختم عمل ناقل و اعمال گیرندهها. این فرآیندها در ادامه به تفصیل مورد بحث قرار گرفتهاند.

انتقال كولينر ژيك

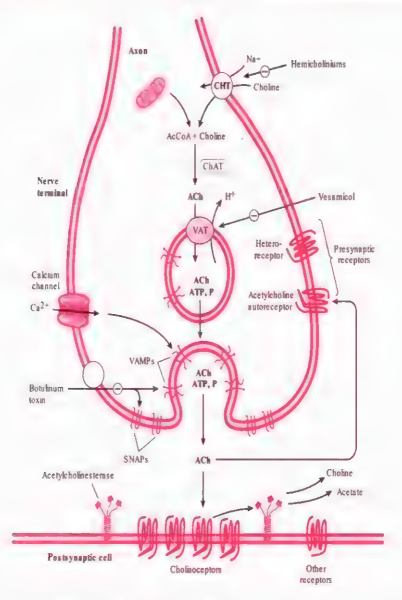
پایانهها و واریکوزیتههای نورونهای کولینرژیک حاوی تعداد زیادی وزیکو[های غشادار کوچک هستند که نزدیک بخش سینایسی غشا متمرکز شدهاند (شکل ۳–۶)، در این پایانهها، تعداد کمی وزیکول بزرگ با هسته متراکم نیز وجود دارد که دورتر از غشاء سینایسی قرار گرفتهاند. وزیکولهای بزرگ حاوی تـراکـم بالایی از ناقلهای همراه پیتیدی میباشند (جدول ۴-۱) در حالی که وزیکولهای شفاف کوچک تر بخش اعظم استیل کولین را در بر میگیرند. وزیکولها ابتدا در جسم سلولی نورون سنتز شده، توسط انتقال آکسونی به پایانه منتقل میشوند و ممکن است در یایانه بارها بازیافت شوند. وزیکولها دارای یروتئینهای غشایی همراه وزیکولVAMP هستند که آنبها [وزیکولها] را در محلهای رهاسازی در بخش داخلی غشأ پلاسمایی نورون ردیف کرده و در رهاسازی ناقل شرکت میکنند. محل رهاسازی مربوطه واقع در بخش داخلی غشأ پایانه عصبی $^{ extsf{T}}(ext{SNAP})$ دارای پروتئینهای سیناپتوزومال همراه با عصب مى باشند. كه با VAMPs دچار برهمكنش مى شوند. VAMPs و SNAP همچنین پروتئینهای الحاقی (فیوژن) نامیده میشوند. استیل کولین در سیتوپلاسم با عمل کاتالیتیک آنزیم كولين استيل ترانسفراز (ChAT) از استيل كوا و كولين ساخته میشود. استیل کوآ در میتوکندریهایی که به تعداد فراوان در انتهای عصبی وجود دارند، تولید می شود. کولین از مایع خارج سلولی توسط ناقل کولینی أغشایی وابسته به سدیم (شکل ۳-۶ CHT) به پایانه نورون انتقال داده میشود. این ناقل میتوانید توسط گروهی از داروهای تحقیقاتی به نام همی کولینیومها^ه مسدود گردد. استیل کولین به محض این که سنتز شود توسط ناقلان همراه وزیکول که پروتون را نیز به خارج میرانند، از سيتويلاسم به وزيكول ها منتقل مي شود (شكل ٣-٤). اين حامل معکوس را می توان توسط داروی تحقیقاتی وزامیکول^۷ مسدود نمود. سنتز استیل کولین یک فرآیند سریع است که می تواند میزان بالایی از ناقل را برای رهاسازی تأمین کند. ذخیره استیل کولین با بستهبندی "کوانتائی" مولکولهای استیل کولین (معمولاً

- 1- Cotransmitter
- 2- Vesicle associated membrane proteins
- 3- Synaptosomal nerve-associated proteins (SNAPs)

۰۰۰۰-۵۰۰۰ مولکول در هر وزیکول) خاتمه مییابد. بسیاری از استیل کولینهای موجود در وزیکولها به پروتئوگلیکانهای

وزیکولی دارای بار منفی متصل می شود.

- 4- Choline transporter 5- Hemicholiniums
- 6- Vesicle-associated transporter
- 7- Vesamicol



سکل ۳ گرنمای شمانیک یک اتصال کولیبرژیک (مقیاسها رعایت سندهاند) کولین توسط یک باقل کولین (CHT) واسته به سدیم به پایانه عصب پیش سیناپسی منقل میشود این ناقل می تواند با داروهای همی کولینیوم مهار شود استیل کولین در سیتوپلاسم توسط آنریم کولین استیل تراسمرار (ChAT) از کولین و استیل کوآ سنتر میشود. استیل کولین سپس توسط یک حامل ثانوی به بام بافل همراه با وریکول (VAT) که می تواند توسط وزامیکول مهار میشود به وزیکولهای دحیرهای منتقل می گردد ماده ۹. آدنوزین تری فسفات (ATP) و پر تئوگلیکان بیر در وریکولها دحیره میشوند. رهاسازی ناقل زمانی اتفاق می افتد که کابالهای کلسیم حساس به ولتاز در عشاء پایانه ها بار شده و اجازه ورود کلسیم را بدهند افرایش کلسیم حاصل سلولی حاصل، باعث اتصال وزیکولها با سطح عشاء و خروج اگزوسیتوری استیل کولین و باقلین همراه به شکاف اتصالی میشود (متن را ببینید) این مرحله را می توان با سم بوتولینوم مسدود بمود عمل استیل کولین را طریق متابولیره شدن توسط آنریم استیل کوبین استرار حاتمه می باید گریددهای انتهای عصب پیش سیناپسی رهاسازی ناقل را تنظیم می کنند. (SNAPs= پرونثین های همراه با سیاپتوروم، VAMPs= پرونثینهای همراه وزیکول).

حدول ۱ ۶ معنی از مواد باقلی که در سیسیم عصبی آنونوم (۱۷۸)، رودهای (۱۸۸) و نورون های غیرادربرزیک، غیرکولیبرزیک^۱ یافت شدهاند.

باقت سده الد.	
عاده	نقشهای احتمالی
استیل کولین (ACh)	ناقل اصلی در عقدههای ANS، محل اتصال عصبی عضلانی در بخش سوماتیک، و در انتهای عصبی پس عقدهای پاراسمپاتیک، باقل تحریکی اصلی به عضله صاف و سلولهای ترشحی در ENS، احتمالاً ناقل عمده نورون به نورون (عقدهای) در ENS
ادنوزین تری فسفات (ATP)	به عنوان ناقل یا ناقل همراه در بسیاری از سیناپسهای مجری ANS عمل میکند.
پپتید مرتبط با ژن کلسی تونین (CGRP)	به همراه ماده P در الیاف حسی قلبی ـ عروقی یافت میشود. در بعضی نورونهای واسطه و نورونهای ترشحی ENS حضور دارد. یک تحریککننده قلبی است.
كولەسىستوكىنىن (CCK)	ممکن است به عنوان ناقل همراه در نورونهای تحریکی عصبی عضلانی ENS عمل کند.
دوپامین	یک ناقل تنظیمکننده در بعضی عقدهها و در ENS است. احتمالاً یک ناقل پس عقدهای سمپاتیک در عروق خونی کلیه میباشد.
انکفالین و پهتیدهای اوپیوئیدی مرتبط	در بعضی نورونهای واسطهای و ترشحی در ENS حضور دارد. به نظر میرسد آزادسازی ACh را مهار کرده و بنابراین مانع پریستالتیسم شود. ممکن است ترشح را نیز تحریک کند.
گالانین	در نورونهای ترشحی حضور دارد، ممکن است نقشی در مکانیسمهای سیری ـ گرسنگی ایفا کند.
گابا (گاماأمینوبوتیریک اسید)	ممکن است اثرات پیش عقدهای بر انتهای عصبی تحریکی ENS داشته باشد. تا حدودی اثر شل کنندگی بر روده دارد. احتمالاً در ENS ناقل عمده نیست.
بیتید آزادکننده گاسترین (GRP)	یک باقل فوق العاده قوی تحریکی جهت سلول های گاسترین است. همچنین با نام bombesin پستانداران نیز شناخته می شود.
نوروپیتید Y (NPY)	در بسیاری از نورونهای نورآدرنرژیک یافت میشود. در برخی نورونهای ترشحی در ENS حضور داشته و ممکن است ترشح آب و الکترولیتها را از روده مهار کند. باعث انقباض عروقی طولانی مدت می شود. همچنین در برخی از نورونهای پاراسمپاتیک پس عقدهای یک ناقل همراه محسوب می گردد.
اکسید نیتریک (NO)	یک ناقل همراه در اتصال عصبی عضلانی مهاری ENS بوده و ممکن است به خصوص روی اسفنکترها تأثیر داشته باشد. براساس نیاز توسط نیتریک اکسید سنتاز ساخته می شود؛ ذخیره نمی شود؛ اعصاب کولینرژیک عروق خونی را عصددهی نموده که به نظر می رسد سنتز NO را در آندو تلیوم عروق فعال می کند. NO ذخیره نمی شود. این ماده در صورت نیاز توسط نیتریک اکسید ساخته می شود. فصل ۱۹ را ببینید.
نوراپىنفرىن (NE)	ناقل اصلی در اغلب انتهاهای عصبی پسعقده ای سمپاتیک
سروتونین (5-HT)	ناقل یاناقل همراه مهم در اتصالات تحریکی نورون به نورون در ENS میباشد.
ماده P (و تا کیکینینهای مربوطه)	
پپتیدرودهای مؤثر بر عروق (VIP)	ناقل محرک ترشح در ENS می باشد و ممکن است یک ناقل همراه عصبی ـ عضلانی مهاری در ENS نیز باشد. این پهتید، ناقل همراه احتمالی در بسیاری از نورونهای کولینرژیک می باشد. یک ماده گشادکننده عروقی (که در بسیاری از نورونهای دور عروقی یافت می شود) و محرک قلبی است.

۱. فصل ۲۱ را جهت ناقلین یافت شده در سیستم عصبی مرکزی ببینید.

وزیکولها در سطخ داخلی انتهای سیناپسی سلول عصبی از طریق برهمکنش پروتئینهای SNARE مذکور در وزیکولها (یک زیـــرگروه از VAMPهـا کــه ســساپیوبروس (Synaptobrevin) که V-SNARE خوانده میشوند) و سطح

داخلی غشا سلول عصبی (Syntaxin) سبساکسین (Syntaxin) و SNAP غوانده میشوند)، متمرکز میشوند. و الا ۲-۱۶ خوانده میشوند)، متمرکز میشوند. رهاسازی فیزیولوژیک ناقل از وزیکولها به کلسیم خارج سلولی وابسته است و هنگامی رخ میدهد که یک پتانسیل عمل به

یایانه عصبی رسیده و ورود مقدار کافی از یونهای کلسیم را از طریق کانال های کلسیم نوع N مورد هدف قرار دهد. کلسیم با سینایتو تگمین (Synaptotagmin) که یک VAMP است، در غشاء وزيكول برهمكنش ميكند و باعث اتصال غشاء وزيكول با غشاء پایانه عصبی شده و سوراخی به داخل سینایس باز می کند. بازشدن سوراخ باعث ورودي كاتيونها به داخل سلول سبب رها شدن استیل کولین از پرتئوگلیکان شده و منجر به خروج اگزوسیتوزی استیل کولین به داخل شکاف سیناپسی می شود. دیلاریزاسیون عصب حرکتی سوماتیک، می تواند باعث رهاسازی صدها ذره شكاف سينايسي شود حال أنكه ديلاريزاسيون بايانه يا واریکوزیته یک عصب پسگانگلیونی اتونوم موجب رهاسازی مقادیر کمتر نوروترانسمیتر ولی در ناحیهای وسیعتر میگردد. علاوه بر استیل کولین، همزمان ناقلین همراه متعددی آزاد می شوند (جدول ۱–۶). توسط **سم بو تولیسم** با حذف آنزیمی دو أمينواسيد از يک يا چند پروتئين اتصالي ' فرآيند رهاسازي وزیکول استیل کولین، مهار میشود.

مولکولهای استیل کولین پس از رهاسازی از پایانه پیش سیناپسی، ممکن است به گیرنده استیل کولین احتصل شده و آن را فعال کند. در نهایت (و معمولاً بسیار سریع) تمام استیل کولین رها شده به محدوده فعالیت یک استیل کولین استراز انتشار مییابد. AchE به طور بسیار مؤثری استیل کولین را به کولین و استات که هیچ یک اثر ناقلی قابل ملاحظهای ندارند، تجزیه میکند و بنابراین عمل ناقل را خاتمه میدهد (شکل ۱۳۳۹). اغلب سیناپسهای کولینرژیک غنی از استیل کولین استراز هستناپسها بسیار کم (کسری از ثانیه) است. استیل کولین در این سیناپسها بسیار کم (کسری از ثانیه) است. استیل کولین استراز در این بافتهای دیگر مانند گلبولهای قرمز نیز یافت می شود (یک کولین استراز دیگرین استراز که برای استیل کولین کولین استراز کراین استراز کراین استراز در این کاذب] که برای استیل کولین کولین کولین استراز کردن استراز کردن استراز دیگرین استراز کردن استراز دیگرینافت می شود).

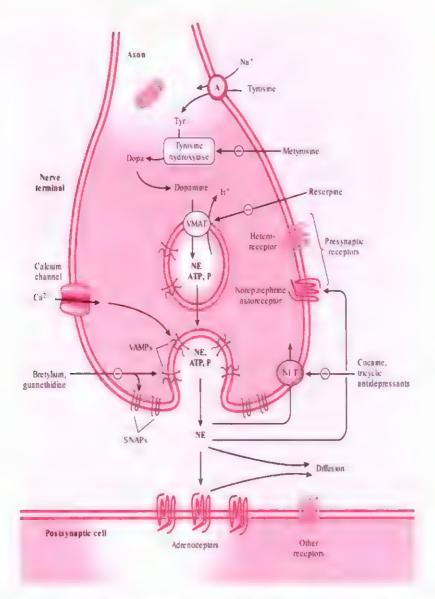
انتقال ادرنرژیک

نورونهای آدرنرژیک (شکل * – 3) یک مولکول پیش ساز را به انتهای عصبی وارد می کنند که یک ناقل کاتکولامینی را می سازد (شکل 6 – 3) و در نهایت در وزیکولهای غشادار ذخیره می شود. در اغلب نورونهای پس عقدهای سمپاتیک، نوراپی نفرین فرآورده نهایی است. در مرکز آدرنال و نواحی معینی از مغز، نوراپی نفرین بیشتر به اپی نفرین تبدیل می شود. در نورونهای دوپامینرژیک فرآیند سنتز با دوپامین خاتمه می یابد. فرآیندهای متعددی در این پایانههای عصبی محلهای بالقوه اثر داروها

محسوب می شوند. یکی از آنها، تبدیل تیروزین به دوپا است که مرحله محدودکننده سرعت در سنتز ناقل کاتکولامینی بوده و می تواند توسط آنالوگ تیروزین، متیروزین ٔ مهار شود. حاملی دارای ترکیبی بالا برای کاتکولامینها که در دیواره وزیکول ذخیرهای واقع است (ناقل وزیکولی مونوآمین ۵۷۸۸۲) و می تواند توسط آلکالوئیدهای رزرپین ٔ مهار گردد. ناقل دیگری را از شکاف سیناپسی به سیتوپلاسم سلول باز می گرداند (شکل را از شکاف سیناپسی به سیتوپلاسم سلول باز می گرداند (شکل ۱ خوانده می شود و تا حدودی مسئول پایان دادن به فعالیت ۱ خوانده می شود و تا حدودی مسئول پایان دادن به فعالیت سیناپس است. این ناقل می تواند توسط کوکائین و داروهای ضدافسردگی سه حلقهای مهار شده و به افزایش فعالیت ناقل می تواند توسط کوکائین و داروهای در شکاف سیناپسی بیانجامد (کادر حاملین برداشت در شکاف سیناپسی بیانجامد (کادر حاملین برداشت ناور

رهاشدن ذخيره وزيكولي تناقل از انتهاي عنصبي نورآدرنرژیک، شبیه به فرآیند وابسته به کلسیمی است که در مورد پایانههای کولینرژیک ذکر شد. علاوه بر ناقل اصلی (نورایی نفرین)، مواد دیگری از جمله آدنوزین تری فسفات (ATP)، دویامین بتاهیدروکسیلاز و ناقلین همراه پیتیدی نیز به شکاف سیناپسی رها می شوند. مقلدهای سمیاتیک با عمل غيرمستقيم و يا مخلوط (هم عمل غيرمستقيم و هم مستقيم) مانند تیرآمین ۱۰، آمفتامین ۱۱ و افدرین ۱۲ قادرند با یک فرآیند وابسته به کلسیم ناقل ذخیره شده را از انتهای عصبی رها کنند. ابن داروها، أكونيستهاي ضعيف (البته بعضي از أنها غيرفعالند) گیرندههای آدرنرژیک می باشند اما سوبستراهای فوق العادهای برای ناقلین مونوآمین محسوب شده و توسط NET به انتهای اعصاب نورآدرنرژیک وارد می شوند. سیس در انتهای عصبی، تــوسط VMAT بــه وزيكــولها انــتقال يــافته و جايگزين نورایی نفرین می گردند که خود متعاقباً با انتقال معکوس توسط NET به فضای سینایسی رانده میشود. آمفتامینها باعث مهار مونوأمين اكسيداز و همچنين اثرات ديگري چون افزايش فعاليت نورایے رنفرین در سینایس مے شوند، عمل آنہا به اگروسیتوز وزیکول نیاز ندارد.

- 1- Fusion 2- Cholinoceptor
- Botyryl cholinesterase 4- Metyrosine
- 5- Vesicolar monoamine transporter (VMAT)
- 6- Reserpine
- 7- Noropinephrine Transporter (NET)
- 8- Uptate 1 9- Reuptake 1 10- Tyramine 11- Amphetamine
- 12- Ephedrin



سکل ۴ حریمای شماتیک یک اتصال بورآ دربرژیک (مقیاسها رعابت شدهاند) تبرورین توسط یک حامل وانسته به سدیم به بتها یا برحستگیهای انتهایی بورآ دربرژیک اتفال مییاند (A) نیرورین به دوپامین تبدیل میشود (برای حرثیات شکل ۶۵ را بیبید) دوپامین بیر توسط تاقل وریکنوی موبوآمین (۲۸۸۱) و آمین می معدد دیگری را موبوآیک به این (۲۸۸۱) و آمین توسط آنریم دوپامین تناهیدروکسیلار به ۸۱۴ تبدیل می شود آزادشدن فیزیوبوژیک باقل رمایی رح میدهد که یک پناسیل عمل کانالهای حساس به ولتاز کسیم را باز بموده و کسیم داخل سلوبی را افرایش دهد اتصان وریکون با عشأ بلاسمیی میدهد که یک پناسیل عمل کانالهای حساس به ولتاز کسیم را باز بموده و کسیم داخل سلوبی را افرایش دهد اتصان وریکون با عشأ بلاسمیی میدم به بیرون ریدن بردای بورایی هرین باز رهاساری به خارج رشکاف منتشر شده یا توسط باقل بورایی هرین (۱۸۲۱) که می توانند به کوکاتین و صدافسردگیهای سه خلقه ی مسدود شود. به سیتوبلاسم یا با به میلولهای پس سیایسی یا طراف سیبایس وارد میگردد گیرندههای تنظیم کننده در با با به بیش سیبایسی یا طراف سیبایسی عشایی همراه وریکول)

سکل ۵ ۶. بیوستر کاتکولامینها، مرحله محدودکننده سرعت، تبدیل تیرورین به دوپا است که میتواند توسط متیروزین (آلفا ـ متیل تیروزین) مهار گردد. مسیرهای آلترنانیو که با خطچین نشان داده شدهاند در انسان اهمیت فیریولوژیک شناخته شدهای ندارند. با وجود این تیر آمین و اکتوپامین ۱ میتوانند در بیماران تحت درمان با مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز تجمع یابند.

فاملني بردائيت بمروقر أتسميتر

همان طور که در فصل ۱ اشاره شد، چندین خانواده بزرگ از پروتئینهای ناقل شناخته شدهاند. از این میان، مهمترین آنها خانواده ناقلین ABC (کاست متصل به ATP) و SLC (ناقلین SLC) می باشند. همان طور که از اسم آنها نیز برمی آید، ناقلین ABC، از ATP جهت انتقال استفاده می کنند. گروه پروتئینهای SLC در اغلب موارد ناقلین معکوس هستند و مخزن انرژی آنها جریان سدیم در جهت شیب غلظت خود می باشد. این ناقلین حتی، در بعضی موارد ترانسمیترها را در جهت عکس جریان سدیم نیز، جابجا می کنند.

SLC6A2 ،NET ناقل نوراپینفرین، یکی از اعضای خانواده SLC بوده و مشابه ناقلینی است که مسؤول بازجذب دوپامین (DAT) و SERT (سروتونین، SERT که در نورونهایی که ترانسمیترها را ترشح میکنند،

نوراپینفرین و اپینفرین، همان گونه که در شکل ۶-۶ نشان داده شده است، میتوانند توسط آنزیمهای متعددی متابولیزه شوند. به علت فعالیت بالای مونوآمین اکسیداز در میتوکندریهای پایانه عصبی، نوراپینفرین حتی در پایانه در حال استراحت نیز تغییر و تبدیل فابل توجهی دارد. از آنجا که محصولات حاصل از متابولیسم در ادرار ترشح میشوند، با آنالیز تمام متابولیتها (که گاهی به عنوان VMA و متانفرینها از آنها بینرفتن کاتکولامینها را تخمین زد. به هر حال، متابولیسم، مکانیسم اصلی ختم عمل نوراپینفرینی که به طور فیزیولوژیک بینرفتن کادرترژیک آزاد میشود، نیست. خاتمه انتقال نور آدرنرژیک حاصل دو فرآیند است، انتشار ساده به دور از محل از گیرنده (با متابولیسم نهایی در کبد یا پلاسما) و بازجذب به پایانه گیرنده (با متابولیسم نهایی در کبد یا پلاسما) و بازجذب به پایانه عصب توسط NET (شکل ۴-۶) یا ورود به سلولهای گلالل عصب توسط NET (شکل ۴-۶) یا ورود به سلولهای گلالل

ناقلین همراه در اعصاب کولینر ژیک و ادر نر ژیک همان گونه که اشاره شد، وزیکولهای کولینر ژیک و آدرنر ژیک حاوی مواد دیگری علاوه بر ناقل اصلی خود نیز هستند، که گاهی اوقات در وزیکولهای جداگانهای تجمع می یابند. بعضی از این موارد که تاکنون شناخته شدهاند، در جدول ۱-۶ آمدهاند. بسیاری از این مواد در اعصاب غیرآدرنسر ژیک، غیرکولینر ژیک (که در ادامه توضیح داده

میباشد. این پروتئینهای ناقل، در بافتها محیطی و دستگاه اعصاب مرکزی و هر جایی که نورونها این ترانسمیترها را مورد استفاده قرار میدهند، واقع شدهاند.

NET، در عملکرد محیطی کوکائین و آمفتامین، اهمیت دارد. در دستگاه اعصاب مرکزی، NET و SERT، اهداف مهم چندین گروه از داروهای ضدافسردگی میباشند (رجوع به فصل 9). مهمترین ترانسمیتر مهاری در CNS $(\gamma^{-}$ آمینوبوتیریک اسید (GABA)، پیش ساز حداقل 9 ناقل SLC میباشد: GAT1، GAT3 و GAT2، هدف داروهای ضدتشنج میباشد (رجوع به فصل 9). سایر پروتئینهای SLC ناقل گلوتامات، عمدهترین ترانسمیتر تحریکی CNS میباشند.

1- ATP-Binding cassette

میشوند)، نیز ناقل اصلی میباشند. آنها نقشهای مختلفی در عملکرد اعصابی که استیل کولین یا نوراپینفرین آزاد میکنند، دارند. این مواد در برخی موارد، اثری سریعتر یا کندتر اعمال میکنند تا اثر ناقل اصلی را تکمیل و یا تعدیل نمایند. آنها در مهار فیدبکی پایانه همان عصب و یا اعصاب مجاور نیز شرکت میکنند.

رشد نورونها و بیان ترانسمیترها در نورونهای خاص یک پروسه دینامیک و پویا است. برای مثال فاکتورهای نوروتروفیک که از ارگانهای هدف آزاد میشوند رشد و تشکیل سیناپسها را شکل میدهد. بهعلاوه ترانسمیترهایی که از جمعیت خاصی از نورونها آزاد میشود، میتوانند در پاسخ به فاکتورهای محیطی نظیر چرخه روشنایی ـ تاریکی تغییر میکنند.

گیرندههای خودکار

از نظر تاریخچه، آنالیز ارتباط ساختار .. عملکرد همراه با مقایسه دقیق قدرت آنالوگهای آگونیستی و آنتاگونیستی خودکار، به دستهبندی انواع گیرندههای خودکار به گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی و موسکارینی، و گیرندههای آدرنـرژیک ألفا، بتا، و دوپامین منجر شده است (جدول ۲-۶). متعاقب آن، اتصال لیگاندهای نشاندار شده با ایروتوپ، امکان خالصسازی و

شكل ۶ ۶ متابوليسم كانكولامينها توسط كاتكول ـ " ـ مثيل تر سعرار (COMT) و موبو آمين اكسيدار (MAO)

کاربردی نبود. بنابراین، اصطلاح آدرنوسیتور^۳ به طور گسترده برای توصیف گیرندههایی که به کاتکولامینهایی چون نورایے نفرین پاسخ مے دھند به کار مے رود به همین ترتیب، اصطلاح کولینوسپتور ٔ نمایانگر گیرنده هایی (نیکوتینی و موسکارینی) است که به استیل کولین پاسخ می دهند. در آمریکای شمالی گیرندهها به گونهای غیررسمی، به نام اعصابی که به آنها می سدند خوانده می شدند: گیرندههای آ درنر ژیک

مشخص کردن ویـژگیهای بسیاری از مولکولهای گیرنده را فراهم مهنماید. در حال حاضر زیست شناسی مولکولی فناوریهائی را برای کشف و بیان ژنهای کدکننده گیرندههای مربوطه در گروههای مذکور فراهم مینماید (فصل ۲ را ببینید). انواع اولیه گیرندههای استیل کولین زمانی نامگذاری شدند

که آلکالوئیدهای موسکارین و نیکوتین جهت شناسایی آنها به کار رفتند و گیرندههای نیکوتینی و موسکارینی آنام گرفتند. در مورد گیرندههای مرتبط با اعصاب نورآدرنرژیک استفاده اسامی آگونیستها (نورآدرنالین، فنیلافرین، ایزوپروترنول و غیره)

I - Nicotinie

²⁻ Muscarinic

³⁻ Adrenoceptor 4- Cholmoceptor

	انواع عمده گیرندههای خودکار	
نام گیرنده	محلهای معمول	نتيجه اتصال به ليگاند
گیرندههای استیا	لكولين	
موسکارینی M ₁		تشكيل IP3 و DAG، افزايش كلسيم داخل سلولي
	پیش سیناپسی	
موسکارینی M ₂	میوکارد، عضله صاف، برخی محلهای پیش سیناپسی، نورونهای CNS	بازكردن كانالهاى پتاسيم، مهار أدنيليل سيكلاز
موسكارينى M ₃	غند برون ریز، عروق (عضله صاف و اندوتلیوم)، نورون های CNS	مانند اتصال لیگاند به رسپتور M ₁
موسكاريتي M ₄	نورونهای CNS و احتمالاً انتهای عصب واگ	مانند اتصال لیگاند به رسپتور M ₂
موسكاريني M ₅	اندوتلیوم عروقی، به خصوص عروق مغزی؛ نورونهای CNS	مانند اتصال لیگاند به رسپتور M ₁
نیکو ثینی N _N	نورونهای پس عقدهای، بعضی پایانههای پیش سیناپسی کولینرژیک، z یرندههای پنتامریک شامل زیرواحدهای z و z میباشند.	بازکردن کانالهای ۱۸a ⁺ -۱۸a دپلاریزاسیون
نیکوتینی N _M	صفحات انتهایی عصبی عضلانی عضلات اسکلتی، گیرندههای مشخصی شامل دو زیرواحد نوع α_1 و α_2 به علاوه زیرواحدهای α_2	بازکردن کانالهای ۱۸۳ ⁺ -۱۸۳ دپلاریزاسیون
گیرندههای آدرنر		
ألفا –١	سلولهای مجری پس سیناپسی، به ویژه عضله صاف	تشكيل IP3 و DAG، افزايش كلسيم داخل سلولي
آلفا –٢	پایانههای عصبی پیش سیناپسی آدرنرژیک، پالاکتها، سلولهای	مهار آدنیلیل سیکلاز، کاهش cAMP
	چربی، عضله صاف	
١- لتر	سلولهای مجری پس سیناپسی، به خصوص قلب، سلولهای چربی، مغز، پایانه عصبی پیش سیناپسی آدرتـرژیک و کولینرژیک، دسـتگاه	تحریک آدنیلیل سیکلاز، افزایش cAMP
	ماره پایان مسیعی پیسل سیدپسی امرسرریت و سومبرریت مستعدد جنب گلومرولی توبولهای کلیوی، اپی تلیوم جسم مژگانی	
بتا ۲۰	سلولهای مجری پس سینایسی به خصوص عضلات صاف و قلبی	تــحریک آدنــیلیل ســیکلاز و افـزایش AMP،
	3/4/10/10/10/10/10/10/10/10/10/10/10/10/10/	فعال کردن Gi قلبی تحت شرایط خاص
۳- اتب	سلولهای مجری پس سیناپسی به خصوص سلولهای چربی؛ قلب	تحریک آدنیلیل سیکلاز و افزایش CAMP
گیرندههای دو پام		
D ₅ , (DA ₁) D ₁	مغز، باقتهای مجری به خصوص عضله صاف بستر عروق کلیوی	تحریک آدنیلیل سیکلاز و افزایش cAMP
(DA ₂) D ₂	مغز و بافتهای مجری به خصوص عضله صاف، پایانه عصبی پیش	مهار آدنیلیل سیکلاز، افزایش هدایت پتاسیم
	رچسپالیس	
D_3	مفز	مهار آدنیلیل سیکلاز
D_4	مغز، سیستم قلبی ـ عروقی	مهار آدنیلیل سیکلاز

۱. عملکود گیرنده ۱۱ فلی به درستی شدخته شده است اما به نظر نمی رسد فعال شدن آن به تحریک قدرت و صربان (rate) قلب بیانجامد.

(NANC)

(یا نور آدرنـرژیک) و کوئینرژیک. رده اصلی گیرندههای آدرنرژیک براساس آگونیستها و آنتاگونیستهای انتخابی و نیز مبانی ژنومی به دستههای آلفا، بتا و گیرنده دوپامین تقسیم میشوند. پیدایش داروهای مسدودکننده انتخابی تر باعث نامگذاری انواع دیگر، در این دستههای عمده شده است، مثلاً در دسته گیرندههای آهری آو می از نظر دسته گیرندههای آهری آو می از نظر

آگونیستها و آنتاگونیستهای انتخابی متفاوتند. مثالهایی از این داروهای انتخابی در فصولی که در ادامه می آیند، آورده شده است.

سال هاست پی بردهاند که بافتهای مجری خودکار (مانند روده، راههای هوایی، مثانه) دارای الیاف عصبی هستند که خصوصیات شیمیایی بافتی الیاف آدرنرژیک یا کولینرژیک را ندارند. هم در الیاف حسی و هم در الیاف حرکتی NANC وجود دارند. گرجه

نورونهای غیرآدرنرژیک، غیرکولینرژیک

پیتیدها شایع ترین موادی هستند که در انتهای این اعصاب یافت می شوند، مواد دیگری چون نیتریک اکساید سنتاز و پورینها نیز در بسیاری از پایانههای عصبی حضور دارند (جدول -7). کاپسایسین '، سم نورونی (نوروتوکسین) که مشتق از فلفل قرمز می باشد، می تواند سبب رهاسازی ناقل (به خصوص ماده P) از این نورونها شود و اگر در دوزهای بالا تجویز گردد ممکن است به تخریب نورون بیانجامد.

در میان سیستمهایی که علاوه بر الیاف کولینرژیک و آدرنرژیک حاوی نورونهای NANC میباشند، بیشترین مطالعه بر روی سیستم رودهای در دیواره روده انجام شده (شکل ۲-۶)، به عنوان مثال در روده کوچک، این نورونها حاوی یک یا تعدادی از مواد ذیل میباشند: نیتریک اکساید سنتاز (با تولید اکسید نیتروژن: NO)، پهتید مرتبط با ژن کلسی تونین، کولهسیستوکینین، دایه نورفین آ، انکفالینها، پهتید آزادکننده گاسترین، ۵- هیدروکسی تربیتامین (سروتونین)، نوروپپتید ۲۰ سوماتواستاتین، ماده ۲ و پهتید رودهای مؤثر بر عروق (VIP).

الیاف حسی در سیستمهای غیرکولینرژیک غیرآدرنرژیک بهتر است به عنوان "حسی ـ وابران" یا "حسی ـ عـملکننده موضعی" نام گذارده شوند زیرا در صورت تحریک با یک ورودی حسی، قادر به آزادسازی پپتیدهای ناقل هم از خود انتهای حسی و هم شاخههای موضعی آکسونی و دیگر شاخههای جانبی که به عقده خودکار ختم می شوند، می باشند. پپیتدها در بسیاری از بافتهای مجری خودکار، آگونیستهای قدر تمندی هستند.

سازماندهي عملكردي فعاليت خودكار

فعالیت اتونوم در سطوح بسیاری از CNS تا سلول اثر کننده تحت تأثیر و تنظیم قرار میگیرد. بیشتر تنظیمات، در قالب فیدبک منفی است ولی بعضی مکانیسمهای دیگر نیز شناخته شدهاند. فیدبک منفی از اهمیت ویژهای در پاسخ ANS به تجویز داروهای اتونوم، برخوردار است.

تلفيق مركزي

دو بخش ANS و سیستم اندوکرین در بالاترین سطوح (مغز میانی و بصل النخاع)، ورودیهای حسی و نیز اطلاعات مراکز بالاتر سیستم عصبی مرکزی، از جمله قشر مغز، با یکدیگر تلفیق می شوند. این تداخلات به حدی است که محققین نخست، سیستم پاراسمپاتیک را تروفوتروپیگ (یعنی به رشد

می انجامه) نامیدند که جهت استراحت و گوارش استفاده می شود و سیستم سمپاتیک را ارگوتروپیگ و (یعنی به مصرف انرژی می انجامه) که برای جنگ و گریز فعال می شود، نامیدند. گرچه چنین اصطلاحاتی بینش اندکی در مورد مکانیسمهای دخیل ارائه می دهند، اما توصیفاتی ساده فراهم می آورند که به بسیاری از اعمال سیستمها قابل اطلاقند (جدول ۳–۶)، به عنوان مثال، کندکردن ضربان قلب و تحریک فعالیت گوارشی نمونههای اعمال حفظ انرژی پاراسمپاتیک هستند. از طرف دیگر، تحریک قلبی، افزایش قند خون و انقباض عروق سطحی، پاسخهای ایجاد شده ای توسط سمپاتیک هستند که برای جنگ یا حالت آماده باش مناسبند.

در سطحی پایین تر از برهمکنشها، همکاری مهمی بین سیستههای سمپاتیک و پاراسمپاتیک در ساقه مغز، بصل النخاع و نخاع وجود دارد. در برخی اعضاء، الیاف حسی همراه با سیسته سمپاتیک، کنترل رفلکسی بر خروجی حرکتی سیستم سمپاتیک اعمال میکند. بنابراین الیاف حسی بارورسپتور سینوس کاروتید در عصب زبانی ـ حلقی اثر عمدهای بر خروجی سمپاتیک از مرکز وازوموتور اعمال میکنند. این مثال با جزئیات بیشتر در ادامه آمده است. به طور مشابه، الیاف حسی پاراسمپاتیک در دیواره مثانه، به طور بارزی خروجی مهاری سمپاتیک به آن عضو را تحت تأثیر قرار می دهند. در سیستم عصبی رودهای، الیاف حسی از دیواره روده، هم با سلولهای حرکتی پیش عقدهای و هم پس عقدهای که عضله صاف و سلولهای ترشحی رودهای را کنترل میکنند، سیناپس میکنند (شکل ۲–۶).

تلفيق عملكرد قلبي _عروقي

رفلکسهای خودکار اهمیت ویژه ای در فهم پاسخهای قلبی - عروقی به داروهای سیستم خودکار دارند. همان گونه که در شکل Y-3 نشان داده شده است، فشار متوسط شریانی متغیر اصلی کنترل شده در عملکرد قلبی - عروقی است. تغییرات هر متغیری که با فشار متوسط شریانی در ارتباط باشد، (مانند افزایش مقاومت عروق محیطی ناشی از دارو) پاسخهای ثانویه قدرتمند هموستازی $^{\Lambda}$ را بر میانگیزد که سعی در جبران تغییرات اعمال شده دارد. پاسخ هموستازی ممکن است جهت کاهش تغییر در فشار متوسط شریانی و از بین بردن اثر دارو بر ضربان قلب کافی باشد. تزریق آهسته نورایی نفرین مثال خوبی از این موارد است.

I- Capsaicin

³⁻ Sensory-efferent

⁵⁻ Trophotropic

⁷⁻ Mean arterial pressure

²⁻ Dynorphin

⁴⁻ Sensory-Local effector

⁶⁻ Ergotropic

⁸⁻ Homeostatic

حدول ۶۰۰ ایرات مستقیم فعالیت اعضات خودگار در برخی اعضا با ایرات خودگار داروها مسابه این ایار است ولی یکسان نمی باشد (مین را بیبید)

		5	اثيو بو	
	فعالیت م	مهاتیک	فعالیت پارا	سمهاتیک
ارگان	عملكردا	گيرنده ۲	عملكرد	گیرندهها ۲
چشم				
عضله شعاعي عنبيه	انقباض	α_{\uparrow}	800	9511
عضله حلقوى عنبيه	944	400	انقباض	M_3
عضله مژگانی عنبیه	[شلشدن]	β	انقياض	M_3
قلب				
گره سینوسی دهلیزی	تسهيل عملكرد	$\beta_1 \mathfrak{g}\beta_2$	كندكردن فعاليت	M_2
ضربان سازهای نابجا	تسهيل عملكرد	β_1, β_2	artick	808
قدرت انقباضي	افزایش	β_1, β_2	کاهش (دهلیزها)	M ₂
عروق خونى				
پوست، عروق احشایی	انقباض	a	504	4531
عروق عضله اسكلتي	شلشدن	β_2	494	***
	[أنقباض]	a	460	603
	شلشدن۳	M_3	nest.	61+
اندوتليوم عروق قلب، مغز و احشاء	894	***	رهاکردن EDRF	M ₅ 9 M ₃
عضله صاف برنشيول	شلشدن	β_2	انقباض	M ₃
دستگاه گوارش				
عضله صاف				
ديواره	شلشدن	β_{α_2} , β_2	انقباض	M_3
اسفنكترها	انقباض	a,	شلشدن	M ₃
ترشح	911	661	افزایش	M ₃
عضله صاف ادراری ـ تناسلی				.a
ديواره مثانه	شلشدن	β_2	انقباض	M_3
اسفنكتر	انقباض	α_1	شلشدن	M ₃
رحم (حامله)	شلشدن	p,	40.	
, , , , ,	انقباض	a.	انقباض	M ₃
آلت، وزیکولهای سمینال	انزال	Q:	نعوظ	M
پوست	07		,	
عضله صاف حرکتی مو	انقباضي	α	444	alve
غدد عرق تنظیم کننده حرارت	اقزایش	M	540	***
اپوکرین (استرس)	افزایش	CC		***
اعمال متابولیک	04.7	-	***	****
کبد	گلوكونئوژنز	β_2 , α	444	
کبد	گلیکوژنولیز	β_2 α	***	411
سلولهای چربی	ليبوليز	β_3	***	411
کلیه	نیپونیر ازادکردن رنین	β_1	494	619

۱. اعمال کم اهمیت تر در کروشه نشان د ده شده اند.

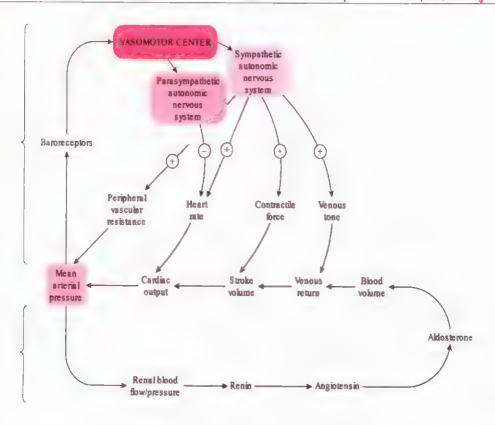
۲. نوع مخصوص گیرنده α = آلفا، β = بتا و M= موسکارینی

۳. عضله صاف عروقی در عضله اسکلتی الیاف سمپاتیک کولینرژیک گشادکننده دارد.

۴. اندوتلیوم اعنت عروق خونی در پاسخ به تحریک موسکارینی EDRF، (فاکتور شلکننده مشتق از اندونبیوم)، از د میکند که باعث گشادی قابل توجه عروق می گردد، با این وجود، این گیرندههای موسکارینی برخلاف گیرندههای الیاف کولینرژیک سمپاتیک در عروق خونی عصله اسکنتی، عصبی دریافت نمیکنند و تبها به آگونیستهای موسکارینی در گردش پاسخ میدهند.

ه عروق خونی مغز در پاسخ به فعال شدن گیرنده M₅ کشاد می شوند،

ع احتمالاً از طریق مهار پیش سیناپسی فعالیت پاراسمپاتیک



سکل ۷ ۶ کنترل حودکار هورموبی عمدکرد قلبی - عروفی نوحه کنید که دو حلقه فیدیکی حصور دارند. حلقه سیستم عصبی حودکار و حلقه هورموبی سیستم عصبی سمپاتیک که ۴ متعیر اصلی را به طور مستقیم متاثر می کند، مقاومت عروقی محیطی، صربان و قدرت قلب، توبیسیته وریدی هم چنین تولید رئین را نیز مستقیماً تنظیم می کنند (شان داده نشده است). سیستم عصبی پاراسمپائیک، مستقیماً روی صربان قلب اثر می گذارد آنز نوئانسین اا علاوه بر تحریک ترشح آلدوسترون، مستقیماً مقاومت عروق محیطی را بالا برده و اثرات سمپاتیک ر نسهیل می کند (نشان داده نشده است)، اثر خالص فیدیکی هر حلقه، حبران تغییرات فشار متوسط شربایی است. بنابراین، کاهش فشارخون به علت از دست دادن حبون افرایش حروحی سمپائیک، کاهش را مسازی رئین ر بر می انگیزد بر عکس، بالارفتن فشار به دنبال مصرف د روی تنگیبنده عروق، باعث کاهش حروجی سمپائیک، کاهش رهاسازی رئین و افزایش خروجی پاراسمپائیک (واگ) می گردد.

این فرآورده هم بر عضله قلبی و هم عروقی اعمال اثرات مستقیم میکند. این دارو یک تنگکننده عروقی قوی است و با افزایش مقاومت عروقی محیطی، فشار متوسط شریائی را بالا میبرد. در غیاب کنترل رفلکسی ـ به عنوان مثال در بیماری که پیوند قلب داشته است ـ اثر دارو بر قلب نیز تحریکی است. بدین معنا که ضربان قلب و قدرت انقباضی را بالا میبرد. با این وجود، در فردی با رفلکسهای سالم، پاسخ فیدبک منفی بارورسپتور برای افزایش فشار متوسط شریائی سبب افت خروجی سمپاتیک به قلب و افزایش قابل توجه فعالیت پاراسمپاتیک (عصب واگ)

در محل ضربان ساز قلب می شود. چنین پاسخی با واسطه افزایش فعالیت اعصاب بارورسپتور در ناحیه سینوس کاروتید و قوس آثورت روی می دهد. افزایش فعالیت بارورسپتوری باعث تغییرات مذکور در سمپاتیکهای مرکزی و جریان عصب واگ می شود. در نتیجه، اثر خلاص مقادیر معمولی نوراپی نفرین در یک فرد سالم، افزایش قابل توجه مقاومت عروق محیطی، افزایش فشار متوسط شریانی و کندی ثابت ضربان قلب است. کندی ضربان قلب است. کندی ضربان قلب ناشی از داروست، ضربان قلب ناشی از داروست،

جدول ۴-۴ اتورسپتورها، هترورسپتورها و اترات تنظیمی در انتهای اعصاب در سیایس های مختطی ۱

ناقل / تنظيم كننده	نوع گيرنده	پایانههای عصبی محل یافت شده
اثرات مهاري		
استيل كولين	M ₂ M ₁	آدرنرژیک، سیستم عصبی رودهای
نوراپي نفرين	٢- القا	آدر نرژ یک
دوپامین	D_1 شواهد کمتر برای D_2	آدرنوژیک
سروتونين (HT-5)	5-HT ₃ SHT ₂ S-HT ₁	پیش عقدهای کولینرژیک
ADP , ATP	P ₂ Y	نورونهای آدرنرژیک خودکار و کولینرژیک ENS
أدنوزين	A_1	نورونهای آدرنرژیک خودکار و کولینرژیک ENS
هيستامين	H ₂ Ylazal ,H ₃	نوع و H ₃ در نورونهای آدرنرژیک و سرتونرژیک CNS شناسایی شدهاند.
انكفالين	دلتا (همچنین مو و کاپا)	آدر نرژیک، کولینرژیک ENS
نوروپپتيد Y	(NPY) Y ₂ , Y ₁	آدرنرژیک و در برخی موارد کولینرژیک
پروستاگلاندین E2 E2	EP ₃	آدرنرژیک
اثرات تحريكي		
اپینفرین	۲- اتر	آدرنرژیک، کولینرژیک حرکتی سوماتیک
استيل كولين	N _M	کولینرژیک حرکتی سوماتیک
أنزيو تانسين II	AT ₁	آدرنرژیک

١. اين فهرست پيش زمينه است. بدون شک تعداد ناقل ها و محل أنها با تحقيقات بيشتر، افزايش خواهند يافت.

درست عکس اثر مستقیم داروست که با فهم تلفیق عملکرد قلبی ـ عروقی توسط ANS کاملاً قابل پیش بینی می باشد.

تنظیم بیس سینایسی

اصل کنترل فیدیک منفی در سطح پیش سینایسی عملکرد خودکار نیز یافت می شود. مکانیسمهای مهم کنترل مهاری پیش سینایسی از نوع فیدیکی در اغلب انتهاهای عصبی وجود دارند. یک مکانیسم که به خوبی ثابت شده است، گیرنده α_2 موجود در پایانه عصبی نورایینفرین را در بر میگیرد. این گیرنده توسط نوراپینفرین و مولکولهای مشابه تحریک شده و از رهاسازی بیشتر نوراپی نفرین از انتهای عصبی جلوگیری می کند (جدول ۴-۶). مكانيسم چنين اثر وابسته به پروتئين G، به صورت مهار جریان ورودی کلسیم میباشد، که در اتصال وزیکولار و رهاسازی ترانسمیتر، نقش دارد. برعکس، به نظر می رسد گیرنده پیش سیناپسی رهاسازی نوراپینفرین از بعضی نورونهای etaأدرنرژیک را تسهیل نماید. گیرندههای پیش سینایسی که به ناقل اصلی آزاد شده از انتهای عصبی، پاسخ میدهند اتورسیتور ۴ خوانده می شوند، اتورسیتورها معمولاً مهاری هستند اما علاوه بر اثرات تحریکی گیرنده β در فیبرهای نورآدرنـرژیک بسیاری از الياف كولينرژيك به خصوص الياف حركتي سوماتيك،

اتورسپتورهای تحریکی نیکوتینی دارند.

کنترل آزادسازی ناقل به تعدیل آن توسط خود ناقل محدود نمی شود. پایانههای عصبی دارای گیرندههای تنظیمی نیز می شود. پایانههای عصبی دارای گیرندههای تنظیمی نیز می باشند که به بسیاری از مواد دیگر نیز پاسخ می دهند. این پایانههای عصبی که با انتهای عصب سیناپس می کنند، تحریک شوند. به عنوان مثال، الیاف واگ در میوکارد با پایانههای عصبی نور آدرنرژیک سمپاتیک سیناپس کرده و رهاسازی نوراپی نفرین را مهار می کنند. در یک مسیر دیگر، لیگاندهای این گیرندهها ممکن است از راه خون و یا بافتهای مجاور به این گیرندهها انتشار یابند. بعضی از ناقلها و گیرندههایی که تاکنون شناسایی شدهاند در جدول ۴–۶ آورده شدهاند. تنظیم پیش سیناپسی توسط انواع متعددی از مواد شیمیایی درونزاد، احتمالاً در همه توسط انواع متعددی از مواد شیمیایی درونزاد، احتمالاً در همه الیاف عصبی رخ می دهد.

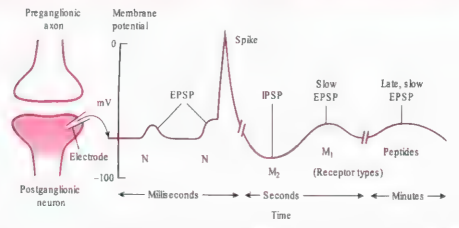
تنظیم بس سبنابسی ٔ

تنظیم پس سیناپسی از دو منظر می تواند بررسی شود: تنظیم با تأثیر ناشی از فعالیتهای پیشین بر گیرنده اولیه (که ممکن است

¹⁻ Presynaptic 2- Autoreceptor

Heteroreceptor

⁴⁻ Postsynaptic



شکل ۸ گربتانسیلهای پس سیباپسی تحریکی یا مهاری (IPSP, EPSP) در یک سبول عقدهای خودکار نورون پس سیباپسی که با یک الکترود نیت کنندهٔ در سمت چپ نشان داده شده است، دچار تعییرت پتاسیل غشا می گردد که به صورت شماتیک نشان داده شده است. این باسح با ایجاد دو EPSP به دنبال فعال شدن گیرنده نیکوتینی (N) آغاز می گردد که اولی به آستانه نمی رسد و دومی بیشتر از حد آستانه بوده و باعث تحریک یک پتانسیل عمل می شود. پناسیل عمل یا یک IPSP که احتمالاً با فعالیت گیرنده M₂ (ممکن است فعال شدن گیرنده دوپامین نیز در این فرآیند مؤثر باشد) پرانگیخته می شود، دنبال می گردد IPSP نیز با یک EPSP کند تر واسته به M₁ دنبال می شود، این EPSP نیز گاهی یک پتانسیل پس سیبایسی تعریکی باز هم کند تر ناشی از پپتید را به دنبال دارد.

تعداد گیرنده ها را کم یا زیاد کرده و یا آنها را فاقد حساسیت کند، فصل ۲ را ببینید) و تنظیم توسط وقایعی که همزمان اتفاق می افتد.

مکانیسم اول در بسیاری از سیستمهای گیرنده عمل کننده به خوبی به ثبت رسیده است. افزایش یا کاهش تعداد گیرندهها در یاسخ به کاهش یا افزایش فعالیت گیرندهها ـ بـه تـرتیب ـ رخ می دهد. یک نوع گسترده آن پس از قطع عصبگیری بعضی بافتها اتفاق مى افتد كه به افزايش حساسيت ناشى از قطع عصبگیری ٔ بافت نسبت به فعال کنندههای آن نوع گیرنده منجر می شود. به عنوان مثال در ماهیچه اسکلتی، در حالت عادی گیرندههای نیکوتینی محدود به مناطق صفحه انتهایی در زیر پایانه عصبی سوماتیک می باشند. قطع عصبگیری با جراحی به تکثیر قابل توجه گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی در سراسر الباف عضلاني از جمله نواحي كه قبلاً هيچ گونه اتصال حركتي نداشتهاند، منجر میشود و یک افزایش حساسیت دارویی مرتبط با افزایش حساسیت ناشی از قطع عصبگیری، به دنبال مصرف داروهایی که ذخایر ناقل را تخلیه کرده و از فعال شدن گیرندههای یس سینایسی برای مدت زمان کافی ممانعت میکنند، در بافتهای مجری خودکار، روی میدهد. به عنوان مثال، مصرف طولانی مدت مقادیر بالای رزرپین که یک تخلیه کننده

نوراپی نفرین است، می تواند به افزایش حساسیت سلولهای مجری عضله صاف و قلبی که با الیاف سمپاتیک تخلیه شده عصب دهی می شدند، بیانجامد.

مکانیسم دوم، شامل تغییر واکنش ناقل اصلی ـ گیرنده با وقایعی که با واسطه همان ناقل یا ناقلهای دیگر روی گیرندههای پس سیناپسی مختلف رخ می دهند، می باشد. انتقال عقدهای مثال خوبی از این پدیده است (شکل N-N). سلولهای پس عقدهای با اتصال لیگاند مناسب به گیرنده استیل کولین نیکوتینی نورونی (N) فعال می شوند (دپلاریزه می شوند). پتانسیل پس سیناپسی تحریکی سریع (EPSP) حاصل، اگر به آستانه برسد سبب ایجاد یک پتانسیل عمل می شود. این پدیده اغیلب با یک پتانسیل متعاقب هیپرپلاریزه (پتانسیل پس طولانی تر است دنبال می شود. این هایپرپلاریزاسیون باعث طولانی تر است دنبال می شود. این هایپرپلاریزاسیون باعث بازشدن کانالهای پتاسیم تحریکی کند و کوچک دنبال می شود که با بسته شدن کانالهای پتاسیم مرتبط با کوچک دنبال می شود که با بسته شدن کانالهای پتاسیم مرتبط با گیرندههای کولینرژیک M1 به وجود می آید. در نهایت، یک

I- Denervation supersensitivity

²⁻ Excitatory postsynaptic potential

³⁻ Inhibitory postsynaptic potential

فارماكولوزي چشم

چشم مثال خوبی برای یک عضو واجد عملکردهای متعدد سیستم عصبی خودکار (ANS) است که این اعمال به واسطه گیرندههای خودکار مختلف کنترل می شوند. همان گونه که در شکل ۹-۶ نشان داده شده است، اتاقک قدامی، محل بافتهای مختلفی است که توسط ANS کنترل می شوند. این بافتها شامل ۳ ماهیچه مختلف (عضلات گشادکننده و تنگ کننده مردمک در عنبیه و عضله مژگانی) و اپی تلیوم ترشحی جسم مژگانی می باشند.

فعالیت عصب پاراسمپاتیک و مقلدهای کولینی موسکارینی سبب انقباض عضله تنگکننده حلقوی مردمک و عضله مژگانی می شود. انقباض عضله تنگکننده مردمک باعث میوز با کاهش در اندازه مردمک می شود. میوز به طور معمول در بیمارانی دیده می شود که با مقادیر بالای سیستمیک یا مقادیر پایین موضعی مقلدهای کولینی به خصوص مهارکنندههای ارگانوفسفاتی کولین استراز مواجهه داشتهاند. انقباض عضله مژگانی سبب تطابق جهت دید نزدیک می شود. انقباض قابل توجه عضله مژگانی که اغلب در مسمومیت با مهارکنندههای کولین استراز رخ می دهد، سیکلو سیسم تامیده مهارکنندههای کولین استراز رخ می دهد، سیکلو سیسه تامیده

میشود. انقباض عضله مژگانی، شبکه ترابکولار را تحت کشش قرار داده و سوراخهای آن را باز میکند و جریان مایع زلالیه به داخل کانال اشلم را تسهیل مینماید. افزایش این جریان فشار داخل چشم را کاهش میدهد که نتیجه مفیدی در مبتلایان به گلوکوم (افزایش فشار داخل چشمی) میباشد. تمام این اثرات تسوسط داروهای مسدودکننده موسکارینی مانند آتروپین جلوگیری شده و یا از بین میروند.

گیرندههای آدرنرژیک آلفا باعث انقباض الیاف عضلانی شعاعی گشادکننده مردمک در عنبیه شده و سبب میدریاز [گشادی مردمک] میگردند. میدریاز در جریان تخلیه سمپاتیک و زمانی روی میدهد که داروهای آلفا ـ آگونیست مانند فنیل افرین به ساک ملتحمه وارد میشوند. گیرندههای آدرنرژیک بتا در اپی تلیوم مـژگانی، تـرشح زلالیـه را تسهیل میکنند. مسدودکردن این گیرندهها (با داروهای مسدودکردن این گیرندهها (با داروهای مسدودکردن این گیرندهها (با داروهای مسدودکننده بـتا) با کاهش فعالیت ترشحی، فشار را کم کرده و درمان دیگری برای گلوکوم فراهم میآورد.

1- Miosis 2- Cyclospasm

EPSP تأخیری و بسیار کند ممکن است توسط پپتیدهای آزاد شده از الیاف دیگر برانگیخته شود. این پتانسیلهای کند، سبب تعدیل پاسخگویی سلول پس سیناپسی به تحریک بعدی عصب پیشسیناپسی تحریکی اولیه میشوند (فصل ۲۱ را برای مثالهای بیشتر ببینید).

تعديلات فارماكولوژيك عملكرد خودكار

از آنجا که فرآیند انتقال، مکانیسمهای متعددی در بخشهای مختلف ANS دارد، برخی داروها اثرات بسیار اختصاصی دارند، در حالی که عملکرد بقیه کمتر انتخابی است. خلاصهای از مراحل انتقال ایمپالس از سیستم عصبی مرکزی به سلولهای مجری خودکار در جدول ۵–۶ آمده است. داروهایی که پیشروی پتانسیل عمل را مسدود میکنند (بیحسکنندههای موضعی و بعضی سموم طبیعی) بسیار غیرانتخابی عمل میکنند، زیرا بر فرایندی اعمال اثر میکنند که در همه نورونها مشابه است. از طرف

دیگر، داروهایی که بر فرآیندهای بیوشیمیایی سنتز ناقل و ذخیره آن، اثر میکنند انتخابی ترند، زیرا فرآیندهای بیوشیمیایی انتقال ادر نرژیک بسیار مستفاوت از کولینرژیک است. فسعال یا مسدودشدن گیرندههای سلولهای مجری، حداکثر انعطاف و انتخابی بودن اثر ناشی از داروهای رایج و در دسترس میباشد. گیرندههای آدرنرژیک به آسانی از گیرندههای کولینرژیک تشخیص داده میشوند. به علاوه انواع اختصاصی گیرندهها در هر دسته عمده میتوانند به صورت انتخابی فعال یا مسدود شوند. در کادر فارماکولوژی چشم، چند مثال آورده شده است. حتی در آینده ممکن است خاصیت انتخابی داروها بیشتر شده و داروهایی به کار روند که مراحلی بعد از گیرندههای شناخته شده فعلی را (برای مثال گیرندههایی از نوع پیامبرهای ثانویه) هدف قرار دهند.

۴ فصل أتى مثالهاى بيشترى از اين تنوع فرآيندهاى كنترل خودكار را ارائه مىدهند.

ل ۵ - ۶ مراحل انتقال خودکار: اثار داروها				
عملكرد	מיכل	مثال دارويي	فرايند متأثر	
کانالهای سدیم را مسدود میکند هدایت را مسدود میکند.	أكسون هاى عصبى	بـــى حس كنندههاى مــوضعى، تـترودو توكسين (Tetrodotoxin)، ساكسيتوكسين (Saxtoxin)	گسترش پتانسیل عمل	
بازجذب کولین را مسدود کرده و سنتز را کند مینماید.	پایانههای اعصاب کولینرژیک: غشا	همىكولينيوم	سنتز ناقل (ترانسميتر)	
تیروزین هیدروکسیلاز را میهار نموده و سنتز کاتکول آمینها را مهار میکند.	پایانههای اعصاب آدرنرژیک و مرکز آدرنال: سیتوپلاسم	الفاد متيل تيروزين (متى دوزين)		
از ذخیرهشدن جلوگیری میکند، تخلیه میکند.	وزیکولهای پایانههای کولینرژیک (VAT)	وزامیکول	ذخيرهشدن ناقل	
از ذخیرهشدن جلوگیری میکند، تخلیه میکند.	وزیکـولهای پـایانههای آدرنــرژیک (VmAT)	رزرپین		
رهاسازی را تنظیم میکند.	گیرندههای غشاء پایانه عصبی	ہسیاری ^۳	رهاسازی ناقل	
رهاسازی ناقل را کاهش میدهد.	كانالهاي كلسيم بايانه عصبي	امگا _کونو توکسین GVIA		
باعث رهاسازی انفجاری ناقل میشود.	وزیکولهای کولینرژیک و آدرنرژیک	الفا _لاتروتوكسين		
رهاسازی ناقل را افزایش میدهد	پایانههای عصبی آدرنرژیک	تيرامين، أمفتامين		
مانع رهاسازی میشود.	وزیکولهای کولینرژیک	سم ہو تولینوم		
بازجذب را مهار میکند، اثر تـاقل را بـر روی گیرندههای پس سیناپسی افزایش میدهد.	پایانههای عصبی آدرنرژیک، NET	کـــوکائین، ضــدافسـردگیهای سه حلقه ای و ضدافسردگیهای SNRIs ⁵	بازچذب ناقل بعد از رهاسازی	
به رسپتورهای آلفا متصل شده و سبب انقباض میشود.	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	نوراپینفرین	فـــــعال کردن یـــا مسدودکردن گیرنده	
یه رسپتورهای آلفا متصل شده و از فعالشدن آنها جلوگیری میکند.	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	فنتولامين		
به رسهتورهای بتا متصل شده و أدثيليل سيكلاز را فعال مىكند.	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	ايزوپروترنول		
به رسپتورهای بـتا مـتصل شـده و از فعالشدن آنها جلوگیری میکند.	رسپتورهای اتصالات آدرنرژیک	پروپرانولول		
به گیرندههای نیکوتینی منتصل شده، کانال یونی را در غشا پس سیناپسی باز میکند.	گــرندههای اتــصالات کــولینرژیک نــــکوتینی (عـــقدههای خـــودکار، صفحههای انتهایی عصبی عضلانی)	نيكوتين		
از فعال شدن جلوگیری میکند.	صفحههاي انتهايي عصبي عضلاني	توبوكورارين		
به گیرندههای موسکارینی متصل شده و آنها را فعال میکند.	گـــيرندهها، ســلولهای مـــجری پاراسمهاتيک (عضله صاف، غدد)	بتانكول		
به گیرندههای موسکارینی متصل شده و از فعالشدن جلوگیری میکند.	گـــیرندهها، ســـلولهای مــــجری پاراسمپاتیک	أتروپين		
أنــزیم را مـهار کـرده و عـمل نــاقل را طولانی کرده و شدت می بخشد.	سیناپسهای کولینرژیک (استیل کولین استراز)	ئئوستيگمين	غیرفعالسازی آنـزیمی ناقل	
آنزیم را مهار کرده و ذخیره شاقل را افزای <i>ش می</i> دهد.	پایانههای عصبی آدرنرژیک (مونوآمین اکسیداز)	ترانیل سیپرومین		

١. سم ماهي Puffer . Puffer . ا

⁽red tide organism) Gonyaulax سن ، ٢

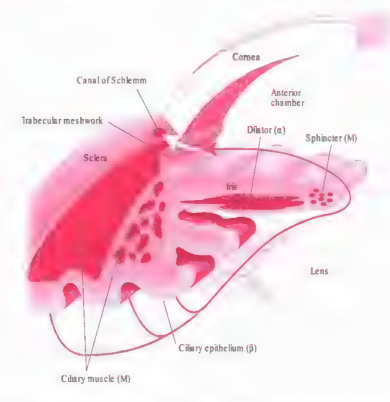
۳. نوراپی نفرین، دوپامین، استیل کولین، آنژ بوتاسین ۱۱، پروستاگلاندین های مختلف و غیره

۴. سم حلزون های دریایی جنس Conus

۵. زهر عنکبوت بیوه سیاه

ع مهاركنندههاي انتخابي بازجذب سروتولين و نورايي نفرين

VAT= ناقلين همراه وزيكولها؛ VMAT= ناقلين مونوأمين وزيكولي؛ NET= ناقلين نورا بي نفرين



سکل ۹ گرسحتمانهای اناقک قدامی چشم نافتهای تحت اثر قابل توجه خودکار و گیرندههای ANS مربوطه در این طرح شماتیک نشان داده شدهاند. مایع زلالیه توسط اپیتلیوم جسم مزگانی ترشح شده، از طریق شبکه ترابکولار به فضای جلوی عنبیه جریان می باید. از طریق کانال اشلم خارج می شود (پیکان) مسدودشدن گیرندههای آدربرزیک نتای اپیتلیوم مزگانی سب کاهش ترشح مابع می شود عروق خوبی صلبیه (نشان داده نشدهاند) نیر تحت کنترل خودکار بوده و بر تخلیهٔ مایع اثر میگذارند

باسخ مطالعه مورد

متامفتامین به انتهای اعصاب آدرنرژیک وارد شده و سبب رهاسازی ذخایر نورایی نفرین میشود. این دارو سبب انقباض عروقی وابسته به دوز شده و تأثیراتی بر سیستم عصبی مرکزی میگذارد که از آن جهت سبب سوءمصرف آن میشود. این دارو همچنین سبب بروز تاکیکاردی میشود که وابسته به میزان نوراپی نفرین آزاد شده در قلب با سیستم گردش خون میباشد. افزایش فشارخون ناشی از انقباض عروقی بهطور طبیعی سبب برادیکاردی، با واسطه عصب واگ، (شکل ۲-۴) میشود. در این بیمار که پیوند قلب داشته است. عصبدهی قلبی ممکن

است کامل باشد اما ممکن است ایمپالسهای عصب واگ به گره پیشاهنگ نرسد. در چنین بیماری ضربان قلب در قالب فرکانس ذاتی گره سینوسی دهلیزی، یعنی ۱۰۰ تا ۱۰۰ ضربان، باقی میماند. درصورتی که داروی منقبض کننده عروق خاصیت تحریک کنندگی (آگونیست) گیرنده β را داشته باشد (که نوراپی نفرین دارای این ویژگی است) ضربان قلب ممکن است بیشتر از پیش افزایش یابد. بازیابی و بهبودی اعصاب قلبی ممکن است ماهها طول کشیده و حتی گاهی تا آخر عمر کامل نشود.



داروهای فعال کننده گیرندههای کولینرژیک و داروهای مهار کننده کولین استراز

مطالعه مورد

حوالی بعد از ظهر مردی کشاورز ۴۳ ساله به بخش اورژانس آورده میشود؛ وی قادر به چیدن سبزیجات نبوده است. تلوتلو میخورد و همکارش او را نگه میدارد. دچار اختلال در صحبت کردن و بلعیدن است، تاری دید دارد و چشمهایش پر از اشک میباشد. همکارش اذعان دارد که وی در مزرعهای کار میکرده است که به تازگی و صبح هنگام با سمی سمپاشی

شده که بویی شبیه سولفور داشته است بوده، وی ۳ ساعت پس از آغاز کار دچار احساس سنگینی در قفسه سینه و سپس دنبال آن تنگی نفس شده و قبل از آن که دچار کاهش هوشیاری شود از همکارانش کمک خواسته است.

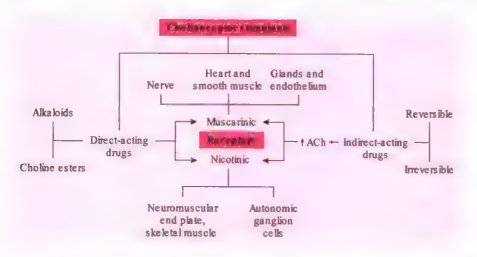
شما برای ارزیابی و درمان این فرد چه میکنید؟ چه اقداماتی در مورد همکار وی باید انجام شود؟

محرکهای گیرندهٔ استیل کولین و مهارکنندههای کولین استراز روی هم رفته گروهی بزرگ از داروها را تشکیل میدهند که عمل استیل کولین را تقلید می کنند (عوامل مقلد کولین (شکل ۲۰۰۷). محرکهای کولینرژیک از نظر فارماکولوژیکی با توجه به طیف عملکردی، طبقهبندی می شوند که به نوع گیرندهٔ فعال شده میکوتینی یا موسکارینی می شوند این داروها از روی مکانیسم عملکردشان نیز دستهبندی می شوند زیرا برخی مستقیماً به گیرندههای کولینرژیک متصل می شوند (و آنها را فعال می کنند) در حالی که سایرین به طور غیرمستقیم با مهار هیدرولیز استیل کولین درونزاد عمل می کنند.

طیف عملکرد داروهای مقلد کولین

مطالعات اولیهٔ سیستم عصبی پاراسمپاتیک نشان دادند که آلکالوئید موسکارین اثرات تحریک عصب پاراسمپاتیک را تقلید میکند؛ بدین معنی که اثرات آنها مقلد پاراسمپاتیک بودند.

استفاده از موسکارین در عقدهها و بافتهای مجری خودکار (ماهیچه صاف، قلب، غدد برون ریز) نشان داد که عمل مقلد پاراسمپاتیکی این آلکالوئید با اثر برگیرندههای سلولهای مجری اتفاق می افتد و نه عقدهها. بنابراین، اثرات خود استیل کولین و دیگر داروهای مقلد کولین در محل اتصالهای عصبی با سلولهای مجری، اثرات پاراسمپاتیک نامیده می شود که گیرندههای موسکارینی انجام می دهند. بالعکس، غلظتهای پایین آلکالوئید نیگوتین، عقدههای خودکار و اتصالهای عصبی خودکار چندان اثری نداشت، بنابراین گیرندههای عقدهای و عضلهٔ حودکار چندان اثری نداشت، بنابراین گیرندههای عقدهای و عضلهٔ اسکلتی، نیکوتینی نام گرفتند. بعدها که استیل کولین به عنوان ناقل فیزیولوژیک هر دو گیرنده نیکوتینی و موسکارینی شناخته شد، این گیرندهها به عنوان انواع گیرندههای کولینرژیک معرفی



شکل ۱ ۷.گروههای عمده داروهای فعالکننده گیرندههای کولینر ژیک، گیرندهها و بافتهای هدف ACh و استیل کولین

گیرندههای کولینرژیک به خاطر مکانیسمهای انتقال پیام ازطریق ترانس ممبران، جزو خانوادههای متصل به پروتئین G (موسکارینی) و یا کانال یونی (نیکوتینی) هستند. گیرندههای موسکارینی دارای ۷ بخش ٔ ترانس میمبران هستند که حلقهٔ سیتوپلاسمی سوم آنها با پروتئین G جفت شده است به عنوان انتقال دهنده عمل می کند (شکل ۲۰۱۱ را ببینید). این گیرندهها، تولید پیامبر ثانویه داخل سلولی را تنظیم کرده و ازطریق پروتئین های G، کانال های پونی خاصی را تغییر میدهند. انتخابی بودن آگوئیستها توسط نوع گیرندههای موسکارینی و پروتئین های G موجود در سلول موردنظر تعیین میگردد (جدول ۱-۷). گیرندههای موسکارینی که در سلول بیان میشوند دایمرها و یا اولیگومرهایی را تشکیل می دهند که بهنظر می رسد عملكرد آنها در گیرنده حركت بینشبكه آندویلاسمی و غشاء بلاسمایی است. لیگاندهای آگونیست و یا آنتاگونیست پیام خود را ازطریق تغییر در نسبت گیرندههای مونومریک و اولیگومریک القا مے کنند گیرنده های موسکارینی روی غشای پالاسمایی سلولهای در سیستم عصبی مرکزی و عقدهها واقع شدهاند (شکل ۸-۶ را ببینید) همچنین روی بافتهایی که با سیستم باراسمیاتیک عصبدهی شده و با این اعصاب عصبدهی تمی شوند، مانند سلول های اندوتلیال، (جدول ۲-۷)، و بافتهایی که توسط اعصاب سمیاتیک پس عقدهای کولینرژیک عصب دهی مىشوند.

گیرندههای نیکوتینی بخشی از یک پلیپتید ترانس ممبران هستند که زیر واحدهای آنها، کانالهای یونی انتخابی کاتیون را

تشکیل میدهند (شکل ۹-۲-را ببینید). این گیرندهها روی غشاء پلاسمایی سلولهای پس عقدهای در همه عقدههای خودکار، غشایی پلاسمایی ماهیچههایی که توسط الیاف سوماتیک حرکتی عصبدهی میشوند و بعضی نورونهای سیستم عصبی مرکزی واقع شدهاند (شکل ۱-۶ را ببینید).

میقدار کیافی از میحرکهای غیرانیتخابی گیرندههای کولینرژیک می تواند تغییرات قابل توجه و بسیار گسترده در عمل اعضا ایجاد کند زیرا استیل کولین محلهای عمل متعددی دارد که قادر است در آنجا اثرات مهاری و تحریکی خود را اعمال کند. خوشبختانه، داروهای موجود، درجاتی از انتخابیبودن را دارند به گونهای که می توان اثرات دلخواه را بدون عوارض جانبی و یا حداقل عوارض جانبی ایجاد کنند.

انتخابی بودن عمل دارو به عوامل بسیاری بستگی دارد. بعضی داروها به طور انتخابی گیرنده های نیکوتینی یا موسکارینی را تحریک می کنند. بعضی عوامل، ترجیحاً گیرنده های نیکوتینی بر را در اتصالات عصبی ـ عضلانی تحریک کرده و اثر که تری بر گیرنده های نیکوتینی عقده ها دارند. انتخابی بودن عضو نیز با استفاده از راههای تجویز مناسب قابل دست یابی است موسکارینی می توانند به طور موضعی در سطح چشم استفاده شوند و عملکرد چشمی را تغییر دهند در حالی که حداقل اثرات سیستمیک را دارند.

		رژنگ و جنبونشات انها	انواع گیرندههای کولین	V 1 Jana
مكانيسم پس از گيرنده	ویژگیهای ساختمانی	محل	نامهای دیگر	نوع گیرنده
أبشار IP ₃ DAG	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل بـه پـروتئین Gq/11	اعصاب		M
مـــهار تـــوليد cAMP و فعال كردن كانالهاي ۴٪	۷ قطعه ترانس ممبران، مـتصل بـه پـروتئين Gi/O	قلب، اعصاب ماهیچه صاف	M ₂ قلبي	M ₂
أبشار P ₃ المار DAG	۷ قطعه ترانس ممبران، ستصل به پروتئین Gq/11	غدد، ماهیچه صاف اندوتلیوم		M ₃
مهار تولید CAMP	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل به پروتئین Gi/O	CNS		M ₄
آبشار IP ₃ و DAG	۷ قطعه ترانس ممبران، متصل به Gq/11	CNS		M ₅
کانال یونی دپلاریزه کننده *Na نال K	پنتامر ^۱ [(α1) ₂ β ἐὀγ)]	اتــــمال عـــمبی ــ عـــضلائی مـــاهیچه اسکلتی	نوع ماهیچهای، گیرنده صفحه انتهایی	N _M
کانال یوبی دپلاریره کننده *K+ ،Na	ینتامر فقط با زیرواحدهای α و β مانند α 3 $(\beta 2)_3$ (ganglia) یا $(\alpha 4)_2(\beta_2)_3$ (CNS)	CNS، جســـم ســلولی پسعقدهای، دندریتها	سوع سوروسی، گیرنده عقدهای	N_N

۱. ساختار پنتامری در ارگان الکریکی Torpedo و عصله حبین پستاسارن، دارای دو ریرواحد و یک ربرواحد ر هر کند م از ریبرواحدهای heta > 0 و ۱۲ میباشند. بعداد هر ربحبره کنار آن ریبرویس شده است مائند $[(\kappa 1) h/2]$ در عصلههای بررگسالان، ریرواحد π یک ربرواحد π تعویض می شود. دو رده گیرندههای بیکوتینی بورونی با به ریرواحد π (π (π (π (π (π (π)) و سه ریرواحد π (π (π (π)) و جود دارد. ترکیب ربرواحد در باقت های پستانداران مختلف، منفاوت میباشد.

DAG = دى آسيل گليسرول؛ EP3 اينوزيتول ترى فسفات.

شيوه عمل داروهاى مقلد كولين

عوامل مقلد کولین با عمل مستقیم به گیرندههای نیکوتینی یا موسکارینی متصل شده و آنها را فعال میکنند (شکل I-V). عواملی که غیرمستقیم عمل میکنند اثرات اصلی خود را با مهار استیل کولین استراز اعمال میکنند که خود استیل کولین را به کولین و استیک اسید هیدرولیز میکند (شکل I-V0 ببینید). داروهای دارای عملکرد غیرمستقیم، با مهار استیل کولین استراز، غلظت استیل کولین درونزاد را در شکاف سیناپسی و اتبصالات عصب با سلول مجری، افزایش میدهند. این داروها به طور عمده در محلهایی عمل میکنند که استیل کولین به صورت فیزیولوژیک آزاد می شود، عمل گرده و بنابراین تقویت کنندههای شیریولوژیک آزاد می شود، عمل گرده و بنابراین تقویت کنندههای استیل کولین، درونزاد می باشند.

برخی مهارکنندههای کولین استراز، بوتیریل کولین استراز کولین استراز کولین استراز کاذب) را نیز مهار میکنند. با این وجود، مهار بوتیریل کولین استراز نقش اندکی در عمل داروهای مقلد کولین با اثر غیرمستقیم ایفا میکند زیرا این آنزیم در ختم فیزیولوژیک عسمکرد استیل کولین سیناپسی اهسمیت ندارد. بعضی

مهارکنندههای کولین استراز ۴ ظرفیتی مانند نئوستیگمین عملکرد مستقیم اندکی دارند به گونهای که علاوه بر مسدودکردن کولین استراز، گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی عصبی عضلانی را نیز فعال میکنند.

■ فارماکولوژی پایه محرکهای گیرنده کولینرژیک با عمل مستقیم

داروهای مقلد کولین با عمل مستقیم می توانند برپایهٔ ساختار شیمیایی خود به دو دسته استرهای کولین (شامل استیل کولین) و آلکالوئیدها (مانند نیکوتین و موسکارین) تقسیم شوند. تعداد کمی از این داروها برای گیرندههای نیکوتینی یا موسکارینی بسیار انتخابی هستند. هر چند که از لحاظ بالینی مفید هستند، اما هیچ کدام از این داروها جهت انواع زیر گروههای گیرنده در هر کلاس، انتخابی نیستند.

شیمی و فارما کوکینتیک

A. ساختار

۴ استرکولین مهم تحت مطالعههای وسیع در شکل ۲-۷ نشان داده شدهاند به خاطر گروه آمونیوم ۴ ظرفیتی همیشه باردار، آنها نسبتا نامحلول در چربیاند. بسیاری از داروهای مقلد کولین طبیعی و صناعی بسیاری شناخته شدهاند که کولین استراز نیستند؛ تعدادی از آنها در شکل ۳-۷ نشان داده شدهاند. گیرنده موسکارینی از نظر شکل فضایی لیگاندها بسیار انتخابی است: به گونهای که فرم S بتانکول ۲۰۰۰ برابر قوی تر از فرم R آن است.

B. جذب، توزيع و متابوليسم

از آنجایی که، استرهای کولین، آب دوستاند، بسیار کم جذب شده و به ندرت در سیستم عصبی مرکزی توزیع میگردند. اگر چه همه آنها در دستگاه گوارش هیدرولیز میشوند (و از راه

Acetylcholine

Methacholine (acetyl-β-methylcholine)

Carbachol (carbamoyicholine)

Bethauechol (carbamoyl-β-methylcholine)

شکل ۳-۳، ساختار مولکولی ۴ استرکولین، اسئیل کولین و متاکولین به ترتیب استرهای استیک اسید کولین و بتا ـ مثیل کولین هستند. کرباکول و بتانکول استرهای کاربامیک اسید همان الکلها میباشند.

خوراکی کمتر فعالند)، اما در مستعدبودن به هیدرولیز توسط کولین استراز به طور قابل توجهی متفاوتند. استیل کولین بسیار سریع هیدرولیز میشود (فصل 3 را ببینید)؛ به گونهای که مقادیر بالایی از آن باید به صورت وریدی تزریق شود تا غلظتهای کافی حاصل شده و اثرات قابل مشاهده ایجاد گردد. تزریق بسیار سریع (یکجا) داخل وریدی، اثر مختصری حدود 3–۵ ثانیه دارد، حال آن که تزریق زیرجلدی و عضلانی فقط اثرات موضعی ایجاد میکنند. متاکولین ^۱ به هیدرولیز مقاومتر است و استرهای کاربامیک اسید، کرباکول ^۲ و بتانکول ^۳ باز هم به هیدرولیز توسط کولین استراز مقاومتر بوده و به همین دلیل عملکرد طولانی تری دارند. گروه بتا ـ متیل (متاکولین، بتانکول) قدرت این داروها را داری گیرندههای نیکوتینی کاهش می دهند (جدول 3–۷).

آلکالوئیدهای طبیعی سه ظرفیتی مقلد کولین (پیلوکارپین[†])، نیکوتین، لوبلین⁰، شکل ۳–۷) به خوبی از اکثر محلهای تجویز جذب میگردند. نیکوتین مایع بوده و به اندازه کافی محلول در چربی است و از طریق پوست جذب میشود. موسکارین که یک آمین چهار ظرفیتی است کمتر از آمینهای ۳ ظرفیتی به طورت کامل از دستگاه گوارش جذب میشود اما با این وجود در صورت خوردهشدن مثلاً در قارچهای خاص و ورود به مغز، سمی است. لوبلین یک مشتق گیاهی مشابه نیکوتین است. این آمینها به طور عمده کلیهها ترشح میکنند. اسیدیشدن، ادرار کلیرانس طور عمده کلیهها ترشح میکنند. اسیدیشدن، ادرار کلیرانس آمینهای ۱۰۰۰ این آمینهای آمینهای ۱۰۰۰ اوزایش میدهد (فصل ۱ را ببینید).

فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

فعال شدن سیستم عصبی پاراسمپاتیک عملکرد عضو را با دو مکانیسم عمده تغییر می دهد: اول آن که، استیل کولین آزاد شده از اعصاب پاراسمپاتیک، گیرندههای موسکارینی سلولهای مجری را فعال کرده و عملکرد عضو را مستقیماً تغییر می دهد. در مکانیسم دوم، استیل کولین آزاد شده از اعصاب پاراسمپاتیک با گیرندههای موسکارینی پایانههای عصبی برهمکنش داده و آزادشدن ناقلین آنها را مهار می کند. با این مکانیسم، آزاد شدن استیل کولین و نیز آگونیستهای موسکارینی در گردش، یا تنظیم اثرات سیستمهای عصبی سمپاتیک، پاراسمپاتیک و احتمالاً سیستمهای غیرآدرنرژیک، غیرکولینرژیک (NANC)، به طور غیرمستقیم عملکرد عضو را تغییر می دهند.

همان گونه که در فصل ۶ اشاره شد، انواع گیرندههای

l Methacholine

²⁻ Carbachol

³⁻ Bethanechol

⁴⁻ Pilocarpine

⁵⁻ Lobeline

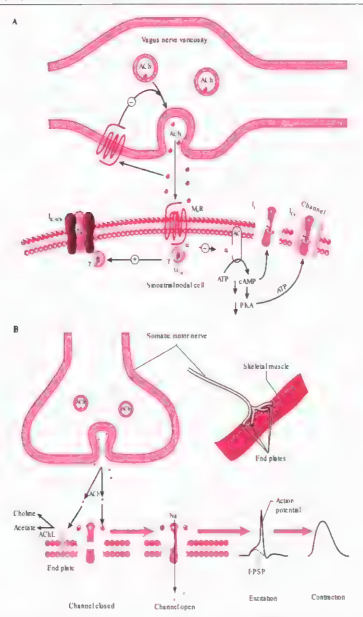
شکل ۲-۷ ساختار برخی از آلکالوئیدهای مقلد کولین.

	ى كولين	خصوصيات استرها	۲-۲ جدول
عملكرد	عملكرد	حساسیت به	
نيكوتيني	موسكاريني	كولين استراز	استركولين
+++	+++	++++	استيل كولين
			كلرايد
هيج	++++	+	متاكولين كلرايد
+++	++	قابل چشم پوشی	كرياكول كلرايد
هريج	++	قابل چشم پوشی	بتانكول كلرايد

موسکارینی با مطالعهٔ اتصال مواد به آنها، شناسایی و نیز کلون شده اند. با فعال شدن گیرندههای موسکارینی، وقایع سلولی متعددی رخ می دهند که یک یا چند مورد آنها ممکن است به عنوان پیامبرهای ثانوی فعال شدن گیرندههای موسکارینی از محسوب شوند. به نظر می رسد تمام گیرندههای موسکارینی از نوع جفت شده با پروتئین \mathbf{M} باشند (فصل \mathbf{Y} و جدول \mathbf{Y} - \mathbf{Y} را ببینید). اتصال آگونیست موسکارینی، \mathbf{M}_1 \mathbf{M}_1 \mathbf{M}_2 \mathbf{M}_3 \mathbf{M}_4 $\mathbf{M}_$

ماهیچه صاف و عقدهها، کاهش مییدهند. این اثر با اتصال مستقیم یک زیرواحد $\beta\gamma$ پروتئین β فعال به کانال، انجام میگیرد. در نهایت فعال شدن گیرنده M_2 و M_3 موسکارینی در برخی بافتها (مانند قلب و روده) فعالیت آدنیلیل سیکلاز را مهار میکند. به علاوه، آگونیستهای موسکارینی فعال شدن آدنیلیل سیکلاز را تخفیف داده و مقدار افزایش α CAMP ناشی از القاهورمونهایی چون کاتکولامینها را تعدیل میکنند.

مکانیسم فعال شدن گیرندههای نیکوتینی به سه دلیل با جزئیات زیادی مطالعه شده است: ۱) این گیرنده با غلظت بسیار زیاد در غشای اعضای الکتریکی ماهی الکتریکی حضور دارد α-bungarotoxin (۲ که جنزئی از زهر مارهای خاص است، محکم به گیرندهها متصل شده و به آسانی به عنوان یک نشانگر در فرآیندهای جداسازی به کار گرفته می شود. ۳) فعال شدن گیرنده به تغییرات یونی و الکتریکی در سلولهای درگیر مے انجامد که به آسانی قابل اندازه گیری هستند. گیرنده نیکوتینی در بافتهای ماهیچهای، یک پنتامر متشکل از ۴ نوع زیر واحد گلیکویروتئینی با وزن مولکولی تام حدود ۲۵۰/۰۰۰ است (از یک نوع مونومر دو تا وجود دارد) (شکل ۲۴B). گیرنده نیکوتینی نورونی فقط از زیرواحدهای آلفا و بتا تشکیل مے شود (جدول ۱-۷). هر زیر واحد، ۴ قطعه ترانس ممبران دارد. گیرنده نیکوتینی دارای دو مکان اتصال آگونیست در سطح داخلی (β) می باشد که توسط دو زیرواحد α و دو زیرواحد مجاور (α تشکیل شده است. با اتصال آگونیست به مکان های مورد نظر در گیرنده، یک تغییر ساختمانی در پروتئین ایجاد میشود (بازشدن



سکل Y. پیامرسایی موسکارینی و بیکونینی Y. انتقال موسکارینی در گره سینوسی ـ دهلیری در قلب استیل کولین (Ach) از واریکوزیته های اکسون کولینز پک پس گانگلیونی رها شده و با گیرنده موسکارینی (M_2 R) که از طریق G_{L0} به کانال بار پتاسیمی متصل است، برهمکنش میکند که سبب هایپر پولاریراسیون و مهار سنتر GMP میشود کاهش GMP سبب بار شدن کابالهای صربان ساز وابسته به ونتاز (Y_1) به سمت پتاسیلهای منفی تر شده و از قسعریلاسیون کانالهای کلسیمی نوع Y_2 کاسته میشود و تعداد این نوع کابالها را بیز کم میکند. استیل کولین ترشح شده همچنین بر گیرنده موسکارینی Y_3 کسونی (اتورسپتور، شکل Y_4 و ابینید) سبب مهار ترشح Y_4 (مهار خودی) میشود. Y_4 انتقال بیکوتینی در محل اتصال عصب به عصله استیل کولین رها شده از انتهای عصب حرکتی با ریرواحدهای گیرنده پنتامریک بیکوتینی برهمکنش بموده و با بارگردن آنها، به پون سدیم (Na استیل کولین رها شده دا با ورود به داخل سلول پتانسیل تحریکی پس سیبایسی Y_4 ایجاد کند Y_4 عضاء عصلات را دپلاریزه کرده و با ایجاد پتانسیل عمل باعث تحریک انقیاص عصله میشود. (ستیل کولین استراز (Ach) در محریکس خارج سلولی، Ach رهیدرولیز میکند

کانال) که به یونهای سدیم و پتاسیم اجازه می دهد به سرعت در جهت شیب غلظتی خود انتشار یابند (یون کلسیم نیز می تواند از طریق گیرنده کانال های یونی نیکوتینی باردار شوند). اتصال یک مولکول آگونیست به یکی از جایگاههای گیرندهٔ دو زیر واحد آلفا، باعث افزایش اندکی در احتمال بازشدن کانال می شود. در حالی که اتصال همزمان آگونیست به هر دو جایگاه، شانس بازشدن را بسیار تقویت می کند. فیالشدن گیرنده نیکوتینی به دیلاریزاسیون سلول عصبی یا غشا صفحه انتهایی عصبی حضلانی می انجامد. در عضلات اسکلتی، دیلاریزاسیون پتانسیل عملی را آغاز کرده که در طول غشا عضله منتشر شده و سبب عضلی را آغاز کرده که در طول غشا عضله منتشر شده و سبب نقباض عضله می گردد (شکل ۴۵–۷).

اشغال طولانی مدت گیرنده نیکوتینی توسط آگونیست، پاسخ سلول مجری را از بین میبرد، بدین معنی که نورون پس عقدهای از فعالیت باز می ایستد (اثر عقدهای) و ماهیچه اسکلتی شل می شود (اثر صفحه انتهایی عصبی ـ عضلانی). علاوه بر آن حضور مداوم آگونیست نیکوتینی مانع بازیابی الکتریکی غشا پس از اتـصال می گردد. بنابراین یک حالت انسداد به واسطه دپلاریزاسیون عمدتاً ناشی از تداوم اشغال گیرنده توسط آگونیست می باشد، روی می دهد. ادامه اشغال گیرنده توسط آگونیست باعث برگشت ولتاژ غشایی به میزان در حال استراحت می شود. گیرنده، نسبت به آگونیست غیرحساس شده و چنین می شود. گیرنده، نسبت به آگونیست غیرحساس شده و چنین حالتی نسبت به بازگشت با به کارگیری سایر آگونیستها نیز مقاوم می تواند جهت ایجاد فلج عضلانی مورد استفاده قرار گیرد.

B. اثرات اعمال شده بر اعضا

بسیاری از اثرات مستقیم محرکهای گیرندههای کولینرژیک موسکارینی بر اعضا، با دانستن به آثار ناشی از تحریک عصب پاراسمپاتیک و توزیع گیرندههای موسکارینی قابل پیشبینی هستند (جدول ۳–۶ را ببینید)، اثرات یک نمونه بارز آنها مانند استیل کولین، در جدول ۳–۷ آمده است. اثرات آگونیستهای نیکوتینی نیز به طور مشابهی با دانستن به فیزیولوژی عقدههای خودکار و صفحه انتهایی حرکتی ماهیچه اسکلتی، قابل پیشبینی

 چشم — آگونیستهای موسکارینی که به ساک ملتحمه وارد می شوند سبب انقباض عضله صاف اسفنگتر عنبیه (که به میوز می انجامد) و عضله مژگانی (که به تطابق می انجامد) می گردند. در نتیجه، عنبیه از زاویه اتاقک قدامی کنار کشیده شده و شبکه ترابکولار در قاعدهٔ ماهیچه مژگانی باز می شود.

هر دو اثر، خروج مایع زلالیه را به داخل کانال اشلم که اتاقک قدامی را تخلیه میکند، تسهیل میکنند.

دستگاه قلبی - عروقی — اثر قلبی - عروقی اصلی آگونیستهای موسکارینی، کاهش مقاومت عروق محیطی و تغییر در ضربان قلب است. همان گونه که در فصل ۶ ذکر شده و در شکل ۲-۶ نیز نشان داده شد، اثرات مستقیمی که در جدول ۳-۷ آورده شدهاند، توسط رفلکسهای انطباقی مهمی، تعدیل میشوند. اثر تزریق داخل وریدی مقادیر کم استیل کولین در انسان (مثلاً ۲۰-۵۰ mag/min) باعث گشادی عروق شده که به کاهش فشارخون میانجامد و اغلب با یک افزایش رفلکسی در ضربان قلب همراه است، مقادیر بیشتر استیل کولین، برادی کاردی ایجاد کرده و علاوه بر کاهش فشارخون سرعت هدایت گره دهلیزی - بطنی را نیز می کاهند.

اعمال قلبی مستقیم محرکهای موسکارینی عبارتند از:

۱) افزایش جریان پتاسیم $(I_{k(Ach)})$ سلولهای گره سینوسی دهلیزی، دهلیزی - بطنی، سلولهای پورکنژ و سلولهای عضلات دهلیز و بطن ۲) کاهش جریان آهسته رو به داخل کلسیم (I_{C_8}) در سلولهای قلبی و ۳) کاهش جریان فعال شده توسط هایپرپلاریزاسیون (μ) که اساس دپلاریزاسیون دیاستولی میباشد (شکل (μ) که اساس دپلاریزاسیون واسطهٔ گیرندههای (μ) انجام شده و به کندکردن ضربان فربان ساز ارتباط دارند. اثرات ۱ و ۲، هایپرپلاریزاسیون ضربان ساز ارتباط دارند. اثرات ۱ و ۲، هایپرپلاریزاسیون ایجاد کرده و قدرت انقباض سلولهای دهلیزی را کاهش میدهد. قابل پیشبینی است که در حیوانات آزمایشگاهی دستکاری ژنتیکی شده فاقد گیرندههای (μ) برادیکاردی نشی از تحریک عصب واگ و اثر کرونوتروپیک منفی کارباکول بر ضربان گره سینوسی - دهلیزی، مشاهده نمی شود.

کندکردن مستقیم ضربان سینوسی دهلیزی و هدایت دهلیزی با تحریک دهلیزی باشی از آگونیستهای موسکارینی با تحریک رفکسی سمپاتیک که با کاهش فشارخون برانگیخته میشود، مقابله میشود (شکل ۲-۶ را ببینید). برهمکنش سمپاتیک ـ پاراسمپاتیک حاصل به دلیل تعدیل موسکارینی اثرات سمپاتیک پیچیده است. این تغییر از طریق مهار آزادشدن نوراپینفرین و نیز آثار سلولی پس از اتصال اعمال میشود، گیرندههای موسکارینی که در پایانههای عصبی پس عقدهای پاراسمپاتیک حضور دارند به استیل کولین آزاد

¹⁻ Depolarizing blockade

عضو پاسخ و انقباض (میوز) عضله اسفنکتری عنبیه انقباض (میوز) عضله مژگانی کاهش مربان (کرونوتروپی منفی) دهلیز کاهش قدرت انقباضی (اینوتروپی منفی) کره سینوسی دهلیزی کاهش سرعت هدایت (دروموتروپی منفی)، کاهش سرعت هدایت (دروموتروپی مینفی)، افــــــــــــــنفی)، افــــــــــــنفی)، افــــــــــنفی مطنها کاهش جزئی در قدرت انقباضی تحریک ناپذیری عضله برونشیال انقباض (اثر مستقیم مقادیر زیاد) دستگاه گوارش تحریک افزایش مینشدن افزایش شدن حرکت افزایش شاندن تحریک افزایش شاندن تحریک افزایش تحریک افزایش مینشده تحریک افزایش مینشده تحریک افزایش مینشده تحریک افزایش مینشده تحریک افغباض مینشده مینشده تحریک افغباض مینشده مینشده تحریک افغباض مینشده مینشده مینشده با در افغباض شانه با در افغباض مینشد مینش	حدول ۳ ۷ اثرات محر	کهای کولینرژیک با عمل مستقیم .
عضله اسفنکتری عنبیه انقباض (میوز) عضله مژگانی انقباض برای دید نزدیک گره سینوسی دهلیزی کاهش ضربان (کرونوتروپی منفی) دهلیز کاهش قدرت انقباضی (اینوتروپی منفی)، کاهش زمان تحریک ناپذیری مصنفی)، افــــــــنفی)، افـــــــنایش زمــــان تحریک ناپذیری مصنفی بیونشیا کاهش جزئی در قدرت انقباضی عروق خونی اتساع (از طریق EDRF)، انقباض ریه مصادیر زیاد) دستگاه گرونشیال تحریک انقباض (تنگی برونش) بخد بروتشیال تحریک افزایش حرکت افزایش شانف تحریک افزایش تحریک اسفنگترها شاشدن تحریک در تحریک انقباض حرکت افزایش تحریک انقباض شانف تحریک انقباض شانف تحریک انقباض شانف تحریک انقباض شانف در سرورا انقباض شانف در سرورا	عضو	پاسخ
عضله مژگانی انقباض برای دید نزدیک قلب گره سینوسی دهلیزی کاهش ضربان (کرونوتروپی منفی) دهلیز کاهش قدرت انقباضی (اینوتروپی منفی)، کاهش راین تحریک،ناپذیری مسنفی)، افسزایش زمسان مسروق خونی بطنها کاهش جزئی در قدرت انقباضی عروق خونی شریانها، سیاهرگها اتساع (از طریق EDRF)، انقباض ریه زاثر مستقیم مقادیر زیاد) مشله پرونشیال انقباض (تنگی پرونش) خدد بروتشیال تحریک فند بروتشیال تحریک دستگاه کوارش نخد بروتشیال تحریک افزایش دستگاه کوارش تحریک افزایش تحریک انقباض ششدن درکت افزایش		
قلب کره سینوسی دهلیزی کاهش ضربان (کرونوتروپی منفی) دهلیز کاهش قدرت انقباضی (اینوتروپی منفی)، کاهش زمان تحریک ناپذیری مسنفی)، افسزایش زمان نصان تحریک ناپذیری بطنها عروق خونی شریانها، سیاهرگها اتساع (از طریق EDRF)، انقباض ریه زاثر مستقیم مقادیر زیاد) منانه تحریک افزایش نشریانها شیال تحریک افزایش دستگاه گوارش تحریک افزایش	عضله اسفنكترى عنبيه	
گره سینوسی دهلیزی کاهش ضربان (کرونوتروپی منفی) دهلیز کاهش قدرت انقباضی (اینوتروپی منفی)، کاهش زمان تحریکاناپذیری مــــــنفی)، افــــزایش زمـــان بطنها بطنها کاهش جزئی در قدرت انقباضی عروق خونی شریانها، سیاهرگها اتساع (از طریق EDRF)، انقباض ریه دستگاه گوارش دستگاه گوارش دستگاه گوارش تحریک انقباض مثانه ترشح تحریک انقباض درکت افزایش	عضله مژگانی	انقباض برای دید نزدیک
دهلیز کاهش قدرت انقباضی (اینوتروپی منفی)، کاهش زمان تحریک ناپذیری کاهش سرعت هدایت (دروموتروپی میستنفی)، افستانی افستانی رمان تحریک ناپذیری میستنفی استان انقباضی تحریک ناپذیری عروق خونی شریانها، سیاهرگها اتساع (از طریق EDRF)، انقباض ریه شمانه برونشیال انقباض (تنگی برونش) معند بروتشیال تحریک تحریک افزایش متانه تحریک افزایش تحریک افزایش تحریک افزایش تحریک	قلب	
منفی)، کاهش زمان تحریک،ناپذیری کره دهلیری بطبی تحریک،ناپذیری مسنفی)، اف زایش زمان تحریک،ناپذیری بطنها بطنها کاهش جزئی در قدرت انقباضی عروق خونی شریانها، سیاهرگها اتساع (از طریق EDRF)، انقباض (اثر مستقیم مقادیر زیاد) عضله پرونشیال تحریک دستگاه گوارش درکت افزایش تحریک افزایش تحریک تحریک ناهباض	گره سینوسی دهلیزی	
مسنفی)، افسزایش زمسان تحریکانپذیری تحریکانپذیری عوق خونی کاهش جزئی در قدرت انقباضی عروق خونی شریانها، سیاهرگها اتساع (از طریق EDRF)، انقباض ریه عضله پرونشیال انقباض (تنگی پرونش) غدد بروتشیال تحریک تحریک افزایش حرکت افزایش ترشح تحریک افزایش ترشح تحریک تحریک تحریک در تصوراً انقباض شانه	دهلیز	
تحریک ناپذیری بطن ها کاهش جزئی در قدرت انقباضی عروق خونی شریان ها، سیاهرگها اتساع (از طریق EDRF)، انـقباض ریه عضله پرونشیال انقباض (تنگی پرونش) غدد برونشیال تحریک دستگاه گوارش درکت افزایش درکت افزایش ترشح تحریک	گره دهلیری بطبی	کاهش سرعت هدایت (دروموتروپی
عروق خونی شریانها، سیاهرگها (اثر مستقیم مقادیر زیاد) ریه عضله برونشیال غدد بروتشیال تحریک دستگاه گوارش دستگاه گوارش دستگاه گوارش تحریک افزایش شلشدن تحریک افزایش تحریک افزایش تحریک افزایش دکت افزایش تحریک افزایش دکت افزایش		
عروق خونی شریانها، سیاهرگها (اثر مستقیم مقادیر زیاد) ریه عضله برونشیال غدد بروتشیال تحریک دستگاه گوارش دستگاه گوارش دستگاه گوارش تحریک افزایش شلشدن تحریک افزایش تحریک افزایش تحریک افزایش دکت افزایش تحریک افزایش دکت افزایش	بطنها	کاهش جزئی در قدرت انقباضی
(اثر مستقیم مقادیر زیاد) ریه عضله برونشیال انقباض (تنگی برونش) غدد بروتشیال تحریک دستگاه گوارشی حرکت افزایش اسفنگترها شلشدن ترشح تحریک	عروق خونی	
ریه عضله برونشیال انقباض (تنگی برونش) غدد بروتشیال تحریک دستگاه گوارش حرکت افزایش اسفنگترها شلشدن ترشح تحریک مثانه دترسورا	شریانها، سیاهرگها	اتساع (از طريق EDRF)، انقباض
عضله يرونشيال انقباض (تنگي برونش) غدد بروتشيال تحريک خدد بروتشيال حرکت افزايش حرکت افزايش اسفنگترها شلشدن تحريک ترشح تحريک مثانه دترسورا انقباض		(اثر مستقیم مقادیر زیاد)
غدد بروتشيال تحريک دستگاه گوارش حرکت افزايش اسفنگترها شلشدن ترشح تحريک مثانه دترسورا انقباض	ريه	
دستگاه گوارش افزایش حرکت افزایش اسفنگترها شلشدن ترشح تحریک مثانه . دترسور\(^\) انقباض		انقباض (تنگی برونش)
حركت افزايش اسفنگترها شلشدن توريخ تحريخ مخانه	غدد بروتشيال	تحریک
اسفنگترها شلشدن ترشح تحریک مثانه دترسور ^۱ انقباض	4	
توشح تحریک مثانه . دترسور\ انقباض	حركت	افزایش
مثانه	اسفنكترها	شلىشدن
دترسور\ انقباض '		تحریک
a ta and a t M t		انقباض
	مثلث ^۴ و اسفنگتر	شلشدن
غدد		,
عرق، بزاقی، اشکی، حلقی ترشح بیدی "	٣, ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	

EDRF= فاكتور شلكننده مشنق از اندوتنيال

شده از نورون اجازه میدهند ترشح خود را مهار کند. لزومی ندارد گیرندههای موسکارینی نورونی از همان زیرگروه نوع یافت شده بر سلولهای مجری باشند. بنابراین، اثر خالص آگونیست بر ضربان قلب به غلظتهای موضعی آن در قلب، عروق و نیز به سطح پاسخدهی رفلکسی بستگی دارد.

عصبدهی پاراسمپاتیک بطنها بسیار کمتر از دهلیزهاست، به گونهای که فعال شدن گیرندههای موسکارینی بطتی باعث اثرات فیزیولوژیک بسیار کمتری نسبت به دهلیزها می شود. با این وجود، آثار آگونیستهای موسکارینی بر عملکرد بطنی، در جریان تحریک عصب سمپاتیک به دلیل تعدیل موسکارینی آثار سمپاتیک آناگونیستی تشدیدشده آمشهود می باشد.

در موجود زنده سألم تزريق وريدي، أكونيستهاي موسكاريني سبب اتساع عروقي قابل توجه مي شوند. اگر چه، در مطالعات قديمي تر عروق خوبي ايزوله شده، اغلب ياسخ انقباضي به اين عوامل نشان ميدادند، ولي اكنون معلوم شده است که اتساع عروقی ناشی از استیل کولین وابسته به فعال شدن گیرنده های M₃ مے باشد و به اندوتلیوم دست نخورده نیاز دارد (شکل ۵–۷). آگونیستهای موسکارینی، فاكتور شل كننده مشتق از أندوتليوم (EDRF) راكه به عنوان NO نیز شناخته است از سلولهای اندوتلیال آزاد می کنند. NO با نفوذ در سلول های عضله صاف عروق مجاور با فعال کردن ماده گوانیلیل سیکلاز باعث افزایش cGMP و به دنبال أن شلشدن عروق می گردد (شکل ۲-۱۲). عروق ایزولهای که اندوتلیوم آنها به طور کامل حفظ شدهاند، می توانند اتساع عروقی مشاهده شده در موجود زنده سالم را ایجاد کنید. بیشترین اثر شل کننده استیل کولین در غلظت ۲×۱۰-۷ مولار رخ میدهد (شکل ۵-۷). این اثر در صورت فقدان اندوتلیوم و استیل کولین و همچنین در غلظتهای بیش از ۲۰۰۷ مولار، رخ نمیدهد و در نتیجه باعث انقباض می شود. این آثر ناشی از اثر مستقیم استیل کولین بر عروق عضلات صاف است که با تحریک گیرندههای M_۲ باعث تحریک تولید ، ۱۲ و سپس رهاسازی کلسیم به داخل سلول

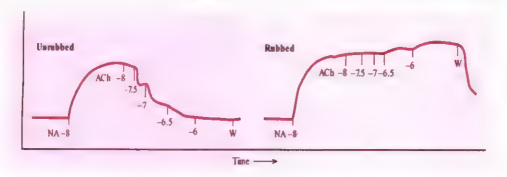
اعصاب پاراسمپاتیک قادر به تنظیم توبوسیته بستر عروقی اندامهای موجود در قفسه سینه و احشا محوطه شکمی میباشند. استیل کولین رهاشده از اعصاب پاراسمپاتیک پس گانگلیوتی، از طریق مسیر NO/cGMP عضلات صاف عروق کرونر را شل می کنند. هرگونه آسیب به اندوتلیوم (همچون آترواسکلروز) چنین اثری را از بین می برد و در نتیجه استیل کولین با ایجاد انقباض در عروق عصب عضلات صاف باعث تنگی عروق می شود. تحریک عصب

^{*} فقط اثرات مستقیم بیان شده آند. پسجهای هومتوستاری به این اعمال مستقیم ممکن است همیت داشته باشند (مین را تنتید).

²⁻ Trigon

Nasophanygeal 4- Accentuated antagonism

Detrusor
 Nasophanygeal



شکل ۷۰۵ فعال شدن گیرنده های موسکارینی سلول اندوتلیال توسط استیل کولین، ماکنور شلکنده مشتق از آندوتلیوم (اکسید میتریک) [NO]EDRF) را آزاد میکند که باعث شل شدن عضله صاف عروقی می شود که قبلاً با نوراپی نفرین (۱۰ ۸ M) منقبص شده است برداشتن اندوتلیوم با ساییدن رگ، اثر شلکنندگی را از بین می برد و از طریق اثر مستقیم استیل کولین بر عصله صاف عروقی باعث انقباص می شود (NA) نورآدرنالین [نوراپی نفرین (Ach)؛ استیل کولین، شماره ها بیانگر غلظت لگارینمی استفاده شده در زمان بیان شده می باشد.)

پاراسمپاتیک سبب انبساط عروق خونی مغز می شود. اما به هر حال این اثر در نتیجه آزاد شدن No از نورونهای NANC (نیترژیک) و یا آزاد شدن این ماده به عنوان ناقلین همراه از اعصاب کولینرژیک می باشد. میزان نسبت مشارکت سیستم کولینرژیک و نورونهای NANC در اثرات عروقی اعصاب پاراسمپاتیک هنوز در بیشتر اندامهای احشائی ناشناخته است. عضله اسکلتی، اعصاب سمپاتیک کولینرژیک و متسع کننده عروق، دریافت می کنند ولی این امر که استیل کولین باعث انساع عروقی در این بستر عروقی شود، هنوز تأیید نشده است. علاوه بر استیل کولین، نیتریک اکسید نیز به احتمال از این اعصاب ترشح می شود هر چند، پاسخ این بستر عروقی به کولین استراز اگزوژن ناشی از وجود گیرندههای M3 بر اندوتلیوم و سلولهای عضلات صاف می باشد.

اثرات قلبی ـ عروقی تمام استرهای کولین مشابه استیل کولین میباشد و تفاوت اصلی آنها در قدرت و طول مدت اثر میباشد. به دلیل مقاومت متاکولین، کرباکول و بتانکول به استیل کولین استراز، مقادیر کمتری از آنها به صورت داخل وریدی جهت ایجاد اثرات مشابه استیل کولین کافی است، و طول مدت عمل آنها نیز بیشتر است. اثرات قلبی ـ عروقی اغلب آلکالوئیدهای طبیعی مقلد کولین و آنالوگهای صناعی نیز عمدتاً مشابه استیل کولین است.

پیلوکارپین، استثناء جالبی بر گفتههای بالا است. این دارو، اگر به صورت داخل وریدی تجویز شود (به طور

تجربی) ممکن است پس از اثر کاهش فشارخون مختصر افزایش دهد. اثر طولانی مدت تر افزایش فشارخون را افزایش دهد. اثر طولانی مدت تر افزایش فشارخون، می تواند به تحریک عقدهای سمپاتیک برگردد که با فعال شدن گیرندههای M_1 غشأ سلول پس عقدهای ایجاد می شود. ایس تصریک، کانالهای پتاسیم را بسته و پتانسیلهای تحریکی (دپلاریزه کننده) پس سیناپسی آهسته را ایجاد می کند. این اثر، مانند اثر کاهش فشارخون، می تواند با آتروپین که یک داروی آنتی موسکارینی است مسدود شود.

- ۳. دستگاه تنفسی _ محرکهای موسکارینی عضله صاف درخت برونشی را منقبض میکنند، به علاوه غدد مخاط نایی _ برونشی نیز تحریک به ترشح میگردد. ترکیب این آثار میتواند گاهی به خصوص در مبتلایان به اسم ایجاد علامت کند. برونکواسپاسم ناشی از اگونیستهای موسکارینی، در حیوانات آزمایشگاهی فاقد موتانتهای گیرنده ، M3 از بین رفته است.
- ۴. دستگاه گوارش ــ استفاده از آگونیستهای موسکارینی مانند تحریک سیستم عصبی پاراسمپاتیک، فعالیت حرکتی و ترشحی روده را افزایش می دهد. غدد بزاقی و معدی، به شدت تحریک شده و غدد پانکراس و روده کوچک کمتر متاثر می شوند. فعالیت پریستالتیک در طول روده افزایش یافته و اغلب اسفنگترها شل می شوند. تحریک انقباض در این دستگاه، شامل دپلاریزاسیون غشاء سلولی ماهیچه صاف و افزایش ورود کلسیم به داخل است. آگونیستهای صاف و افزایش ورود کلسیم به داخل است. آگونیستهای

موسکارینی در میوشهای (mice) جهش یافته فاقد گیرندههای M_2 و M_3 منجر به انقباض ایلئوم نمیشود. گیرنده M_3 برای فعال شدن مستقیم انقباض عضله صاف لازم است در حالی که گیرنده M_3 تشکیل CAMP و شل شدگی ناشی از داروهای مقلد سمپاتیک را کاهش میدهد.

۵. دستگاه ادراری ـ تناسلی ــ آگونیستهای موسکارینی عضله دترسور را تحریک و عضلات تریگون و اسفنگتر مثانه را شل کرده و به تخلیه کمک میکنند. به نظر میرسد عمل گیرندههای M_2 و M_3 و رمثانه همان عمل آنها در عضله صاف روده باشد. رحم انسان به آگونیستهای موسکارینی چندان حساس نیست.

انواع مختلف غدد ترشحی ــ اگونیستهای موسکارینی
 ترشح غدد عرق تنظیمکننده دما، اشکی و بینی حلقی را
 تحریک میکند.

 سیستم عصبی مرکزی ــ سیستم عصبی مرکزی دارای هر دو نوع گیرنده نیکوتینی و موسکارینی است. مغز از نظر جایگاههای موسکارینی نسبتاً غنی تر است و نخاع از نظر جایگاههای نیکوتینی برتری دارد. نقشهای فیزیولوژیک این گیرندهها در فصل ۲۱ بحث شده است.

همه ۵ نوع زیر گروه گیرنده موسکارینی، در دستگاه اعصاب مرکزی یافت شدهاند. نقش گیرندههای ${\rm IT}\, {\rm M}_1$ استفاده از آزمایشاهای روی موشهای فاقد این ژنها، بررسی شده است. زیر گروه ${\rm M}_1$ در مناطقی از مغز که با شناخت ٔ (آرتباط دارند، به فراوانی یافت میشود، موشهای فاقد گیرنده ${\rm M}_1$ دچار اختلال انعطاف پذیری عصبی ٔ در ناحیه مغز قدامی ٔ بودند و پیلوکارپین ٔ قادر به القای صرع در این موشها نبود. موشهایی که ژنهای هموزیگوت گیرنده ${\rm M}_1$ را نداشتند، در برابر آگونیستهای موسکارینی صناعی (اکسوترمورین ٔ ۵) اثرات مربوطه به دستگاه اعصاب مرکزی (اکسوترمورین ٔ ۵) اثرات مربوطه به دستگاه اعصاب مرکزی حیوانات آزمایشگاهی فاقد گیرندههای ${\rm KM}_1$ به ویژه در ناحیه هیپوتالاموس، دچار کاهش اشتها بودند و از حجم چربی هیپوتالاموس، دچار کاهش اشتها بودند.

با وجود کمتربودن گیرندههای نیکوتینی نسبت به موسکارینی در مغز، نیکوتین و لوبلین (شکل ۳–۷) اثرات میهمی بر ساقه مغز و قشر مغزی دارند. فعالشدن گسیرندههای نیکوتینی در نواحی پیش سیناپسی و پس سیناپسی رخ میدهد. گیرندههای پیش سیناپسی

نیکوتینی، به استیل کولین و نیکوتین اجازه می دهند تا رهاسازی چندین نوروترانسمیتر (گلوتامات، سروتونین، گابا، دوپامین و نورایی نفرین) را کنترل کنند. استیل کولین از طریق گیرندههای α3β4 نیکوتینی در هیپوکامی، رهاسازی نورایی نفرین را تنظیم کرده و باعث مهار رهاسازی استیل کولین از نورونهای هیپوکامپ و کورتکس مغز می شود. الیگومر α4β2 فراوان ترین گیرندهٔ نیکوتینی در مغز میباشد، مواجه مزمن با نیکوتین اثراتی دوگانه بر گیرندههای نیکوتینی دارد: که شامل فعال شدن (دیولاریزاسیون) و به دنبال آن حساسیتزدایی میباشد که اثرات اخیر باعث افزایش رهاسازی مقادیر بیشتری از دوپامین در دستگاه مزولیمبیک می شود. به نظر می رسد این اثر با عملکرد افزایش دهنده هوشیاری ناشی از نیکوتین و خواص اعتیادآور سیگار، ارتباط داشته باشد. با حذف زیرواحدهای β_{γ} در محیط آزمایشگاه، میزان اتصال استیل کولین و در نتیجه، میزان رهاسازی دوپامین نیز کاهش یافت. حساسیتزدایی بعدی در گیرندههای نیکوتینی سبب افزایش تمایل اتصال آگونیست و خود تنظیمی افزایشی در محلهای اتصال نیکوتینی به ویژه اولیگومر ۵4β2 می شود. حساسیت زدائی آهسته می تواند در درمان جایگزینی نیکوتین در رژیمهای ترک سیگار مفید باشد. نیکوتین در غلظتهای بالا، لرزش، استفراغ و تحریک مرکز تنفسی را القا میکند. در سطوح باز هم بالاتر، نیکوتین سبب تشنجاتی مے گردد که ممکن است به کمای کشنده ختم شود. اثرات کشنده نیکوتین بر سیستم عصبی مرکزی و جذب آسان آن، پایه استفاده از نیکوتین به عنوان یک حشره کش می باشد.

زیرواحد α 7 گیرنده نیکوتینی (α 7-nAChR) در سیستم عصبی مرکزی و محیطی شناسایی شده است که در مکانیسمهای شناختی (حافظه و یادگیری) و درک درد دخالت دارد. این زیرواحد گیرنده نیکوتینی یک پنتامر هومومریک (α 75) بوده که دارای α 4 جایگاه آگونیست در سطح زیرواحدها دارد مدولاتورهای آلوستریک مثبت جهت تقویت و تحریک زیرواحد α 7 و به منظور درمان اختلالات شناختی در بیماری آلزایمر در حال بررسی و ساخته شدن میباشند (فصل ۱ را ببینید).

در سلولهای πAChR در سلولهای غیرنورونی سیستم ایمنی به منظور بررسی اثرات ضد

²⁻ Neuronal plasticity

I- cognition
3- forebrain

brain 4- Pilocarpine

⁵⁻ oxotremorine

التهابی پیشنهاد می شود. استیل کولین، نیکوتین و یا تحریک واگ از طریق تحریک زیرواحد α7 گیرنده nAChR سبب کاهش تولید سایتوکاینهای التهابی می شوند. در داوطلبان انسانی نیکوتینهای ترانس درمال مارکرهای التهابی ناشی از تزریق لیپوپلی ساکارید را کاهش داد که خاصیت ضدالتهابی کولینرژیک از نتایج حاصل از این یافته کسب شده است.

٨ سيستم عصبي محيطي _عقدههاي خودكار، جايگاههاي مهمی جهت عمل سیناپسی نیکوتینی هستند. عوامل نیکوتینی که در شکل ۳-۷ نشان داده شدهاند، سبب فعال شدن قابل توجه این گیرندههای نیکوتینی شده و پتانسیل عملهایی را در نورونهای پس عقدهای آ غاز می کنند (شکل ۸-۶ را ببینید). نیکوتین خود، تا حدودی میل ترکیبی بیشتری برای گیرندههای نیکوتینی نورونی دارد تا ماهیچه اسکلتی. زیرواحد ۵3 در گانگلیونهای سیستم عصبي خودمختار يافت شده و مسئول انتقال سريع نوروترانسمیترهای تحریکی است. زیرواحدهای etaو eta که همراه زیرواحد 3» در گانگلیونهای سیستم عضبی یاراسمیاتیک و سمیاتیک حضور دارد. حذف هر کدام از زیرواحدهای 2گو 33 و یا a3 سبب اختلالات چشمگیری در سیستم عصبی خودمختار در مدلهای حیوانی میشود. افرادی از نظر وجود زیرواحد ۵3 دچار نقص هستند. دچار میکروسیست (عدم کفایت و کوچک بودن کیسه مثانه)، میکروکولون، سندرم هاپیوسیتالیک رودهای (کاهش حرکات رودهای)، اختلال عملکرد رودهای (به صورت تکرر مدفوع)، اتساع کیسه مثانه و میدریاز میشوند.

عمل نیکوتین بر عقدههای سمپاتیک و پاراسمپاتیک یکسان است. بنابرایین پاسخ اولیه اکثراً شبیه تحریک همزمان سیستمهای سمپاتیک و پاراسمپاتیک است. در مورد سیستم قلبی ـ عروقی آثار نیکوتین اغلب مقلد سمپاتیک است. با تزریق نیکوتین افزایش فشارخون شدیدی ایجاد میشود؛ اما تاکیکاردی سمپاتیک ممکن است با برادیکاردی حاصل از تحریک واگ جایگزین شود. در دستگاه گوارش و ادراری ـ تناسلی، آثار اعمال شده به طور عمده مقلد پاراسمپاتیک هستند: تهوع، استفراغ، اسهال. تخلیه ادرار معمولاً مشاهده میشود. در معرض قرارگرفتن طولانی مدت ممکن است به انسداد با واسطهٔ دیلاریزاسیون عقده سانحامد.

گیرندههای نیکوتینی نورونی در انتهای اعصاب حسی به ویژه اعصاب آوران شریانهای کرونر و کاروتید و

همجنين اجسام كاروتيد موجود ميباشند. فعال شدن اين گیرندهها با محرکهای نیکوتینی و نیز فعال شدن گيرندههاي موسكاريني سلولهاي گلوموس توسط محركهاي موسكاريني ياسخهاي بصل النخاعي بيچيدهاي ایجاد میکند. که عبارتند از: تغییرات تنفسی و تحریک واک. ٩. اتصال عصبي _ عضلاني _ گيرندههاي نيكوتيني صفحه انتهایی عصبی عضلانی شبیه گیرندههای عقدههای خودكارند اما نه دقيقاً عين آنها (جدول ١-٧). هردو نوع گیرنده به استیل کولین و نیکوتین پاسخ میدهند باوجود این، همانگونه که در فصل ۸ بحث شده است، این گیرندهها از نظر ملزومات ساختاری جهت مهار توسط داروهای نیکوتینی با هم متفاوتند وقتی یک آگونیست نیکوتینی به طور مستقيم استفاده مي شود (توسط آيونتوفورزا يا تزريق داخل شریانی)، یک دپلاریزاسیون فوری در صفحه انتهایی ایجادمی شود که حاصل آن افزایش نفوذپذیری به یونهای سديم و پتاسيم ميباشد (شكل ۴-۷). اين پاسخ انقباضي از فاسيكولاسيون سازمان نيافته واحدهاى حركتي مجزاتا انقباض قدرتمند كل ماهيچه متغير است و به همزماني دپلاریزاسیون صفحات انتهایی در ماهیچه بستگی دارد. عوامل نیکوتینی دیلاریزه کننده که به سرعت هیدرولیز می شوند (مانند خود نیکوتین)، به سرعت، انسداد با واسطهٔ دپلاریزاسیون ایجاد میکنند به گونهای که انسداد انتقال حتى وقتى غشا ريلاريزه شده است نيز تداوم دارد (در فصل A و ۲۷ بیشتر در این مورد بحث شده است). این انسداد بهصورت فلجشل در عضله اسكلتي تظاهر مي يابد.

■ فارماکولوژی پایه مقلدهای کولین با عمل غیرمستقیم

اعمال استیل کولین آزاد شده از اعصاب خودکار و حرکتی سوماتیک با هیدرولیز آنزیمی مولکول خاتمه می یابد. هیدرولیز توسط استیل کولین استراز انجام می شود که در غلظتهای بالا در سیناپسهای کولینرژیک موجود است. اثر اصلی مقلدهای کولین با عمل غیرمستقیم بر جایگاه فعال این آنزیم اعمال می شود. اگر چه برخی از آنها، اعمال مستقیمی نیز بر گیرندههای نیکوتینی دارند. تفاوتهای عمده اعضای این گروه از نظر ویـــژگیهای شیمیایی و فارماکوکینتیکی است ــ ویــژگیهای فارماکوکینتیکی است.

شکل ۶-۷.مهارکنندههای کولین استرار. نتوستیگمین مثالی بارز از استر تشکیل شده از اسید کاربامیک [۱] و یک فنول دارای گروه آمونیوم ۴ ظرفیتی [2] ست فیروستیگمین که یک کاربامات طبیعی است یک آمین ۳ طرفیتی میباشد ادروفوتتوم استر نیست اما به جانگاه فعال آبریم متصل میشود کارباریل به عنوان یک خشره کش استفاده میشود.

شیمی و فارما کوکینتیک

.. ساختار

 Υ گروه از مواد شیمیایی مهارکننده کولین استراز موجودند: ۱) الکلهای ساده دارای یک آمونیوم Υ ظرفیتی مانند ادروفونیوم Υ استرهای اسید کاربامیک الکلهای دارای گروههای آمونیوم Υ المخطوفیتی (کارباماتها مانند نئوستیگمین) و Υ) مشتقات آلی اسید فسفریک (ارگانوفسفاتها مانند اکوتیوفات Υ). مثالهایی از دو گروه اول در شکل Υ – Υ آورده شده است. ادروفونیوم، نئوستیگمین و پیریدوستیگمین Υ داروهای صناعی آمونیومهای Υ ظرفیتی اند که در پزشکی استفاده می شوند. فیزوستیگمین طرفیتی اند که در درمان مورد استفاده قرار می گیرد. کارباریل Υ جربی است که در درمان مورد استفاده قرار می گیرد. کارباریل نمونه بارز یک گروه حشره کش کاربامات است که با حلالیت بسیار بریی، طراحی شده است بنابراین جذب آن در حشره و بالا در چربی، طراحی شده است بنابراین جذب آن در حشره و توزیع به سیستم عصبی مرکزی بسیار سریع رخ می دهد.

تعداد کمی از حدود ۵۰/۰۰۰ ارگانوفسفات در شکل ۷-۷ نشان داده شدهاند. بسیاری از ارگانوفسفرهها (اکوتیوفات یک استثنا است) بسیار محلول در چربیاند. اکوتیوفات، که یک مشتق تیوکولین مدارای ارزش بالینی است زیرا عملکرد طولانی سایر

ارگانوفسفره را حفظ کرده اما در محیط آبی پایدارتر است. سومان Y یک Z گاز عصبی Z بسیار قدرتمند است. پاراتیون A و مالاتیون B پیش داروهای تیوفسفات (فسفات حاوی سولفور) هستند که در حیوانات و گیاهان به مشتقات فسفات تبدیل شده و به عنوان حشره کش مورد استفاده قرار می گیرند.

B. جذب، توزیع و متابولیسم

جذب کارباماتهای ۴ ظرفیتی از ملتحمه، پوست، روده و ریهها کم است. این مطلب با توجه به بارداربودن دائمی آنها قابل پیش بینی است زیرا این ویژگی، آنها را نسبتاً نامحلول در چربی میکنند. بنابراین مقادیر بیشتری از این عوامل جهت تجویز خوراکی نیاز است تا تزریق وریدی. توزیع آنها به سیستم عصبی مرکزی ناچیز است. بالعکس، فیزوستیگمین، از تمام جایگاهها به خوبی جذب شده و می تواند به طور موضعی در چشم استفاده شود (جدول ۴-۲). این دارو به سیستم عصبی مرکزی توزیع شده

- 1- Edrophonium
- 3- Pyridostigmine
- 5- Carbaryl
- 7- Soman
- 9- Malathione
- 2- Echothiophate
- 4- Eserine physostigmine
- 6- Thiocholine
- 8- Parathione

شکل ۷ ۷. ساختار برخی از مهارکنندههای کولین استرار ازگانوفسفره خطچینها بیانگر پیوندی است که با اتصال به آنریم هیدرولیر میشود باندهای استری سایه زده شده در مالاتیون نقاط سهزدایی مولکول در پستانداران و پرندگان را نشان میدهند.

و نسبت به کارباماتهای ۴ ظرفیتی قطبی تر، و سمیت بیشتری دارد. کارباماتها در محلول آبی نسبتاً پایدارند اما می توانند در بدن توسط استرازهای غیراختصاصی و نیز کولین استراز متابولیزه شوند. با وجود این، مدت زمان اثر آنها به طور عمده توسط پایداری مجموعه مهارکننده _ آنزیم (و نه متابولیسم یا ترشح)، تعیین می گردد (مکانیسم عمل را در ادامه ببینید).

مهارکنندههای کولین استراز ارگانوفسفره (به جز اکوتیوفات) بهخوبی از پوست، ریه، روده و ملتحمه جذب شده و این ویژگی آنها را برای انسان خطرناک و بهعنوان حشره کش بسیار مؤثر، میگرداند. آنها وقتی در آب حل میشوند در مقایسه باکارباماتها نسبتاً ناپایدارترند بنابراین نیمهعمر محدودی در محیط دارند (در مقایسه با دسته عمده دیگر حشره کشها، هیدروکربنهای هالوژنه، مانند DDT). اکوتیوفات بسیار قطبی است و نسبت به اکثر ارگانوفسفرهها پایدارتر است. وقتی بهصورت محلول آبی برای استفاده چشمی تهیه میشود، فعالیتش را تا هفتهها حفظ میکند.

حشرهکشهای تیوفسفات (پاراتیون مالاتیون و ترکیبات مرتبط) کامالاً محلول در چربیاند و از تمام راههای تجویزی به

ول صدت علمل	کناربردهای درمنانی و طب	V f Jase
	مهارکنندههای گولین استراز	

طبول مبدت عمل		
تقريبي	استفادهها	
		الكلها
۱۵–۵ دقیقه	مــــاستني گراويس،	ادروفونيوم
	ایلئوس، أریتمی	
	امل مرتبط	كارباماتها وعوا
۴-۵/۰ ساعت	مــــــاستنىگراويس،	نئوستيكمين
	ايلئوس	
۴-۶ ساعت	میاستنیگراویس	پیریدوستیکمین
تعاس -/۵-۲ ساعت	كلوكوم	فيزوستيكمين
		اركانوفسفاتها
صد ساعت	گلوکوم	اكوتوفات

سرعت جذب می شوند. این ترکیبات باید با تبدیل به آنالوگهای اکسیژن در بدن فعال شوند (شکل ۷-۷)، که این فرآیند در حشرات و مهرهداران به سرعت انجام می گیرد. همچنین

مالاتیون و محدودی از حشره کش های ارگانوفسفره در پرندگان و یستانداران (نه حشرات)، از راههای دیگر به سرعت به محصولات غيرفعال متابوليزه مي شوند، بنابراين، اين سموم جهت فروش عمومی به اندازه کافی مطمئن (بیخطر) هستند. متأسفانه، ماهی نمی تواند مالاتیون را سمزدایی کند و بسیاری از ماهیها در نتیجه استفاده فراوان از این عامل در مسیرهای آب و یا نزدیکی آنها از بین رفتهاند. پاراتیون در مهرهداران به طور مؤثر سمزدایی نمیشود بنابراین برای انسانها و چهارپایان اهلی خطرناک تر از مالاتیون بوده و در ایالات متحده آمریکا جهت استفاده عمومي در دسترس نيست.

تمام سموم ارگانوفسفرهها به جز اکوتیوفات به تمام قسمتهای بدن شامل سیستم عصبی مرکزی انتشار می یابند. بنابراین عوارض سیستم عصبی مرکزی یکی از اجزاء مهم مسمومیت با این عوامل می باشد.

فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

استیل کولین استراز هدف اصلی این داروهاست اما بوتیریل کولین استراز نیز مهار می شود. استیل کولین استراز یک آنزیم فوق العاده فعال است. در مرحله اول کاتابولیسم، استیل کولین به جایگاه فعال آنزیم متصل و با هیدرولیز، کولین آزاد و آنزیم استیله تولید میکند. در قدم دوم، اتصال کووالانسی استیل ـ أنزیم با اضافه شدن آب می شکند (هیدراسیون)، کل فرآیند در حدود ۱۵۰ میکروثانیه رخ میدهد.

تمام مهارکنندههای کولین استراز، با صهار استیل کولین استراز غلظت استیل کولین درونزاد را در محل گیرندههای کولینرژیک افزایش میدهند. با این وجود، جزئیات مولکولی برهم کنش آنها با آنزیم، در ۳ گروه شیمیایی مذکور متفاوت

گروه اول که ادروقونیوم مثال عمده آنهاست، از الکلهای ۴ ظرفیتی تشکیل شدهاند. این عوامل با نیروهای الکترواستاتیک و پیوندهای هیدروژنی به طور برگشتیذیر به جایگاه فعال متصل شده و بنابراین از دستیابی استیل کولین [به جایگاه] ممانعت مىكنند. مجموعه آنزيم ـ مهاركننده پيوند كووالانسى نداشته و بدین ترتیب عمر کوتاهی دارد (حدود ۲ تا ۱۰ دقیقه). گروه دوم شامل استرهای کاربامات مانند نئوستیگمین و فیزوستیگمین است. این عوامل یک هیدرولیز ۲ مرحلهای را مشابه آنجه در مورد استیل کولین بیان شد پشت سر میگذارند. با این وجود، پیوند کووالانسی آنزیم کاربامویله شده به طور قابل توجهی به

مرحله دوم (هیدراسیون) مقاومتر بوده و این قدم بالطبع طولانی ست (حدود ۳۰ دقیقه تا ۶ ساعت). گروه سوم ارگانوفسفاتها را در بر می گیرد. اتصال اولیه و هیدرولیز این عوامل نیز توسط آنزیم به فسفريلهشدن جايگاه فعال مىانجامد. پيوند كووالانسى آنزيم ـ فسفر فوق العاده پایدار بوده و با سرعت بسیار کمی (هـزارم ساعت) در آب هیدرولیز می شود. پس از مرحله اول اتصال ـ هیدرولیز، مجموعه أنزیم فسفریله شده ممکن است، روندی به نام پیرشدن اراطی میکند. این روند به شکسته شدن یکی از پیوندهای اکسیژن ـ فسفر مهارکننده میانجامد و پیوند فسفر ـ أنزيم را قدرت بيشتري مي بخشد. سرعت پيرشدن بسته به نوع تركيب اركانوفسفره متفاوت است. به عنوان مثال، توسط عوامل شیمیایی جنگی همچون سومان، روند پیرشدن طی ۱۰ دقیقه و با مصرف داروهایی چون ۷X، این روند طی ۴۸ ساعت، روی مى دهد. مواد هسته دوست ووي مانند پراليدوكسيم اكر قبل از آن که پیرشدن رخ دهد، داده شوند، میتوانند پیوند فسفر ـ آنزیم را شکسته و به عنوان داروهای احیاء کننده کولین استراز^۵ در موارد مسمومیت با حشره کش های ارگانوفسفره به کار روند (فصل ٨ را ببینید). وقتی پیرشدن اتفاق بیافتد مجموعه مهارکننده آنزیم پایدارتر شده و شکستن آن حتی با ترکیبات احیاءکننده اکسیم^ع نیز مشکل تر می شود.

به دلیل تفاوتهای قابل توجه در مدت زمان عمل مهارکنندههای ارگانوفسفره، گاهی از آنها به عنوان مهارکنندههای کولین استراز "غیربرگشت پذیر" کیاد می شود، و ادروفونیوم و کارباماتها نیز مهارکنندههای "برگشتیذیر" ۸ در نظر گرفته می شوند. با این وجود، مکانیسمهای مولکولی عمل این ۳ گروه، ز این توصیف سهلگرایانه حمایت نمیکند.

B. اثرات اعمال شده بر اعضا

قابل توجه ترین اثر فارما کولوژیکی مهارکننده های کولین استراز بر سیستم قلبی ـ عروقی، گوارشی، چشم و اتصال عصبی ـ عضلانی ماهیچه اسکلتی میباشد (چنانکه در مطالعه موردی بيان شد). از أنجابي كه عمل اصلى أنها تقويت اعمال استيل كولين درونزاد مي باشد، اثرات أنها شبيه اثرات أگونيستهاي مقلد كولين با عمل مستقيم است (ولى هميشه يكسان نيست).

۱. سیستم عصبی مرکزی _ مهارکنندههای کولین استراز

- 1- Carbamoylated enzyme
- 2- Agang 3- Nucleophile 4- Pralidoxime
- 5- Cholinesterase regenerator
- 6- Oxime 7- Ireversible
- 8- Reversible

محلول در چربی در غلظتهای پایین، سبب تغییرات گسترده در نوار مغزی (EEG) و پاسخ هوشیارانه فرد میشوند. این مواد در غلظتهای بالاتر باعث ایجاد تشنجات فراگیر میشوند که ممکن است با کما و ایست تنفسی دنبال گردد.

- چشم، دستگاه تنفسی، دستگاه گوارش، دستگاه ادراری —
 اثرات مهارکنندههای کولین استراز بر این دستگاهها که
 همگی به خوبی توسط سیستم عصبی پاراسمپاتیک
 عصبدهی میشوند، از نظر کیفی کاملاً شبیه اثرات
 مقدهای کولین با عمل مستقیم است (جدول ۳-۷).
- ۳. سیستم قلبی ـ عروقی ـ مهارکنندههای کولین استراز میتوانند سبب افزایش فعالیت عقدههای سمپاتیک و پاراسمپاتیک تغذیه کننده قلب و نیز گیرندههای استیل کولین سلولهای مجری (عضله قلبی و عضله صاف عروقی) گردند که عصبدهی کولینرژیک دارند.

در قلب اثرات اعمال شده پاراسمپاتیک غلبه دارد بنابراین مهارکنندههای کولین استراز مانند ادروفونیوم، فیزوستیگمین یا نئوستیگمین اثرات فعال شدن عصب واگ بر قلب را تقلید میکنند. اثرات کرونر تروپیک منفی [کاهش ضربان قلب]، درموتروپیک منفی [کاهش قدرت انقباضی] ایجاد شده و برون قلبی افت میکند. افت برون ده قلبی را می توان به برادی کاردی، کاهش قدرت انقباض دهلیزی و تا حدودی کاهش قدرت انقباض دهلیزی و تا حدودی مهار پیش اتصالی رهاشدن نوراپی نفرین و نیز مهار اثرات مهار پیش اتصالی رهاشدن نوراپی نفرین و نیز مهار اثرات سلولی پس اتصالی سمپاتیک رخ می دهد.

مهارکنندههای کولین استراز، اثرات مهاری مستقیم اندکی بر عروق عضلات صاف دارند چرا که بیشتر نواحی بستر عروقی فاقد عصبدهی کولینرژیک میباشد (عروق کرونر، استثنا میباشند). در دوزهای متوسط، مهارکنندههای کولیناستراز، باعث افزایش مقاومت عروقی و فشارخون میشوند که این امر ناشی از اثر ترکیبات نیتروژندار در ناحیه گانگلیون سمپاتیکی و اثر عوامل محلول در چربی در نواحی سمپاتیکی مرکزی میباشد. آتروپین با تأثیر بر دستگاه اعصاب مرکزی و محیطی، از افزایش فشارخون و سطوح نوایی فرین در پلاسما، جلوگیری میکند.

بنابراین اثر خلاص قلبی ـ عروقی مقادیر متوسط مهارکننده های کولین استراز، عبارتند از: برادی کاردی ملایم،

افت برون ده قلبی و عدم تغییر و یا افت محدود فشارخون. بنابراین، درمان فشارخون توسط مهارکننده کولین استراز در فردی که از آلزایمر رنج میبرد، نیازمند کنترل دقیق فشارخون و تعدیل دوز داروی درمانی میباشد. مهارکنندههای کولیناستراز در دوزهای بالا (سمی)، باعث برادیکاردی واضح، کاهش برون ده قلبی و کاهش فشارخون میشوند.

۴. اتصال عصبی ـ عضلانی ــ مهارکنندههای کولین استراز اثرات درمانی و سمی مهمی بر اتصال عصبی عضلانی ماهیچه اسکلتی دارند. غلظتهای پایین (درمانی)، اعمال استیل کولینی را که به طور فیزیولوژیک آزاد شده است کمی طولانی کرده و شدت میبخشند این امر قدرت انقباض را به ويـرْه در ماهيچههايي بالا مي برد که توسط عوامل مسدودکننده شبه کوراری یا میاستنی گراویس ضعیف شدهاند. در غلظتهای بالاتر، تجمع استیل کولین به فيبريلاسيون الياف عضلاني ميانجامد تحريك ناهماهنگ نسورون حرکتی نیز ممکن است رخ دهند که خود به فاسیکولاسیون منجر شده و کل واحد حرکتی را در بر می گیرد. با مهار قابل توجه استیل کولین استراز، انسداد عصبی _ عضلانی به واسطه دیلاریزاسیون رخ می دهد که ممکن است همان گونه که در مورد سوکسینیل کولین دیده میشود، با یک دوره انسداد بدون واسطه دیلاریزاسیون ا دنبال شود (جدول ۲-۲۷ و شکل ۷-۲۷ را ببینید).

بعضی مهارکنندههای کولین استراز کارباماتی ۴ ظرفیتی، مانند نئوستیگمین دارای اثر مستقیم آگونیستی نیکوتین در اتصال عصبی به عضلانی نیز میباشند که ممکن است به سودمندی این عوامل در درمان میاستنی مربوط باشد.

فارماکولوژی بالینی مقلدهای کولین

استفادههای درمانی عمده مقلدهای کولین در درمان بیماریهای چشم (گلوکوم، ازوتروپی تطابقی)، دستگاه گوارشی و ادراری (آتونی بعد از عمل، مثانه نوروژنیک)، اتصال عصبی عضلانی (میاستنیگراویس، فلج عصبی ـ عضلانی ناشی از کورار) و در درمان بیماران مبتلا به الزایمر میباشد. مهارکنندههای کولین استراز گاهی در درمان مصرف بیش از حد آتروپین و به ندرت در درمان آریتمی دهلیزی معین مورد استفاده قرار میگیرند.

كاربود باليني

1. aims

گلوکوم بیماری است که با افزایش فشار داخل چشمی مشخص می شود. محرکهای موسکارینی و مهارکنندههای کولین استراز با انقباض جسم مژگائی و تسهیل جریان خروجی مایع زلالیه و نیز احتمالاً باكاهش ترشح آن، فشار داخل چشمي راكاهش ميدهند (شکل ۹-۶ را ببینید). در گذشته گلوکوم توسط آگونیستهای مستقیم (پیلوکارپین، متاکولین، کرباکول) یا مهارکنندههای کولین استراز (فيزوستيگمين، دمكاريوم'، اكوتيوفات، ايـزوفلورونات) درمان میشد. در مورد گلوکوم مزمن، این داروها به طور عمده توسط بتا ـ بالاكرهاي موضعي و مشتقات يروستا كالاندين جایگزین شدهاند.

گلوکوم زاویه بسته حاد، یک اورژانس پازشکی است که معمولاً ابتدا با دارو درمان می شود اما جهت تصحیح دائمی عمدتاً به جراحی نیاز دارد. درمان اولیه، اغلب شامل ترکیبی از یک آگونیست موسکارینی مستقیم و یک مهارکننده کولین استراز (مثلاً پیلوکاریین) و نیز داروهای دیگر میباشد. وقتی فشار داخل چشمی کنترل شد و خطر از دستدادن بینایی برطرف گردید، بیمار می تواند برای جراحی اصلاحی (خارج کردن عنبیه) اماده شود. گلوکوم زاویه باز و برخی موارد گلوکوم ثانویه، بیماریهای مزمنی هستند که با جراحی متداول قابل اصلاح نیستند. گرچه تکنیکهای جدید لیزر به نظر مفید میآیند، درمانهای دیگر گلوکوم در کادر درمان گلوکوم در فصل ۱۰ شرح داده شدهاند.

استرویی (دوبینی) تطابقی (انحراف چشم ناشی از اشکال تطابقی در دور بینی) در کودکان کم سن، گاهی با آگونیستهای مقلد کولین تشخیص و درمان می شود. مقدار مصرفی آن شبیه و یا بالاتر از مقدار مصرفی در گلوکوم است.

B. دستگاه گوارشی و ادراری

در اختلالات بالینی که نبود اتسداد، سبب کاهش فعالیت عضله صاف می شوند، داروهای مقلد کولین با اثرات موسکارینی مستقیم یا غیرمستقیم ممکن است مفید باشند. این اختلالات عبارتند از: ایلئوس بعد از جراحی (آتونی یا فلج معده یا روده به دنبال دست کاری جراحی) و مگاکولون مادرزادی، احتباس ادرار مى تواند به دنبال جراحي يا زايمان رخ داده يا ممكن است ثانويه به آسیب یا بیماری نخاعی باشد (مثانه نوروژنیک)، مقلدهای کولین نیز گاهی جهت افزایش تونوسیته اسفنگتر تحتانی مری در مبتلایان به ازوفاژیت ناشی از رینفلاکس مورد استفاده قبرار می گیرند، اما مهارکنندههای یمپ پروتون به این منظور بیشتر

مصرف می شوند (فصل ۶۲ را ببینید)، در میان استرهای کولین، بتانکول بیشترین کاربرد را در این اختلالات دارد. بتانکول در مشکلات گوارشی، معمولاً در مقادیر ۲۵–۱۰ میلی گرم ۳ یا ۴ بار در روز به صورت خوراکی تجویز می شود. در مبتلایان به احتباس ادرار، بتانکول می تواند به صورت زیرجلدی با دوز ۵ میلی گرم به کار رفته و در صورت نیاز ۳۰ دقیقه بعد تکرار گردد. در میان مهارکنندههای کولین استراز، نئوستیگمین، بیشترین کاربرد را در این موارد دارد. در صورد ایلئوس پارالیتیک یا آتونی مثانه، نئوستگمین می تواند به صورت زیرجلدی در مقادیر ۱mg ۰/۵-۱mg تجویز شود. اگر بیماران قادرند داروها را از راه دهان مصرف کنند، نئوستیگمین می تواند به صورت خوراکی با دوز ۱۵mg تجویز گردد. در تمام این شرایط، پزشک باید قبل از استفاده از مقلد کولین مطمئن باشد که هیچ گونه انسداد مکانیکی در جریان خروجی وجود ندارد در غیر این صورت دارو ممکن است مشکل را تشدید کرده و حتی با افزایش فشار به سوراخشدن آبیانجامد.

ييلوكاريين مدتهاست جهت افزايش ترشح بزاق مورد استفاده قرار می گیرد. سویملین " مشتق کوپینوکلیدین " استیل کولین، یک آگونیست موسکارینی جدید با عمل مستقیم است که در درمان خشکی دهان مرتبط با سندرم شوگرن و موارد آسیب غدد بزاقی ناشی از پرتودرمانی به کار می رود.

اتصال عصبی ـ عضلانی

میاستنیگراویس بیماری خودایمنی است که اتصالات عصبی ـ عضلانی ماهیچه اسکلتی را متأثر میکند. در این بیماری ائتیبادی، ضد مهمترین ناحیه ایمونوژنیک موجود بر ریرواحدهای 1 مجموعه گیرنده نیکوتینی کانال، ساخته می شود. ایس آنتی بادی ها در ۸۵ درصد افراد مبتلا به میاستنی گراویس یافت می شوند. آنتی بادی با چندین روش، عملكرد گيرنده نيكوتيني را كاهش ميدهد: (١) إيجاد اتصالات متقابل^۵ در گیرندهها، فرآیندی که باعث به داخل کشیدهشدن و یز گیرنده می شود؛ (۳) تجزیه غشا پس سینایسی و (۳) اتصال به گیرندههای نیکوتینی و در نتیجه مهار عملکرد آنها. یافتههای شایع عبارتند از: افتادگی پلک (پتوز)، دوبینی، مشکل در صحبت کردن، بلعیدن و ضعف اندام. بیماری شدید ممکن است همه ماهیچهها از جمله ماهیچههای ضروری برای تنفس را تحت تأثیر قرار دهد. این بیماری شبیه فلج عصبی ـ عـضلانی ایجاد شده توسط b- توبوکورارین و داروهای مسدودکننده عصبی

2 - Perforation

³⁻ Cevimeline

⁴⁻ Oninuclidine 5- cross-linking

_ عـضلانی غـیردپلاریزه کننده است. (فصل ۲۷ را ببینید). مبتلایان به میاستنی به شدت به عمل داروهای کوراری و دیگر داروهایی که با انتقال عصبی _ عضلانی تداخل میکنند مانند آنتی بیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی حساسند.

مهارکنندههای کولین استراز ـ اما نه آگونیستهای گیرنده استیل کولین با عمل مستقیم ـ در درمان میاستنی بسیار ارزشمندند. بیمارانی که تنها دچار میاستنی چشمی هستند، ممکن است با تجویز مهارکننده کولین استراز به تنهایی، درمان شوند (شکل ۴۳-۷). بیمارانی که بیماری گستردهتری دارند، علاوه بر این، نیازمند دریافت داروهای سرکوبکنندهٔ سیستم ایمنی (ستروئیدها، سیکلوسپورین و آزاتیوپرین) میباشند. در بعضی بیماران، غده تیموس با جراحی خارج میشود. در موارد شدید بیماری، تجویز ایمونوگلوبولینها و پلاسمافرزیس ممکن است، سودمند باشد.

ادروفونیوم گاهی به عنوان تست تشخیصی میاستنی به کار میرود. بعد از این که اندازهگیریهای پایه قدرت عضلانی به عمل آمد یک دوز ۲ میلیگرمی به صورت داخل وریدی تزریق میگردد. اگر پس از ۴۵ ثانیه هیچ واکنشی رخ ندهد، ۸mg دیگر نیز ممکن است تجویز شود. اگر بیمار مبتلا به میاستنیگراویس باشد، معمولاً بهبود قدرت عضلانی مشاهده میشود که حدود ۵ دقیقه به طول میانجامد.

معمولاً در بیماران میاستنی بسیار ناخوش باید میاستنی شدید (بحران میاستنی) از درمان بیش از حد دارویی (بحران کولینرژیک) افتراق داده شده و این بیماران در بیمارستانهای واجد دستگاههای حمایتی اورژانسی کافی (مانند ونـتیلاتورهای مکانیکی) کنترل شوند. ادروفونیوم جهت ارزیابی کفایت درمان با مهارکنندههای کولین استراز طولانی اثرتر در مبتلایان به میاستنی گراویس، نیز به کار می رود. اگر مقادیر زیاد مهارکننده كولين استراز استفاده شده باشد، بيماران ممكن است به دليـل انسداد ناشی از دیلاریزاسیون در صفحه انتهایی حرکتی، به طور كاذب ضعيف شوند. هم چنين اين بيماران ممكن است عالائم تحریک زیاد گیرندههای موسکارینی (کرامپهای شکمی، اسهال، افزایش تولید بزاق، ترشحات فراوان برونشی، میوز، برادیکاردی) را بروز دهند. تجویز دوزهای پایین ادروفونیوم (۲-۱ میلیگرم داخل وریدی) در بیماری که تحت درمان با مقادیر زیاد مهارکننده کولین استراز قرار دارد، هیچ گونه بهبودی ایجاد نمیکنند یا ضعف را بدتر میکنند. از طرف دیگر، بهبود بیمار با ادروفونیوم، ممکن است بیانگر نیاز به افزایش مقدار مهاركتنده كولين استراز باشد.

درمان طولانی مدت میاستنیگراویس معمولاً با پیریدوستیگمین انجام میشود، نئوستیگمین یا آمبنونیوم، پیریدوستیگمین انجام میشود، نئوستیگمین یا آمبنونیوم، عضلانی، به میزان بهینه میرسد. این داروها نسبتاً کوتاه اثر بوده و بنابراین به دوزهای متعدد (هر ۶ ساعت جهت پیریدوستیگمین و آمبنونیوم و هر ۴ ساعت در مورد نئوستیگمین، جدول ۴-۷) نیاز میاشد. داروهای آهسته رهش موجودند اما در صورت نیاز باید در هنگام شب مصرف شوند. مهارکنندههای کولین استراز باید در هنگام شب مصرف شوند. مهارکنندههای کولین استراز نیمیگیرند چرا که مقدار مورد نیاز آنها در این بیماری بیش از حد نمی گیرند چرا که مقدار مورد نیاز آنها در این بیماری بیش از حد متغیر است که اجازه کنترل آرام با داورهای طولانی اثر را بدهد.

اگر اثرات موسکارینی چنین درمانی قابل توجه باشد، میتوان آن را با تجویز داروهای ضدموسکارینی مانند آتروپین کنترل کرد. معمولاً نسبت به اثرات موسکارینی مهارکنندههای کولین استراز تحمل ایجاد می شود بنابراین درمان با آتروپین مورد نیاز نیست.

انسداد عصبی عضلانی به موازات بیهوشی جراحی با استفاده از شلکنندههای عصبی ـ عضلانی غیردپلاریزه کننده نظیر پانکورونیوم و عوامل جدیدتر ایجاد می شود (فصل ۲۷ را ببینید) به دنبال جراحی از بینبردن سریع این فلج دارویی مد نظر است که در این مورد می توان از مهارکنندههای کولین استراز بهره جست (نئوستیگمین و ادروفونیوم داروهای انتخابی هستند). این داروها جهت اثر سریع، به صورت داخل وریدی یا داخل عضلانی تجویز می شوند. برخی از سموم بعضی از مارها اثرات مشابهی دارت و مصرف اسپری، مورد استفاده در بینی، مشابهی دارت داحل بررسی به منظور پیشگیری از آسیت تنفسی نئوستیگمین در حال بررسی به منظور پیشگیری از آسیت تنفسی

D. قلب

ادروفونیوم یک مهارکننده کولین استراز کوتاه اثر در درمان تاکیآریتمیها به خصوص تاکیکاردی فوق بطنی حملهای میباشد. در این مورد، ادروفونیوم با داروهای جدیدتر با مکانیسههای متفاوت جایگزین شده است (آدنوزین و وراپامیل و دیلتیازم^۵ (مسدودکنندههای کانال کلسیم) (فصل ۱۴ را ببینید).

E. مسمومیت ناشی از داروهای ضدموسکارینی مسمومیت با آترویین در کودکان بالقوه کشنده است (فصل ۸ را

Ambenonium 2- Sustained-releas

³⁻ Pancuronium

⁵⁻ Diliiazem

⁴⁻ Verapamıl

ببینید) و در بالغین نیز ممکن است به اختلالات رفتاری شدید، طولانی و آریتمی بیانجامد. ضدافسردگیهای سه حلقهای نیز در صورت مصرف بیش از حد (اغلب با هدف خودکشی) سبب انسداد موسکارینی شدید می شوند (فصل ۳۰ را ببینید). انسداد گیرنده می تواند با افزایش مقدار استیل کولین درونزاد موجود در اتصالات عصب با سلول مجری دفع گردد. از لحاظ تثوری، یک مهارکتنده کولین استراز می تواند این اثرات را از بین ببرد. فیزوستیگمین در کلاین مورد کاربرد دارد زیرا وارد سیستم عصبی مرکزی شده و علائم مرکزی و نیز محیطی انسداد موسکارینی را از بین می برد. با این وجود، همان طور که در قسمت ذیل اشاره خواهد شد، خود فیزوستیگمین می تواند اثرات خطرناکی بر سیستم عصبی مرکزی فیزوستیگمین می مرکزی فیزوستیگمین می قرد قسمت ذیل اشاره خواهد شد، خود خطرناک دمای بدن یا تاکیکاردی فوق بطنی بسیار سریع مورد خطرناک دمای بدن یا تاکیکاردی فوق بطنی بسیار سریع مورد استفاده قرار می گیرد (فصل ۸۵ را ببینید).

F. سیستم اعصاب مرکزی

تاکرین دارویی است با فعالیت ضدکولین استراز و سایر اعمال مقلد کولینی که جهت درمان بیماری آلزایمر خفیف تا متوسط و مورد استفاده قرار گرفته است. تأثیرگذاری تاکرین، متوسط و سمیت کبدی آن قابل توجه است. دونیزیل آ، گالانتامین و ریـواسـتیگمین آ، مـهارکنندههای اسـتیل کولین جدیدتر و انتخابی تری هستند که به نظر میرسد همان فواید بالینی متوسط تاکرین را در درمان اختلالات شناختی بیماران آلزایمر داشته باشند. با این وجود، هیچ مطالعه مداخلهای مقایسهای بین این داروهای جدیدتر و تاکرین انجام نشده است. این داروها در فصل در صحت شدهاند.

سمت

پتانسیل سمیت محرکهای گیرنده کولینرژیک به طور قابل توجهی بسته به میزان جذب، دسترسی به سیستم عصبی مرکزی و متابولیسم آنها متغیر است.

A. محرکهای موسکارینی با عمل مستقیم

داروهایی مانند پیلوکارپین و استرهای کولین در صورت تجویز بیش از حد، علائم قابل پیشبینی تحریک شدید موسکارینی ایجاد میکنند. این اثرات عبارتند از: تهوع، استفراغ، اسهال، فوریت ادرار، تولید بزاق، عرقکردن، اتساع عروق سطحی و تنگشدن برونشها تمام این اثرات به صورت رقابتی توسط

آتروپین و ترکیبات مشابه مسدود میشوند.

قارچهای معینی به خصوص از جنس Irnocybe حاوی الکالوئیدهای موسکارینی هستند. خوردن این قارچها در عرض ۱۵–۳۰ دقیقه به علائم بارز تحریک شدید موسکارینی میانجامد، این آثار زیانبار بوده ولی بندرت کشنده میباشند. درمان این حالت با ۱۳۳۵ آتروپین به صورت تزریقی است. آمانیتا موسکاری^۵، اولین منبع موسکارین، دارای غلظت بسیار پایین این آلکالوئید است.

B. محركهاي نيكوتيني با عمل مستقيم

خود نیکوتین تنها علت شایع این نوع مسمومیت است (سمیت وارنیکلین در جای دیگری در این فصل بحث شده است). سمیت حاد این آلکالوئید به خوبی شناسایی شده است اما بسیار کم اهمیت را زا اثرات مزمن ناشی از کشیدن سیگار است. نیکوتین علاوه بر محصولات تنباکو، در حشره کشها نیز استفاده می شود. نئونیکوتینوئید و یک ترکیب صناعی است که از لحاظ ساختاری بسیار شبیه نیکوتین است. به عنوان آگونیست نیکوتین، ترکیب نئونیکوتینوئید برای حشرات بسیار سمی تر از مهره داران است. این مزیت منجر به مصرف گسترده آن در کشاورزی شده تا به عنوان محافظی برای محصولات کشاورزی باشد. اما به هر حال ترکیب نئونیکوتینوئید ازجمله ترکیباتی است مشکوک به ایجاد ترکیب نئونیکوتینوئید ازجمله ترکیباتی است مشکوک به ایجاد کمیسیون اروپا (کلوتیانیدین، ایمیداکلوپرید و تیومتوکسان) از سال کمیسیون اروپا (کلوتیانیدین، ایمیداکلوپرید و تیومتوکسان) از سال

سمیت حاد __ مقدار کشنده نیکوتین تقریباً ۴۰ میلیگرم یا ۱ قطره مایع خالص آن است. که برابر با مقدار نیکوتین در ۲ سیگار معمولی است. خوشبختانه، اغلب نیکوتین سیگار با سوختن یا فرار از طریق جریان هوای همراه با دود سیگار، تخریب میشود. خوردن حشره کشهای نیکوتینی یا تنباکو توسط نوزادان و کودکان معمولاً باعث استفراغ شده و مقدار آلکالوئید جذب شده را محدود میکند.

اثرات سمی مقادیر بالای نیکوتین، حالت تشدید شده اثراتی است که قبلاً شرح داده شدهاند. خطرناک ترین آنها عبارتند از: ۱) اعمال مرکزی محرک که سبب تشنج شده و محمکن است به کها و ایست تنفسی بیانجامد. ۲) دپلاریزاسیون صفحه انتهایی ماهیچه اسکلتی که ممکن است منجر به انسداد به واسطه دپلاریزاسیون و فلج تنفسی

^{1.} Tacrine

³⁻ Galantamine

⁵⁻ Amanita muscaria

²⁻ Donepezil

⁴⁻ Rivastigmine

⁶⁻ Neonicotinoid

شود و ۳) افزایش فشارخون و آریتمی قلبی.

درمان مسمومیت حاد نیکوتین به طور عمده علامتی است. تحریک شدید موسکارینی که ناشی از تحریک عقده پاراسمپاتیک است، میتواند توسط آتروپین کنترل شود. تحریک مرکزی معمولاً با ضدتشنجهای تزریقی مانند دیازپام درمان میگردد. انسداد عصبی ـ عضلانی به درمان دارویی پاسخ نداده و ممکن است به تنفس مصنوعی نیاز داشته باشد.

خوشبختانه، نیکوتین نسبتاً سریع متابولیزه و ترشح می شود. معمولاً بیمارانی که از ۴ ساعت اول جان سالم به در می برند، اگر هیپوکسی و آسیب مغزی اتفاق نیفتاده باشد، کاملاً بهبود می یابند.

سمیت مزمن نیکوتین ــهزینههای سلامتی کشیدن تنباکو که به فرد و نیز هزینههای اجتماعی ـ اقتصادی ان که به جمعیت عمومی تحمیل می شوند هنوز کاملاً مشخص نشده است. با این وجود، در سال ۱۹۷۹ در گزارش عمومی جراحان از ترویج بهداشت و پیشگیری از بیماری چنین بیان شد که کشیدن سیگار به طور واضح بزرگ ترین علت قابل پیشگیری ناخوشی و مرگ زودهنگام در ایبالات متحده است. این بیانیه با مطالعات فراوانی متعاقب آن حمایت شده است. متأسفانه، این حقیقت که مهم ترین بیماری های مرتبط با تنباکو، دیر بروز می کنند، انگیزه بهداشتی ترک سیگار را کاهش می دهد.

قدرت اعتیادزایی سیگار مستقیماً به محتوای نیکوتین آن مرتبط است. معلوم نشده است که خود نیکوتین تا چه حد در ایجاد سایر اثرات جانبی ثبت شده ناشی از مصرف مزمن تنباکو، نقش دارد. بسیار محتمل به نظر میرسد که افزایش ریسک بیماری عروقی و مرگ ناگهانی ناشی از بیمای عروق کرونر را که با سیگارکشیدن همراه است، بتوان به نیکوتین نسبت داد. هم چنین، نیکوتین احتمالاً با بروز بالای عود زخم در افراد سیگاری مبتلا به زخم پپتیک رابطه دارد.

رویکردهای بسیاری جهت کمک به افراد در ترک سیگار، وجود دارد. یک رویکرد، درمان جایگزین به وسیله اقسام آدامس جویدنی، چسبهای پوستی، اسپری بینی یا استنشاق کنندههای نیکوتینی میباشد. همه عوامل فوق در بیمارانی که انگیزه قوی جهت ترک سیگار دارند، مؤثر است و از پتانسیل سوءمصرف کمی نیز برخوردار میباشند. اثربخشی آنها ناشی از جذب آهسته نیکوتین و اثر بر گیرندههای ۲۹۶۵ در دستگاه اعصاب مرکری است که با

ایجاد احساس سرخوشی ناشی از سیگار کشیدن میشو**د و** تمایل به سیگارکشیدن را کاهش میدهد.

داروی بسیار مؤثر دیگر وارتیکیلین ۳ است. این دارو یک اگونیست نسبی صناعی است که بر سطح گیرندههای نیکوتینی 4β2٪ اثر میکند. وارنیکیلین، تا حدی در ترک سیگار مؤثر است. همچنین به علت نیمه عمر طولانی خود دارای اثرات آنتاگونیستی میباشد که از اثر تحریک کننده رهاسازی دویامین بر گیرندههای α4β2 پیش سینایسی جلوگیری میکند (فصل ۲۰). بروز عوارض جانبی روانشناختی و قلبی و عروقی نیز پس از ورود به بازار گـزارش شـده است. تأثـیر وارنـیکیلین در مـقایسه بـا بویروپیون ، داروی ضد افسردگی بیشتر است هر چند عوارضي چون تهوع و استفراغ، بيخوابي و تشديد علايم بیماری روانی از جمله افسردگی و اضطراب، مصرف آن را تا حدی محدود کرده است. بروز عوارض جانبی روان شناختی و قلبی و عروقی نیز پس از ورو به بازار گزارش شده است. بنابراین برخی از اثرات بوپروپیون در ترک سیگار ناشی از أنتاگونیستی غیررقابتی این دارو برگیرندههای نیکوتینی میباشد که خاصیت انتخابی در برخی از زیرواحدهای نورونی نشان می دهد (فصل ۲ را ببینید).

ک. مهارکنندههای کولین استراز

اثرات سمی حاد مهارکننده های کولین استراز نیز مانند داروهای با اثر مستقیم، اعمال دارویی شدت یافته آنهاست. منبع عمده این مسمومیتها استفاده از آفت کشها در مصرف کشاورزی و خانگی است. درمان مهارکننده های کولین استراز حدود ۱۰۰ سم ارگانوفسفره و ۲۰ ترکیب کارباماتی در آفت کشها و کرم کشهای دامیز شکی مورد استفاده، در ایالات متحده موجودند. مهارکننده های کولین استراز که در کشاورزی کاربرد دارند، قادرند به آهستگی یا به سرعت، باعث بروز علایمی شوند. مهارکننده های کولین استرازی که به عنوان عوامل شیمیایی مصرف می شوند (همچون سومان، سارین، ۷۲) به علت مصرف در غلظتهای بالا، به سرعت باعث بروز علایم می شوند.

در بیمارانی که در معرض مقادیر فراوان این عوامل قرار گرفتهاند مسمومیت حاد باید تشخیص داده شده و سریعاً درمان شود. علائم برجسته اولیه، مربوط به تحریک شدید موسکارینی است. میوز، تولید بزاق، عرق کردن، تنگشدن برونشها، استفراغ و اسهال، درگیری سیستم عصبی مرکزی (اختلالات شناختی،

^{!-} Diazepam

²⁻ Vareniciline

³⁻ Виргоріоп

Oral

Rivastigmine

PREPARATIONS AVAILABLE

DIRECT OF THE LITTLE PROPERTY OF Acetylcholine Miochol-E Bethanechol Generio, Urecholine Carbachol Ophthalmic (topical) Isopto Carbachol, Carboptic Miostat, Carbastat Ophthalmic (intraocular) Generic, Evoxac Cevimalina Nicotme Transdormal Generic, Nicoderm CQ, Nicotrol Inhalation Nicotrol Inhaler, Nicotrol NS Generic, Commit, Nicorette Com Pilo carp ine Onthalmic (drops)1, 2, 4, 6 Generic, Isopto Carpine Ocusert Pilo-20, Ocusert Pilo-40 Ophthalmic sustained-release

Vareniclme Chantix CHOUNESTERASE INHIBITORS Generic, Ancept Denepozil Echothiophate **Phospholine** Edrophonium Generic, Tensilon Galantamme Generic, Reminyl, Razadyne Neostigmine Generic, Prostigmin **Physostigmine** Generic, Eserine Generic, Mestmon, Regonal Pyridostigm inc

Salagon

Bælon

واسخ مطالعة معررف

علایم بیمار بیانگر مسمومیت با ارگانوفسفاتهای مهارکننده کولین استراز میباشد. از همراه بیمار پرسیده شود که آیا وی می تواند سم بکار رفته را پیدا کند. با خارج کردن لباسهای بیمار و شستشوی قسمتهای تحت تأثیر قرار گرفته سم زدایی را آغاز کنید، از باز بودن راههای هوائی اطمینان حاصل نموده و بیمار را تحت درمان با تنفس مصنوعی (با اکسیژن) قرار دهید. به منظور کنترل افزایش اثرات و علایم موسکارینی (دیس پنه، ترشح اشک، گیجی) آتروپین به میزان (عام ۱۵–۱۵)، بصورت وریدی تجویز شود. به منظور کنترل افزایش اثرات نیکوتینی ۲۹۸۲ (ابتدا محلول ۲–۱٪ ظرف مدت ۳۰–۱۵ دقیقه) انفوزیون شود و بدنبال آن طلسکولاسیون عضلات کاهش یابد. در صورت نیاز همکاران فاسیکولاسیون عضلات کاهش یابد. در صورت نیاز همکاران بیمار نیز سم زدایی شده و تمام لباسهای آنها خارج شود.

تشنج و کما) به سرعت در پی آمده و با اثرات نیکوتینی محیطی به خصوص انسداد عصبی ـ عضلانی ناشی از دیـلاریزاسیون همراهند. درمان همیشه عبارت است از: ۱) حفظ علائم حیاتی ـ (تنفس به ویژه ممکن است مختل باشد). ۲) آلودگیزدایی به منظور پیشگیری از جذب بیشتر ـ در این مورد ممکن است بیرون آوردن تمام لباسها و شستن پوست در مواردی که فـرد در معرض اسپری و گردو غبار بوده است، مورد نیاز باشد و ۳) تجویز آتروپین تزریقی در مقادیر بالا به تعداد دفعات لازم، جهت کنترل علائم تحریک شدید موسکارینی. درمان در اغلب موارد شامل استفاده از پرالیدوکسیم همانگونه که در فصل ۸ نیز توضیح داده شده است و تجویز بنزودبازین ها جهت تشنج می باشد.

درمانهای پیشگیری مسمومیت ناشی از مهارکنندههای کولین استراز که به عنوان سموم آفتکش در کشاورزی کاربرد دارند، جهت حفاظت سربازان و شهروندان، تبیین شده است. حفاظت توسط پیریدوستیگمین تأمین میشود که قبل از اتصال سموم به آنزیم، مکان های اثر عوامل ارگانوفسفره را اشغال کرده و بدین ترتیب مانع مهار طولانی مدت کولین استراز، مے گردد از آنجایی که پیریدوستیگمین به سادگی وارد دستگاه اعصاب مرکزی نمی شود، محافظت نـاشی از آن، محدود است. میهار آنزیمی ناشی از پیریدوستیگمین، چند ساعت دوام دارد (جدول ٧-٣) كه طي اين مدت سموم ارگانوفسفره از بدن دفع ميشوند. مواجهه طولاني مدت با تركيبات ارگانوفسفره معين از جمله برخی از مهارکنندههای کولین استراز ارگانوفسفره، سبب ایجاد نــوروپاتي در اثــر از دستدادن مــيلين نــورونها مــيشود. تریار توکرزیل فسفات ٔ (افزودنی مورد استفاده در روغنهای روان کننده)، نمونه بارز این دسته است. این آثار با مهار کـولین استراز حاصل تمیشود. این نوع نورویاتی ناشی از مهار استراز " (NTE) دارای علایمی همچون ضعف عضلات انتهایی اندام فوقائی و تحتانی و قدمهای نااستوار می باشد که ۱ تا ۲ هفته پس از مواجه با این سموم روی میدهد. عارضه عصبی دیگر، سندرم حد واسط حوانده می شود که ۱ تا ۴ هیفته پس از مواجه با آفتکشهای ارگانوفسفره به وقوع می پیوندد. مشخصه این سندرم نيز ضعف عضلاني است با منشأ أن مشخص نيست ولي احتمال داده می شود که با مهار کولین استراز رابطه داشته باشد.

¹⁻ Triorthocresyl phosphate

²⁻ Neuropathy target esterase

³⁻ intermediate syndrome

מנאל משים הידים
ایسائوس نــوروژنیک پس از جراحی و احتباس ادراری
ه کارباکول: آگونیست غیرانتحابی موسکاریض و نیکوتین؛ سایر مشخصات شبیه بتانکول است؛ تقریباً منحصراً حهت گلوکوما و از طریق موضعی تجویز میشود.
كلوكوما، سندرم شوكرن
کاربرد پزشکی در تری
سيكار. كاربرد غيريزشكى در
تهیه سیکار و حشرهکشها
تشاخيص و درمان حاد
مياستني گراويس

			7:17	7.1 7.7
			مهاركنندهماي كولين استراز بااثرات متوسط	مهاركنندهماي كوا
a death of lower to the state of the state o	Land Same	a area; be sine at all all all	Le AchE L. N. J. AchE L.	· instruction.
こした ところん くごうここつ かくっちょうこう しゅんこう	2000	- CALLED - CALL		
the first of the second of the	La la chillan	10 P	هدرمان شده مرجا مرشور	
いった。これには、これには、これには、これには、これには、これには、これには、これには、	5000	トラン	-//-/	
، ادواري	نوروژنیک و احتباس ادراری			
		1 1 1 1 1 1	and the family and all the first and	-
		ت) در میاستنی کراویس کاربرد دارد.	پيريلووستيرهين: همچنين نتوستيدمين، اما طول اثر بيشتر (٦ تا ۴ ساعت) در مياستني دراويس داربرد دارد.	پریلوستیرمین: همار
		ال) مي شود ال	فنيروستيگمين؛ همچون نئوستيگمين، اما آمين نوع سوم طبيعي، وارد CNS مي شود	فنيروستيكمين: همجر
			ين استراز بلندمدت	مهاركنندهماي كولين استراز بلندمدت
Obsolete، در گلوکوما نیز تنها کاربرد موضعی دارد سمیت: سرفرد، اووئیت، تاری دید	Solution Cobsolete	همچون نئوستگيمين ولي بنا اثرات	هـ مجون نـ غوستيگمين ولي بسيار	• اكوتيوفات
	تجويز شده است	طولاتي تر	أهستهتر رها مي شود	
 مالاتیون: حشره کش، در پستانداران و پرندگان نسبهٔ بی خطر است چرا که توسط سایر آنریمها به محصولات بی خطر متابولیزه می شود. بعضی کاربردهای پزشکی به عنوان ضد انگل های خارجی 	متابوليزه مي شود، بعضي	كه توسط ساير آنزيمها به محصولات بي خطر	، در پستانداران و پرندگان نسبهٔ بیخطر است چراک	• مالاتيون: حشرهكشر
 پاراتیون، سایرین: حشره کش، جهت همه حیوانات خطرناک است؛ مسمومیت با آن از اهمیت خاص برخوردار است چرا که کارگران مزرعه با این مواد جهت کاربردهای کشاورزی، در مواحه میباشد (متن را بیبنید). 	واكه كاركران مزرعه بااير	وميت با آن از اهميت خاص برخوردار است چ	شرهكش، جهت همه حيوانات خطرناك است؛ مسمو	• پاراتيون، سايرين: ٨
			and the second of the second o	Merca describer



داروهای مس*دودکننده* گیرندههای *کو*لینرژیک

مطالعة مورث

آقای IH یک معمار ۶۳ ساله، مهندس راه و ساختمان، نزد پزشک خانواده از برخی علایم ادراری شکایت میکند. او بیان میکند که ۸ سال است که از فشار خون رنج میبرد و با دیورتیک تیازیدی و داروی مهارکننده آنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین تحت درمان مناسب قرار داشته است. طی همین دوران، دچار علایم هیپرتروفی پروستاتیک خوشخیم بوده

است که نهایتاً طی جراحی پروستاتکتومی، علایم وی بهبود یافته است. در حال حاضر او از افزایش دفعات ادرار شاکی میباشد که چنین وضعیتی زندگی روزمره وی را مختل کرده است. شما در مورد علت بیماری وی چه تصوری دارید؟ جهت تأیید تشخیص خود نیازمند چه اطلاعاتی میباشید؟ چه مراحل درمانی را برای وی اجرا میکنید؟

انتاگونیستهای گیرندههای کولینرژیک نیز مانند آگونیستها براساس میل ترکیبی به گیرنده خاص خود به دو گروه نیکوتینی و میوسکارینی تسقسیم میشوند. مسدودکنندههای عقدهای و مسدودکنندههای اتسصال عسمی سعضلانی داروهای مسدودکننده عقدهای استفاده بالینی ناچیزی دارند و در انتهای فصل شرح داده میشوند. مسدودکنندههای عصبی عضلانی در فصل ۲۷ بحث شدهاند. ایس فصل بر داروهای مسدودکننده گیرندهای موسکارینی تأکید میکند.

براساس اطلاعات حاصل از اتصال لیگاندها و کلون CDNA نوع گیرنده موسکارینی شناخته شدهاند (فصل \mathcal{F} و \mathcal{F} را ببینید). به طور معمول یک نامگذاری استاندارد (\mathcal{F} تا \mathcal{F}) برای این انواع استفاده می شود و شواهد موجود بر پایه انتخابی بودن آنتاگونیستها و اگونیستها، حاکی از آنند که تفاوتهای عملکردی بین این انواع وجود دارد. ساختار کریستالوگرافیک با اشعه \mathcal{F} در گیرندههای \mathcal{F} و \mathcal{F} موسکارینی با آگونیستها و انتاگونیستهای گیرنده گزارش شده است. اگرچه در هر دو شباهت هایی وجود دارد اما تفاوتهای اساسی در ساختار دوز هر شباهت هایی وجود دارد اما تفاوتهای اساسی در ساختار دوز هر شباهت هایی وجود دارد اما تفاوتهای اساسی در ساختار دوز هر

واحد به ویژه در ناحیه محل اتصال لیگاند وجود دارد. اطلاعات ساختاری با جزئیات بیشتر میتواند زمینه توسعه و ساخت داروهای آلوستریک و اورتواستریک انتخابی تر برای این زیرواحدها را فراهم کند. گیرنده \mathbf{M}_1 در نورونهای سیستم عصبی مرکزی (CNS)، جسم سلولی نورونهای پس عقدهای سمپاتیک و بسیاری از جایگاههای پسیش سیناپسی واقع میباشد. گیرندههای \mathbf{M}_2 در میوکارد، عضلات صاف و برخی از جایگاههای نورونی وجود دارد. گیرندههای \mathbf{M}_3 در غشاء سلولهای مجری به خصوص سلولهای غدهای و عضله صاف موجود میباشد. به نظر میرسد گیرندههای \mathbf{M}_4 و عضله صاف موجود میباشد. به نظر میرسد گیرندههای \mathbf{M}_6 و عضله صاف موجود میباشد. به نظر میرسد گیرندههای \mathbf{M}_6 و عضله صاف موجود میباشد.

• فارماکولوژی پایه داروهای مسدودکننده گیرندههای موسکارینی

انتاگونیستهای موسکارینی، گاهی پاراسمپاتولیتیک خوانده میشوند زیرا اثرات تحریک خودکار پاراسمپاتیک را مسدود میکنند. به همین دلیل، اصطلاح "ضدموسکارینی" ارجح است.

ترکیبات طبیعی دارای اثرات ضدموسکارینی، هزاران سال است به عنوان دارو، سم و مواد آرایشی شناخته و استفاده شدهاند. آتروپین نمونه بارز این داروهاست. بسیاری از آلکالوئیدهای گیاهی مشابه شناخته شدهاند، و صدها ترکیب ضدموسکارینی صناعی ساخته شده است.

شیمی و فارما کوکینتیک

A. منبع و شیمی

آتروپین و ترکیبات طبیعی مشابه آن استرهای آلکالوئید اسید تروپیک هستند که آمین ۳ ظرفیتی دارند (شکل ۱–۸). آتروپین Atropa belladona (deadly nights hade) (و Sacred Datura (Jimsonweed sonweed L(-)) به صورت ایزومر (-) یا که عشود. اسکوپولامین (هیوسین) به صورت ایزومر (-) یا فت میشود. آتروپین در گیاه henbane یا henbane بافت میشود. آتروپین در طبیعت L(-)-hyscyamine باست. اما این ترکیب به آسانی در طبیعت L(-) است. اما این ترکیب به آسانی در طبیعت که و بدین ترتیب فرم تجاری آن به صورت ایزومرهای (-) هر دو الکالوئید حداقل ۱۰۰ برابر قوی تر از ایزومرهای (-) هستند.

مولکولهای نیمه صناعی و صناعی متعددی اثرات ضدموسکارینی دارند. اعضای دارای آمین ۳ ظرفیتی در این گروه (شکل ۲-۸) اغلب به علت اثراتشان روی چشم یا سیستم عصبی مرکزی مورد استفاده قرار میگیرند. بسیاری از داروهای آنتیهیستامین (فصل ۱۶ را ببینید)، آنتیهیسیکوتیک (فصل ۲۰ را ببینید) و ضدافسردگی (فصل ۳۰ را ببینید) ساختارهای مشابه داشته و قابل پیش بینی است که اثرات ضد موسکارینی قابل توجه داشته باشند.

آمینهای ۴ ظرفیتی ضدموسکارینی (شکل ۲–۸) با کاهش اثرات اعمال شده بر سیستم عصبی مرکزی، اثرات محیطی تری ایجاد مینمایند.

B. جذب

این آلکالوئیدهای طبیعی و اغلب داروهای ضدموسکارینی دارای آمین ۳ ظرفیتی، به خوبی از روده و غشاهای ملتحمهای جذب میشوند. برخی از آنها مثلاً اسکوپولامینها اگر در یک حامل مناسب قرار داده شوند حتی از راه پوست آنیز جذب میشوند، بالعکس، فقط ۳۰–۱۰٪ یک دوز داروی ضدموسکارینی دارای آمین ۴ ظرفیتی بعداز تجویز خوراکی جذب میشود که این مطلب کاهش محلولیت در چربی این مولکول باردار را منعکس میکند.

شکل ۱- ه ساختار آتروپین (اکسیژن در محل [۱] وجود ندارد) یا اسکوپولامین (اکسیژن در محل مذکور موجود است)، در هوماتروپین آگروه هیدروکسی مثیل در موقعیت [2] با یک گروه هیدروکسی جایگزین شده است و فاقد اکسیژن در محل [۱] است.

C. توزیع

آتروپین و عوامل ۳ ظرفیتی دیگر به طور گسترده در بدن توزیع می شوند: طی ۳۰ دقیقه تا ۱ ساعت به سطوح قابل توجهی در سیستم عصبی مرکزی می رسند این امر می تواند دوز تحمل شده دارو را هنگامی که برای حصول اثرات محیطی مصرف شده است، محدود نماید. اسکوپولامین به سرعت و بهطور کامل به سیستم عصبی مرکزی انتشار یافته و در آنجا اثرات عمده تری نسبت به اکثر داروهای ضدموسکارینی دیگر دارد. بالعکس، مشتقات ۴ ظرفیتی بسیار کم وارد مغز می شوند، بنابرایین در مقادیر پایین فاقد اثر بر سیستم عصبی مرکزی هستند.

D. متابولیسم و ترشح

 $t_{1/2}$ آتروپین پس از تجویز، طی دو مرحله از خون پاک میشود: $t_{1/2}$ فاز سریع ۲ ساعت میباشد. خدود ۱۳ ساعت میباشد. حدود ۵۰٪ آن بدون تغییر در ادرار ترشح میگردد. بخش باقیمانده، اغلب، به صورت محصولات هیدرولیز و کونژوگاسیون در ادرار ظاهر میشود. اثر دارو بر عملکرد پاراسمپاتیک در تمام ارگانها به جز چشم به سرعت کاهش مییابد. اثرات آن بر عنبیه و عضله مژگانی ۷۲ ساعت یا بیشتر تداوم مییابد.

فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

أتروپين سبب انسداد برگشت پذير (فصل ۲ را ببينيد) اعمال مقلد

¹⁻ Hyoscyamine 2- Transdermal

³⁻ Homatropine

Quaternary ammes for gastrointestmal applications (peptic disease, hypermotility):

Propantheline

Glycopyrrolate

Tertiary amines for peripheral applications:

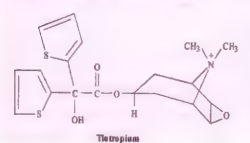
(peptic disease)

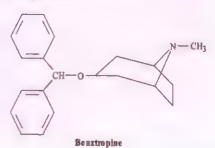
Dicyclomine (peptic disease, hypermotility)

Tropicamide (mydriatric, cycloplegic)

Quaternary amine for use in asthma:

Tertiary amine for Parkinson's disease:





جدول ۱-۸ انواع گیرنده های موسکارینی و انتاکونیست های انها

		اتواع	
ويزكى	M ₁	M ₂	M ₃
محلهای اصلی	اعصاب	قلب، اعصاب، عضنه صاف	غدد، عضله صاف، اندو تليوم
سيستم اجرايي غالب	†DAG-†IP ₃	↑K+ بجریان کانال †cAMP	↑DAG ₁↑IP ₃
أنتاكونيستها	پیرنزپین، تلنزپین،	گالامین ^۱ ، متوکترامین،	4-DMPA، داریفناسین،
	دیسیکلومین۲،	*AF-DX116	سوليفناسين، اكسىبو تينين،
	تری هگزیفنیدیل ^۳		تولترودين
ثابت جداسازی تقریبی ٥			
آتروپين	1	١	1
پیرنزپین	70	٣	۵۰۰
AF-DX116	Y	۶۵	4
داريفناسين	٧,	۵۵	٨

استفاده بالینی به عنوان یک عامل مسدودکننده عصبی ـ عضلانی (قدیمی)

۲. استفاده بالینی به عنوان یک عامل ضداسیاسم رودهای

۳. استفاده بالینی در درمان بیماری پارکینسون

۴. این ترکیب فقط در تحقیقات استفاده میشود.

۵ نسبت به آتروپین اعداد کوچک تر نمایان گر میل ترکیبی بالاتر هستند.

کولین در گیرندههای موسکارینی میشود، بدین معنی که آثار مقادیر کم آترویین می تواند با غلظت بالاتر استیل کولین و پا أگونیست موسکارینی معادل آن رفع شود. مطالعات تجربی موتاسیونها، چنین اظهار میکند که آسیارتات موجود در سومین سگمان ترانس ممبران گیرنده هفت زنجیرهای ۱، با اتم نیتروژن استیل کولین پیوند یونی برقرار می کند. این اسید آمینه برای اتصال داروهای ضد موسکارینی نیز لازم است. وقتی آترویین به گیرنده موسکارینی متصل میشود، از اعمالی نظیر آزادشدن اینوزیتول تری فسفات (،IP) و مهار آدنیلیل سیکلاز که ناشی از أگونیستهای موسکارینی هستند جلوگیری میکند (فصل ۷ را ببینید)، به طور معمول، آنتاگونیستهای موسکارینی، ترکیبات خنثایی هستند که با اتصال به گیرنده مانع اتصال آگونیست میشوند. شواهدی که اخیراً به دست آمدهاند، حاکی از آن است که گیرندههای موسکارینی اصولاً فعال هستند و اغلب داروهایی که اثر استیل کولین را مهار می کنند، در واقع آگونیستهای معکوسی هستند (فصل ۱ را ببینید) که توازن را به سمت حالت غیرفعال گیرنده سوق میدهند. از جمله این داروهای بلوککننده موسكاريني كه آگونيست معكوس ميباشند، مي توان به آترويين، پیرنزپین، تریهگزیفنیدیل، 4-DAMP ،AF-DX116 و یک مشتق متیله از اسکوپولامین اشاره نمود (جدول ۱-۸).

اثربخشی داروهای ضدموسکارینی بسته به بافت و منبع

آگونیست متفاوت است. حساس ترین بافتها به آثروپین عبارتند از: غدد بزاقی، برنشیال و عرق. ترشح اسید توسط سلولهای پریتال معده که ترین حساسیت را دارد. در اغلب بافتها، عوامل ضدموسکارینی، آگونیستهای گیرنده کولینرژیک تجویز شده برونزاد را مؤثرتر از استیل کولین آزاد شده درونزاد مسدود میکنند.

آتروپین برای گیرندههای موسکارینی بسیار انتخابی است. قدرت آن در سطح گیرندههای نیکوتینی بسیار کمتر بوده و اعمالش بر گیرندههای غیرموسکارینی عموماً از نظر بالینی غیر قابل شناسایی است.

آتروپین تفاوتی در انواع گیرندههای موسکارینی M_1 M_1 و M_2 قائل نیست. بالعکس، داروهای آنتیموسکارینی دیگر برای یک یا دو نوع از این گیرندهها تا حدودی انتخابی هستند (جدول $-\Delta$). بیشتر داروهای ضدموسکارینی صناعی در برهمکنش با گیرندههای غیرموسکارینی به طور قابل ملاحظهای کمتر انتخابی عمل میکنند. به عنوان مثال، برخی از عوامل ضدموسکارینی دارای آمین $+\Delta$ طرفیتی، اعمال بلوککنندگی عقدهای قابل توجهی دارند، حال آنکه سایرین مسدودکنندههای قدرتمند گیرنده هیستامین هستند. به $+\Delta$ اثرات ضدموسکارینی عوامل دیگری چون داروهای آنتیسایکوتیک و ضدافسردگی،

نیز اشاره شده است. انتخابیبودن نسبی آنها برای انواع گیرندههای موسکارینی مشخص نشده است.

B. اثر براعضا

 سیستم اعصاب مرکزی — آتروپین در مقادیر معمول، اثر تحریککننده ناچیزی بر سیستم عصبی مرکزی به خصوص مراکز بصل النخاعی پاراسمپاتیک و اثرات آرامبخش آهسته تر و طولانی مدت تری بر مغز دارد. اسکوپولامین اثرات مرکزی قابل توجه تری داشته، باعث خواب آلودگی در مقادیر پیشنهادی و فراموشی در افراد حساس می شود. اسکوپالامین و در درجات کمتر آتروپین در مقادیر سمی می توانند هیجان، بی قراری، توهم و کما ایجاد کنند.

لرزش در بیماری پارکینسون، توسط داروهای ضد موسکارینی عملکننده در مرکز کاهش می یابد و آتروپین به فرم عصاره بلادونا، یکی از اولین داروهای مورد استفاده در درمان این بیماری بوده است. همان گونه که در فصل ۲۸ آمده، به نظر می رسد سختی و لرزش پارکینسونی حاصل یک افزایش نسبی در فعالیت کولینرژیک به دلیل کمبود فعالیت دوپامینرژیک در سیستم عقدههای قاعدهای اجسام مخطط باشد. گاهی ترکیب یک عامل ضدموسکارینی با یک داروی پیشساز دوپامین (لوودوپا) می تواند درمان مؤثر تری نسبت به کاربرد تنها یکی از آنها را ایجاد کند.

ب منظر می رسد اختلالات وستیبولی خصوصاً بیماری مسافرت انتقال کولینرژیک موسکارینی را در بر گیرد. اسکوپولامین اغلب در رفع یا پیشگیری از این اختلالات مؤثر است.

چشم ـ عضله تنگکننده مردمک (شکل ۹-۶ را ببینید) به فعال شدن گیرنده کولینرژیک موسکارینی وابسته است. این فعال شدن با آتروپین موضعی و دیگر داروهای ضدموسکارینی سه ظرفیتی مسدود شده و با مهار مقابله با فعالیت گشادکنندگی سمپاتیک به میدریاز میانجامد (شکل ۸-۳) مردمکهای گشادشده در دوره رنسانس از نظر زیبایی مطلوب به نظر میآمدند و علت انتخاب نام بلادونا (به معنی آزن زیبا در ایتالیایی) برای این گیاه و عصاره آن، استفاده از این عصاره به صورت قطره چشمی در آن زمان بوده است. دومین اثر چشمی مهم داروهای ضد موسکارینی تضعیف انقباض (فلج) عضله مژگانی یا سیکلویلژی است.

فلج این عضلات به از دسترفتن توانایی تطابق می انجامد به گونه ای که چشمی که به طور کامل تحت تأثیر آتروپین

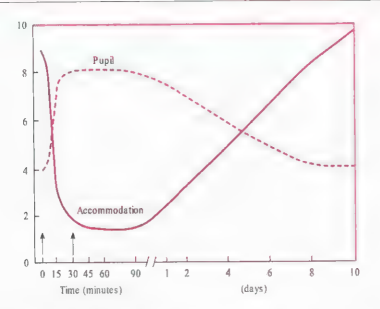
قرار گرفته است نمی تواند برای دید نزدیک تطابق کند (شکل ۳–۸).

هم میدریاز و هم فلج عضلات مژگانی در چشمپزشکی مفیدند اما بالقوه خطرناکند زیرا ممکن است در بیماران دارای اتاقک قدامی باریک، گلوکوم حاد ایجاد شود.

سومین اثر چشمی داروهای ضدموسکارینی کاهش ترشح اشک است. گاهی بیماران با مصرف مقادیر بالای داروهای ضد موسکارینی، از خشکی یا «احساس شن» در چشمها شکایت دارند.

٣. دستگاه قلبی _ عروقی _ گره سینوسی دهلیزی به مسدودشدن گیرنده موسکارینی بسیار حساس است. مقادیر متوسط تا بالای آتروپین با مسدودکردن اثر کندکنندگی واگ، سبب تاکیکاردی در قلب دارای عصبگیری سالم و در حال ضربان میشود. با این وجود، مقادیر پایین تر، اغلب، قبل از این که اثرات انسداد محیطی واگ ایجاد شود، باعث بروز برادیکاردی میشوند (شکل ۴-۸). این کندشدن ممکن است به علت مسدودشدن گیرندههای M₁ پیش اتصالی (اتورسپتورها، شکلهای ۳-۶ و ۴۸-۷ را ببینید) در الیاف یس عقدهای واک باشد که معمولاً آزادشدن استیل کولین در گره سینوسی و دیگر بافتها را محدود میکنند. همین مکانیسمها در گره دهلیزی _ بطنی نیز اعمال میشود، به گونهای که آتروپین در حضور فعالیت بالای واگ، میتواند با مسدودکردن گیرندههای موسکارینی در گره دهلیزی ـ بطنی، فاصله PR در نوار قلب را به طور قابل توجهی کاهش دهد اثرات موسکارینی بر عضله دهلیزی نیز به طور مشابهی مسدود می گردد اما این اثرات به جز در فلاتر و فيبريلاسيون دهليزي، فاقد اهميت باليني هستند. در مقادير درمانی، داروهای ضدموسکارینی بطنها کهتر متأثر می شوند زیرا کمتر تحت تأثیر عصب واگ قرار دارند. در غلظتهای سمی، این داروها میتوانند هدایت داخل بطنی را مسدود کنند که به عنوان یک عمل بی حسی موضعی موسوم مىباشد

اغلب عروق خونی به جز آنهایی که در احشاء محوطه بطنی و قفسه سینه قرار دارند، همیچ گونه عصبگیری مستقیمی از سیستم پاراسمپاتیک دریافت نمی کنند. با این وجود، تحریک عصب پاراسمپاتیک شریانهای کرونری را گشاد کرده و اعصاب کولینرژیک سمپاتیک نیز سبب گشادی عروقی در بستر عروقی عضله اسکلتی می گردد. (فصل ۶ را



سکل ۸ انرات تحویر موضعی قطره اسکوپولامین بر قطر مردمک (برحست مینیمتر) و تطابق (برحست دیوپتر) در چشم سایم انسان یک قطره ر محبول ۰ دارو در رمان صفر استفاده شده است و قطره دوم بعد از ۳۰ دقیقه بحویر شد (بیکانها). منانگین باسجهای ۴۲ چشم محاسبه شد به بهبودی بسیار آهسته توجه کنید.

ببینید) آتروپین می تواند این گشادی عروقی را مسدود کند. به علاوه، تقریباً تمام عروق، گیرندههای موسکارینی اندوتلیومی دارند که سبب گشادی عروقی می شوند (فصل ۷ را ببینید). این گیرندهها با داروهای ضدموسکارینی به سادگی مسدود می گردند. عوامل ضدموسکارینی در مقادیر سمی، و در بعضی افراد در مقادیر معمولی به گشادی عروق سطحی به خصوص در بخش فوقانی بدن می انجامد. مکانیسم عمل ناشناخته است.

اثر خالص قلبی ـ عروقی آتروپین در بیماران با همودینامیک نرمال زیاد برجسته نیست، ممکن است تاکیکاردی رخ دهد که تأثیر کمی بر فشارخون دارد. با این وجود، اثرات قلبی ـ عروقی تجویز آگونیستهای موسکارینی با عمل مستقیم، به راحتی قابل پیشگیری است. ۴. دستگاه تنفس ـ هم عضله صاف و هم غدد ترشحی مجرای هوایی عصبگیری واگ دریافت کرده و گیرندههای موسکارینی دارند. تجویز آتروپین حتی در افراد سالم نیز تا موسکارینی دارند. تجویز آتروپین حتی در افراد سالم نیز تا دی سبب گشادی برنشها شده و ترشح را کم میکند. این اثر در مبتلایان به بیماری مجرای هوایی قابل توجهتر است، هر چند داروهای ضدموسکارینی به اندازه محرکهای

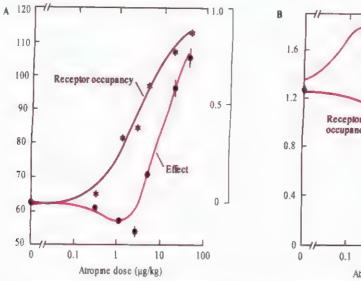
گیرندههای بتاآدرنرژیک در درمان آسم مؤثر نیستند (فصل 7 را ببینید). سـودمندی داروهای ضـد موسکارینی غـیرانـتخابی در درمان بـیماری انسدادی مزمن ریه غـیرانـتخابی در درمان بـیماری انسداد گیرندههای M_2 خود مهارگر 7 در اعصاب پاراسمپاتیک پس عقدهای، می تواند با گشادی برنشی ناشی از انسداد گیرندههای M_3 در عضله صاف مجرای هوایی مقابله کـند. با این وجود، عوامل ضدموسکارینی در برخی از مبتلایان به آسم یـا COPD ارزشمند هستند.

داروهای ضدموسکارینی به طور متداول، قبل از تجویز بی هوش کنندههای استنشاقی مورد استفاده قرار میگیرند تا از تجمع ترشحات در نبای کاسته و از اسپاسم حنجره جلوگیری نمایند.

 ۵. دستگاه گوارش __ انسداد گیرندههای موسکارینی اثرات برجستهای بر تحرک و بعضی عملکردهای ترشحی روده دارد. با وجود این، حتی انسداد کامل موسکارینی نیز نمی تواند فعالیت این دستگاه را به طور کامل از بین ببرد زیرا

¹⁻ Chronic obstructive pulmonary disease

²⁻ Autoinhibitory



Receptor occupancy

0.8

0.4

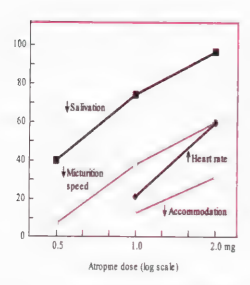
0.10

Atropine dose (µg/kg)

سکل ۴ ۸ اثرات افزایش مقدار آتروپین در صربان قلب (۱) و جریان براق (B) در مقایسه با اشغال گیرنده موسکارینی در اسیان اثر مقلد پاراسمپاتیک مقادیر کم آتروپین به انسداد گیرندههای موسکارینی پیش اتصالی نسبت داده می شود که رهاسازی استین کولین را مهار میکنند

هورمونهای موضعی و نورونهای غیرکولینرژیک نیز در سیستم عصبی رودهای (فصول ۶ و ۶۲ را ببینید) عملکرد گوارشی را تنظیم میکنند. همانند دیگر بافتها، اثر محرکهای موسکارینی تجویز شده برونزاد بهتر از اثر فحالیت عصب پاراسمپاتیک (واگ) مسدود میشوند. برداشتن خودمهاری، یک مکانیسم فیدبک منفی است که از طریق آن استیل کولین عصبی، رهاسازی خود را مهار کرده و میتواند توجیه کننده اثربخشی کمتر داروهای مسیرواند باشد.

دارده به گونهای که در بیمارانی که در درمان پارکینسون یا دارند؛ به گونهای که در بیمارانی که در درمان پارکینسون یا استفاده میکنند، به طور معمول خشکی دهان ایجاد می شود (شکل ۵–۸). ترشح معدی کمتر مسدود می شود. حجم و مقدار اسید، پیسین و موسین همگی کم می شوند ولی جهت انسداد کامل، مقادیر بیشتری از آتروپین ممکن است مورد نیاز باشد. ترشح پایه بهتر از ترشح تحریک شده با غذا، نیکوتین یا الکل مسدود می گردد. پیرنزپین و آنالوگ قوی تر نیکوتین یا الکل مسدود می گردد. پیرنزپین و آنالوگ قوی تر نیست به آتروپین و دیگر عوامل که کم تر انتخابی هستند، نسبت به آتروپین و دیگر عوامل که کم تر انتخابی هستند،



شکل ۵-۸ اثرات تزریق زیرجلدی آتروپین بر ترشح بزاق، سرعت ادرارکردن (دفع)، ضربان قلب و تطابق در بالغین سالم، توجه داشته باشید که ترشح بزاق حساس ترین این متغیرهاست و تطابق کهترین حساسیت را دارد.

می کاهند. به نظر می رسد این امر ناشی از بلوک گیرندههای موسکارینی M_1 واقع بر سلول گانگلیونی واگ باشد که معده را عصب دهی می کنند، چرا که تمایل آنها بر گیرنده M_1 بیشتر از M_2 می باشد (جدول M_3). از آنجایی که کارباکول در حیوانات ازمایشگاهی فاقد گیرنده M_1 نیز باعث تحریک ترشح اسید معده می شود، به نظر می رسد، گیرندههای M_3 نیز در این پدیده دخیل باشند، از سوی دیگر پیرنزیین که انتخابی و نه اختصاصی گیرنده M_1 می باشد، قادر است اثرات کارباکول را خنثی نماید. نتیجه آن که تنظیم واگال ترشح اسید معده، احتمالاً شامل چندین مسیر وابسته به گیرندههای موسکارینی می باشد. پیرنزیین و تلنزیین در گیرندههای موسکارینی می باشد. پیرنزیین و تلنزیین در ترشحات پانکراس و روده بسیار کم تحت تأثیر آتروپین قرار می می گیرند زیرا این فرآیندها به طور عمده تحت کنترل می می گیرند زیرا این فرآیندها به طور عمده تحت کنترل می وستند تا واگ.

تحرک عضله صاف دستگاه گوارش از معده تا کولون تحت تأثیر قرار میگیرد. به طور کلی، دیوارههای احشا شل شده، هم تونوسیته و هم حرکات پیشبرنده از بین میروند. بنابراین زمان تخلیه معده افزایش یافته و زمان انتقال روده ی طولانی میگردد. اسهال ناشی از مقادیر بیش از حدی اسهال ناشی از عوامل غیرخودکار نیز معمولاً موقتاً کنترل میگردد. با این وجود، "فلج" رودهای حاصل از داروهای ضدموسکارینی، موقت است و مکانیسمهای موضعی در سیستم عصبی رودهای معمولاً پس از ۳-۱ روز درمان ضدموسکارینی، حداقل تا حدودی پریستالتیسم را دوباره ضدموسکارینی، حداقل تا حدودی پریستالتیسم را دوباره بهود میبخشید.

۶ دستگاه ادراری ـ تناسلی ـ عمل ضدموسکارینی آتروپین و آنالوگهای آن، عضله صاف حالبها و دیواره مثانه را شل کرده و دفع ادرار را کند میکند (شکل ۵-۸). این عملکرد در درمان اسپاسم ناشی از التهاب خفیف جراحی و شرایط نورولوژیک خاص مفید است اما میتواند خطر احتباس ادرار را در مردان مبتلا به هیپرپلازی پروستات افزایش دهد (بخش بعدی را ببینید، فارماکولوژی بالینی داروهای مسدودکننده گیرندههای مصوسکارینی). داروهای ضدموسکارینی اثر قابل توجهی بر رحم ندارند.

۷. غدد عرق — آتروپین، عرق کردن را که منجر به تنظیم دما
 میشود مهار میکند. الیاف کولینرژیک سمپاتیک، غدد عرق
 اکرین¹ را عصب دهی کرده و گیرندههای موسکارینی آنها

به راحتی در دسترس داروهای ضدموسکارینی قرار دارد. در بانین، دمای بدن تنها در صورت تجویز مقادیر فراوان آنها افزایش مییابد اما در نوزادان و کودکان حتی مقادیر معمولی آنها ممکن است سبب "تب آترویین" گردد.

■ فارماکولوژی بالینی داروهای مسدودکننده گیرندههای موسکارینی

كاربردهاي باليني

داروهای آنتیموسکارینی در بسیاری از سیستمهای ارگانی مهم بدن و همچنین در درمان افراد مسموم شده با آگونیستهای موسکارینی، کاربرد دارند.

A. اختلالات سیستم عصبی مرکزی

- ۱. بیماری پارکینسون ــ درمان بیماری پارکینسون (فصل ۲۸) معمولاً چند دارویی است زیرا هیچ عاملی به تنهایی به طور کامل بر سیر بیماری مؤثر نیست. اغلب داروهای ضدموسکارینی که چنین کاربردی دارند (جدول ۲-۲۸ را ببینید) قبل از لوودوپا ایجاد شدهاند. استفاده از آنها با تمام عوارض جانبی که در ادامه می آید همراه است اما این داروها هنوز به عنوان درمان تکمیلی در برخی بیماران مفیدند.
- بیماری مسافرت _ اختلالات وستیبولی خاص به داروهای ضدموسکارینی (و عوامل آنتیهیستامینی دارای اثرات ضدموسکارینی) پراسخ میدهند. اسکوپولامین از قدیمی ترین درمانهای دریازدگی است و به اندازه هر عاملی که پس از آن معرفی شده است، مؤثر است. این دارو میتواند به صورت تزریقی، خوراکی و یا به عنوان یک برچسب جلدی استفاده شود. برچسب جلدی سطوح خونی قابل توجهی در عرض ۲۲-۴۸ ساعت ایجاد میکند. متاسفانه، مقادیر مورد نظر از هر راهی استفاده شوند معمولاً سبب خواب آلودگی قابل توجه و خشکی دهان میگردند.

B. اختلالات چشمی

اندازه گیری صحیح خطای انکساری در بیمارانی که همکاری نمی کنند مانند کودکان کم سن و سال نیاز به فلج مژگانی دارد. معاینه شبکیه با افتالموسکوپ نیز با میدریاز به طور قابل ملاحظهای تسهیل میگردد. بنابراین عوامل ضدموسکارینی که

¹⁻ Ecerine 2- Atropine fever

³⁻ Levodopa

به صورت موضعی به عنوان قطره یا پمادهای چشمی تجویز می شوند در انجام یک معاینه کامل بسیار کمککننده هستند. برای بالغین و کودکان بزرگتر، داروهای کوتاهاثر ترجیح داده می شود (جدول ۲-۸). گاهی برای کودکان کوچکتر (کم سن و سال تر)، آتروپین که تأثیر بیشتری دارد ضروری است، اما بالطبع امکان مسمومیت با عوامل ضدموسکارینی نیز افزایش می یابد. بااستفاده از فرم پماد به جای قطره می توان مانع از دست رفتن دارو از ساک ملتحمه از طریق کانال بینی ـ اشکی شد. سابقا، داروهای ضدموسکارینی چشمی از انواع آمین ۳ ظرفیتی انتخاب داروهای ضدموسکارینی چشمی از انواع آمین ۳ ظرفیتی انتخاب با وجود این تجارب اخیر در حیوانات بیانگر آن است که گلیکوپیرولات که یک عامل ۴ ظرفیتی است سرعت شروع گلیکوپیرولات که یک عامل ۴ ظرفیتی است سرعت شروع اثرش مانند آتروپین بوده و به همان اندازه طولانی اثر است.

داروهای ضدموسکارینی هرگز نباید جهت ایجاد میدریاز مورد استفاده قرار گیرند مگر این که فلج مژگانی یا عملکرد طولانی نیاز باشد. داروهای محرک گیرندههای آلفاآدرنرژیک مانند فنیل افرین، میدریاز کوتاه اثری ایجاد میکنند که برای معاینه ته چشم کافی است (فصل ۹ را ببینید).

دومین استفاده چشمی این داروها، جلوگیری از ایجاد چسبندگی در التهاب یووه آو عنبیه است. ترکیبات طولانی اثر تر به خصوص هماتروپین در این مورد بسیار ارزشمندند.

اختلالات تنفسى

زمانی که از بی هوش کننده هایی مانند اتر استفاده می شد، آتروپین به عنوان جزیی معمول در درمان قبل از عمل درآمد، زیرا این بی هوش کننده های محرک، ترشحات مجرای هوایی را به طور قابل ملاحظه ای افزایش داده و با اسپاسم های مکرر حنجره همراه بودند. تجویز آتروپین یا اسکوپولامین قبل از بیهوشی

جدول ۳-A داروهای ضدموسکارینی مورد استفاده در

	حسم ترسمي	
دارو	طول مدت اثر	غلظت معمول (۱٪)
أتروپين	۵-۶	-/4-1
اسكوپولامين	Ϋ-Y	٠/٢٥
هماتروپين	۱۲-۲۴ ساعت	۲۵
سيكلو پنتولات ا	۳-۶ ساعت	٠/۵-٢
ترو پیکامید ^۲	۶۰–۱۵ دقیقه	-/4-1

می توانست از این اثرات خطرناک پیشگیری کند. همچنین اسکوپولامین با فراموشی قابل توجهی در مورد وقایع مرتبط با جراحی و زایمان، که یک عارضه جانبی مطلوب محسوب می شد، فراهم می کرد. از طرف دیگر، احتباس ادرار و کندی حرکات رودهای به دنبال جراحی، اغلب با داروهای ضدموسکارینی تشدید می شدند. بی هوش کنندههای استنشاقی جدیدتر، مجرای هوایی را بسیار که تر تحریک می کنند.

بیماران مبتلا به COPD، شرایطی که به دفعات در بیماران سالخورده به ویژه افراد سیگاری رخ میدهد، از متسع کنندههای برونش به خصوص داروهای آنتیموسکارینی بهره میبرند. ایبراتروپیوم^۵ و تیوتروپیوم^۶ (شکل ۲-۸)، (أنالوگ صناعی آتروپین) به عنوان داروهای استنشاقی در COPD مورد استفاده قرار میگیرند. تجویز آنها به صورت آئروسل این فایده را دارد که با ایجاد حداکثر غلظت در بافت هدف برونشی، از اثرات سیستمیک آنها میکاهد. این کاربرد در فصل ۲۰ مقصل تر شرح داده شده است. تـيوتروپيوم نسبت بـه ايپراتروپيوم، تأثير گشادکننده برونشی طولانی تری داشته و می تواند روزی یک بار مصرف شود. زیرا به آرامی از گیرندههای M₃ جدا میشود. این دارو نیمه عمر حذفی معادل ۵ تا ۶ روز داشته و سطح پلاسمایی بایدار با مصرف روزانه (یک بار در روز) این دارو و پس از ۲۵ روز به دست می آید. تیوتروپیوم بروز حملات COPD را کاهش داده و درمان تکمیلی مفیدی در بازتوانی ریوی جهت افزایش تحمل به ورزش میباشد. رفلکس بیشفعالی نورونی که سبب انقباض برونشها میشود در اغلب افراد مبتلا به أسم وجود دارد که توسط عصب واگ میانجی گرد می شود. این عصب بر گیرنده های موسكاريني سلولهاي عضلات صاف برونشي اثر ميكند ایبراتروپیوم و تیوتروپیوم همچنین به صورت داروهای استنشاقی در درمان آسم کاربرد دارد.

D. اختلالات قلبي _ عروقي

گاهی تحریک قابل توجه رفلکس واگ با درد ناشی از سکته قلبی همراه بوده (به عنوان مثال حمله وازوواگال)، به طوری که ممکن است عملکرد گره سینوسی ـ دهلیزی یا دهلیزی ـ بطنی را به اندازه کافی مهار کرده و برون ده قلبی را مختل کند. آتروپین تزریقی یا یک داروی ضدموسکارینی مشابه، درمانی مناسب در چنین شرایطی است. به ندرت افراد فاقد بیماری قلبی قابل مشاهده دیگر، دچار رفلکسهای بیش از حد فعال سینوس

2- Glycopyrrolate

^{1.} Nasolacrimal duct

³⁻ Cyclopentolate

⁵⁻ Ipratropium

⁴⁻ Tropicamide 6- Tiotropium

کاروتید شده و ممکن است در نتیجه تحریک واگ در پاسخ به فشار اعمال شده روی گردن (به عنوان مثال از یک یقه پیراهن محکم) غش یا حتی سنکوپ را تجربه کنند، چنین افرادی ممکن است از آترویین یا یک عامل ضدموسکارینی مرتبط سود ببرند. پاتوفیزیولوژی می تواند به طرق دیگر نیز فعالیت موسکارینی را متأثر کند. در برخی از مبتلایان به کاردیومیوپاتی گشاد شده ایدیوپاتیک و افراد مبتلا به بیماری شاگاز که به واسطه تكياخته تريبانوزوما كروزئي ليديد مي آيد، عليه عوامل حلقه دوم خارج سلولی گیرندههای موسکارینی M قلبی، اتوانتی بادی مشاهده شده است. این آنتی بادیها اعمالی مقلد یاراسمیاتیک بر قلب اعمال کرده که توسط آتروپین مهار می شود. تجویز پپتید حلقه دوم خارج سلولی گیرنده M، اتوانتی بادی تنظیم کننده آلوستریک گیرنده، باعث ایمنشدن حیوانات آزمایشگاهی شده است. گرچه نقش این آنتیبادیها در آسیبشناسی بیماریهای قلبي ناشناخته است، اما سرنخهايي از اساس مولكولي فعال شدن این گیرندهها فراهم می آورند. چرا که مکان اثر آنها از ناحیه ارتوستاتیکی که استیل کولین متصل می شود، متفاوت می باشد (فصل ۲ را ببینید).

E. اختلالات گوارشی

هم اکنون عوامل ضدموسکارینی به ندرت در ایالات متحده در درمان بیماری زخم پپتیک به کار میروند (فصل ۶۲ را ببینید). عوامل ضدموسکارینی میتوانند تا حدی در درمان اسهال معمولی مسافران و دیگر شرایط تحریک بیش از حد دستگاه گوارش که خفیف یا خود محدود شونده هستند، مؤثر باشند. این عوامل غالباً با یک داروی ضداسهال اوپیوئیدی ترکیب شده و یک درمان فوق العاده مؤثر فراهم میکنند. با این وجود، در این ترکیب مقادیر بسیار کم داروی ضدموسکارینی، به طور عمده، ترکیب مقادیر بسیار کم داروی ضدموسکارینی، به طور عمده، کلاسیک آتروپین با دیفنوکسیلات که یک هم خانواده فاقد اثر ضددرد میریدین است. تحت عناوین مختلف (به عنوان مثال نصورت قرص و هم شربت) موجود است (قصل ببینید).

F. اختلالات ادراری

اتروپین و دیگر داروهای ضدموسکارینی جهت بهبودی علامتی در درمان فوریت ادرار ناشی از اختلالات التهابی جزئی مثانه استفاده شدهاند (جدول ۳-۸). با این وجود، درمان ضدمیکروبی ویژه در التهاب مثانه باکتریایی ضروری است. در مثانه انسان،

گیرنده های M_2 و M_3 غالبند و نوع M_3 مستقیماً سبب انقباض میگردد. به نظر می رسد در اینجا نیز همانند عضله صاف گوارشی، گیرنده M_2 به طور غیرمستقیم عمل کرده و شل شدن ناشی از نوراپی نفرین و اپی نفرین را مهار کند.

گیرندههای استیلکولینی واقع بر اوروتلیوم (اپیتلیوم پوشاننده دستگاه ادراری) و بر اعصاب وابرانی که به طور مثال عضله دترسور را عصبدهی میکنند، مکانهای اثر گستردهای را جهت درمان مثانه بیش فعال 0 توسط داروهای ضد موسکارینی فراهم میکنند. اکسیبوتینین 2 که تا حدودی برای گیرندههای M_{1} انتخابی است، جهت تسکین اسپاسم مثانه به دنبال جراحی اورولوژی (به عنوان مثال برداشتن پروستات) به کار میرود. این دارو در کاهش دفع غیرارادی در مبتلایان به اختلالات عصبی دارو در کاهش دفع غیرارادی در مبتلایان به اختلالات عصبی (مانند کودکان مبتلا به مننگومیلوسل) نیز ارزشمند است. به نظر میرسد اکسی بوتینین در چنین بیمارانی به صورت خوراکی یا

جدول ۳ ۸ داروهای ضدموسکارینی مورد استفاده در اختلالات گوارشی و ادراری ـ تناسلی

دارو	مقدار معمول
أمينهاي ۴ ظرفيتي	
أنيزو تروپي <i>ن</i>	۵۰ میلی کرم ۳ بار در روز
كليدينيوم	۲/۵ میلی کرم ۳ تا ۴ بار در روز
كليكوپيرولات	۱ میلیگرم ۲ تا ۳ بار در روز
ايزوپروپاميد	۵ میلیگرم ۲ بار در روز
مينزولات	۵۰–۲۵ میلیگرم ۴ بار در روز
متاسكو پولامين	۲/۵ میلیگرم ۴ پار در روز
أكسىفتونيوم	۱۰–۵ میلیگرم ۴ بار در روز
پروپانتلین	۱۵ میلیگرم ۴ بار در روز
تروسهيوم	۲۰ میلیگرم ۲ بار در روز
أمينهاي ٣ ظرفيتي	
أتروپين	۰/۴ میلیگرم ۳ تا ۴ بار در روز
داريفناسي <i>ن</i>	۷/۵ میلیگرم ۱ بار در روز
دىسىكلومين	۲۰-۲۰ میلیگرم ۴ بار در روز
اكسىبوتينين	۵ میلیگرم ۳ بار در روز
اسكوپولامين	۴/۰ میلیگرم ۳ بار در روز
سوليفناسين	۵ میلیگرم ۴ بار در روز
تولترودين	۲ میلیگرم ۲ بار در روز

¹⁻ Trypanosoma cruzi

³⁻ Meperidine

⁵⁻ overactive bladder

²⁻ Diphenoxylate

⁴⁻ Lometil

⁶⁻ Oxybutinin

ریختن دارو به مثانه توسط کاتتر، ظرفیت و قابلیت نگهداری ادرار در مثانه را بهبود بخشیده و عفونت و آسیب کلیوی را کاهش دهد. تجویز اکسی بوتینین از راه یوست و یا فرآوردههای خوراکی آهستهرسش نیاز به دریافت دوزهای متعدد روزانه را کاهش میدهد. تروسپیوم که یک آنتاگوئیست غیرانتخابی بوده و اخیراً تأیید شده است، از نظر تأثیر و عوارض جانبی با اکسی بوتینین قابل قیاس است. داریفناسین و سولیفناسین " آنتاگونیستهایی هستند که اخیراً تأیید شده و جهت گیرندههای M₃ بسیار انتخابی تر از اکسی بوتینین یا تروسیبوم هستند. فایده استفاده از داریفناسین و سولیفناسین، امکان استفاده از آنها یک بار در روز به خاطر نیمه عمر طولانی آنها می باشد. **تولترودین** ً و فزوترودین^۵، داروهای ضدموسکارینی انتخابی M₃ قابل استفاده در بالغین مبتلا به بی اختیاری ادراری می باشند. این دو دارو بسیاری از خواص داریفناسین و سولیفناسین را دارا میباشند و به صورت قرصهای آهستهرهش نیز در دسترس میباشند. ساخت این داروهای جدیدتر با بهبود کلی اثربخشی این داروها همراه نبوده و منجر به کاهش عوارضی چون خشکی دهان نیز نشده است. پروپیورین عیک داروی آنتی موسکارینی جدید برای درمان و به این منظور در اروپا و آمریکا به تأیید رسیده است. راه درمانی جایگزین دیگر جهت بی اختیاری ادراری مقاوم به درمان با داروهای ضد موسکارینی، تزریق داخل مثانهای تــوکسین بـوتولینوم A مــیباشد. تـزریق دوز مـنفرد تـوکسین بوتولینوم تا چندین ماه با مهار ترشح استیلکولین از اعصاب و احتمالاً تداخل ترشح همزمان ATP با استيل كولين از نورونها (شکل ۳-۶ را ببینید) باعث کاهش بی اختیاری ادراری می گردد. مهار كردن فعاليت اعصاب حسى أوروتليوم بـا ATP احتمالاً مسئولیت بخش عظیمی از این اثر توکسین بوتولینوم را بر عهده دارد. سم بوتولونیوم به منظور استفاده در بیمارانی که نسبت به داروهای آنتیموسکارینی تحمل ندارند به تأیید رسیده است.

ایمی پرامین ۷، (یک داروی ضدافسردگی سه حلقهای با اعمال قوی ضدموسکارینی)، مدتهاست برای کاهش بی اختیاری در بیماران مسن مقیم در خانه سالمندان مورد استفاده قرار مى گيرد. اين دارو يه طور متوسط مؤثر است اما سبب سميت قابل ملاحظه سیستم عصبی مرکزی میگردد.

عوامل ضدموسکارینی در سنگهای ادراری نیز جهت رفع اسیاسم دردناک عضله صاف حالب که با عبور سنگ ایجاد میشود، به کار میروند. با این وجود، سودمندی آنها در این شرایط مورد تردید است.

G. مسمومیت کولینر ژیک

تحریک شدید کولینرژیک، به ویژه در جوامع روستایی که استفاده از حشره کش های مهارکننده کولین استراز رایج است و نیز در فرهنگهایی که قارجهای وحشی به طور معمول خورده می شوند، یک اورژانس پیزشکی محسوب می گردد. امکان استفاده از مهارکنندههای کولین استراز به عنوان وسایل جنگ شیمیایی (گاز اعصاب) نیز آگاهی از روش های درمان مسمومیت حاد را ضروری مینماید (فصل ۵۸ را ببینید).

- ۱. درمان ضدموسکارینی _ هم اثرات نیکوتینی و هم موسكاريني مهاركنندههاي كولين استراز مي توانند تهدیدکننده حیات باشند. متاسفانه، هیچ روش مؤثری جهت مسدودكردن مستقيم اثرات نيكوتيني مهار كولين استراز وجود ندارد زيرا أگونيستها و آنتاگونيستهاي نيكوتيني سبب مسدودشدن انتقال می شوند (فصل ۲۷ را ببینید). جهت رفع اثرات موسکارینی، یک داروی آمین ۳ ظرفیتی (نه ۴ ظرفیتی) باید استفاده شود (ترجیحاً أتروپین) تا أثار مهارکنندههای ارگانوفسفره بر سیستم عصبی مرکزی و نیز اثرات محیطی آنها را درمان کند. ممکن است جهت مقابله با اثرات موسكاريني عوامل قدرتمندي چون پاراتيون و ابزار جنگ شیمیایی (گاز اعصاب)، مقادیر بالای اتروپین مورد نياز باشد: ۲-۲ ميليگرم سولفات أتروپين ممكن است هر ۵-۱۵ دقیقه به صورت داخل وریدی تجویز شده تا این که علائم تأثیر أن (خشكي دهان، از بين رفتن ميوز) ظاهر گردد. ممكن است لازم شود تجويز اين دارو چندين بار تكرار شود، زيرا اثرات حاد عوامل مهار كننده كولين استراز ممكن است ۲۴-۴۸ ساعت یا بیشتر طول بکشد. در چنین شرایط تهدیدکننده حیاتی، تا ۱ گرم آتروپین در روز نیز ممکن است برای ۱ ماه مورد نیاز باشد تا تعریک شدید موسکارینی را كاملاً كنت إلى كند.
- تركيبات احیاءكننده مجدد كولین استراز ــ دسته دوم ترکیباتی که در درمان مسمومیت با مواد ارگانوفسفره موجودند، ترکیباتی از جانشین شوندههای اکسیم هستند که قادرند از مجموعه ارگانوفسفر ـ كولين استراز مجدداً آنزيم فعال را تولید نمایند. این عوامل اکسیم، شامل پرالیدوکسیم (PAM)، دی استیل مونوکسیم (DAM)، اوبیدوکسیم و ... مي بأشند،

2- Darifenacin

4. Tolterodine

6- Propiverine

¹⁻ Trospium

³⁻ Solifenacin

⁵⁻ Fesoterodine

⁷⁻ Impramine

$$C = NOH$$

$$H_3C - C = NOH$$

$$H_3C - C = NOH$$

Pralidoxime

Diacetylmonoxime

ارگانوفسفاتها سبب فسفریلاسیون گروه OH سرین در جایگاه فعال آنزیم کولین استراز میشوند. گروه اکسیم (NOH=) میل ترکیبی بالایی برای اتم فسفر دارد. در واقع این اتم فسفر با OH سرین رقابت میکند. این داروها می توانند آنزیم فسفریله شده (از کمپلکس کولین استراز ارگانوفسفره) را در صورتی که مجموعه هنوز "پير نشده باشد" هيدروليز نموده و أنزيم فعال را دوباره بازسازی نمایند (فصل ۷ را ببینید). در میان عوامل نشان داده شده در مورد پرالیدوکسیم بیشترین مطالعه ـ در انسانها ـ صورت گرفته و تنها موردی است که جهت استفاده بالینی در ایالات متحده موجود است، این دارو بیشترین تأثیر را در احیا مجدد کولین استرازی که با اتصالات عصبی _ عضلانی ماهیجه اسكلتي مرتبط است را دارد. پراليدوكسيم در از بينبردن اثرات مرکزی مسمومیت ارگانوفسفره بی تأثیر است زیرا بار مثبت ناشی از گروههای آمونیوم چهارتایی آنها مانع ورود به سیستم اعصاب مرکزی می گردد. از طرف دیگر دی استیل مونوکسیم، از سد خونی ـ مغزی عبور کرده و قادر است در حیوانات آزمایشگاهی تا حدی کولین استراز سیستم عصبی مرکزی را مجدداً تولید نماید.

پرالیدوکسیم به صورت تزریق وریدی ۲-۱ گرم هر ۳-۱۵دقیقه تجویز میشود. با وجود احتمال پیرشدن مجموعه فسفات
انزیم، گزارشات اخیر حاکی از آنند که تجویز مقادیر متعدد
پرالیدوکسیم طی چندین روز ممکن است در مسمومیت شدید
مفید باشد. پرالیدوکسیم در مقادیر افزایش یافته، می تواند ضعف
ماهیچهای و دیگر اثرات جانبی را القا نماید. پرالیدوکسیم جهت از
بینبردن مهار کولین استراز توسط مهارکنندههای کارباماتی
توصیه نمی شود. جزئیات بیشتر درمان سمیت ضدکولین استراز در
فصل ۵۸ آمده است.

روش سوم محافطت در برابر مهار شدید AChE، درمان قبلی با مهارکنندههای برگشتپذیر آنزیم است که از اتصال مهارکننده ارگانوفسفره غیرقابل برگشت جلوگیری میکند. این پروفیلاکسی می تواند با پیریدوستگمین یا فیزوستیگمین انجام شود اما این کار تنها زمانی صورت میگیرد که ترس از مسمومیت

کشنده با موارد فوق (مانند جنگ شیمیایی) وجود داشته باشد (فصل ۷ را ببینید). استفاده همزمان از آتروپین جهت کنترل تحریک شدید موسکارینی لازم است.

مسمومیت قارچی به طور کلاسیک به انواع با شروع اثر سریع و شروع اثر تأخیری تقسیم شده است. نوع شروع اثر سريع، معمولاً طي ٣٠ دقيقه يا ٢ ساعت بعد از خوردن قارچ و انواع مختلفی از توکسینها ظاهر می شود. برخی از اینها سبب ناراحتی ساده گوارشی و برخی دیگر سبب اثرات شبه دی سولفیرام می شوند. برخی دیگر نیز سبب توهم و تعداد کمی از قارچ (برای مثال گونههای اینوسیب) با علائم تحریک شدید موسکارینی مشخص میشود: تهوع، استفراغ، اسهال، فوریت در دفع ادرار، تعریق، تولید بزاق و گاهی تنگشدن برونشها. أترويين تزريقي به ميزان ۲-۱ ميليگرم در درمان چنين مسموميتهايي مؤثر است. على رغم نام أن، آمنيتا موسكارياً علاوه بر اینکه حاوی موسکارین است (این آلکالوئید به نام این قارچ موسوم شده است)، حاوی بسیاری از آلکالوئیدهای دیگر از جمله عوامل ضدموسکارینی نیز می باشد. در حقیقت، خوردن آ.موسكاربا ممكن است علائم مسموميت با أترويين را ايجاد كند نه تحریک شدید موسکارینی.

مسمومیت قارچی با شروع اثر تأخیری که معمولاً توسط أمانیتا فالوئیدس ، اویدوسا ، گالرینا اوتومنالیس ، یا جی مارژیناتا ه ایجاد می شود، اولین علامتش را ۱۲ –۶ ساعت پس از خوردن ظاهر می کند. گرچه علائم اولیه معمولاً شامل تهوع و استفراغ است، سمیت عمده با آماتوکسین هایی است که RNA پلیمراز را مهار می کنند و سبب آزار سلولی کلیوی و کبدی می گردند. آتروپین در این نوع مسمومیت قارچی فاقد ارزش است (فصل ۵۸ را ببینید).

H. دیگر کاربردها

تعریق شدید (هایپرهیدروز^۶) گاهی توسط عوامل ضدموسکارینی کاهش مییابد. با وجود این، بهبودی در بهترین شرایط نیز ناکامل است، احتمالاً به دلیل این که معمولاً غدد اپوکرین بیش از غدد اکرین درگیر میشوند.

عوارض جانبي

درمان یک سیستم با آتروپین و هم خانوادههای آن تقریباً همیشه اثرات ناخواستهای در دیگر سیستمها القا میکند.

¹⁻ Amanita muscaria 2- Amanita phalloides

³⁻ Avirosa 4- Galerina autumnalis

⁵⁻ G marginata

⁶⁻ Hyperhidrosis

بنابراین، زمانی که یک عامل ضدموسکارینی جهت کاهش ترشح یا حرکت گوارشی استفاده شده است، میدریاز و فنج عضلات مژگانی اثرات نامطلوب هستند در حالی که این اثرات زمانی که این دارو در چشم پزشکی استفاده می شود، درمانی به حساب می آیند.

آتروپین در غلظتهای بالاتر سبب مسدودشدن تمام عملکردهای پاراسمپاتیک میشود. با این وجود، آتروپین در بافین عمدتاً دارویی بیخطر است. مسمومیت با آتروپین به عنوان نتیجهای از اقدام به خودکشی رخ داده است اما اغلب موارد آن به علت اقدام جهت ایجاد توهم بوده است. افراد مسموم، خشکی دهان، میدریاز، تاکیکاردی، پوست داغ و گرگرفته، آشفتگی، و هذبان را حتی برای مدت ۱ هفته بروز میدهند. دمای بدن غالباً بالا میرود. این اثرات به صورت این تمثیل به خاطر سپرده میشوند: "خشک مانند استخوان، کور مانند خفاش، قرمز مانند چغندر و احمق مانند دیوانه".

متاسفانه کودکان به خصوص نوزادان به گرمای بیش از حد ایجاد شده توسط آتروپین بسیار حساسند. گرچه در مواردی تجویز تصادفی بیش از ۴۰۰ میلیگرم با بهبودی دنبال شده است، اما به دنبال مقادیر کم در حد ۲ میلیگرم نیز مرگ رخ داده است. بنابراین استفاده از مقادیر بیش از حد آتروپین در نوزادان و کودکان بسیار خطرناک است.

آثار ناشی از مصرف مقادیر بیش از حد آتروپین یا هم خانوادههای آن عموماً علامتی درمان میشوند (فصل ۵۸ را ببینید). متخصصین سمشناسی، به کارگیری فیزوستیگمین یا سایر مهارکنندههای کولین استراز را جهت معکوس کردن اثرات مصرف بیش از حد آتروپین توصیه نمیکنند چرا که درمان علامتی بسیار مفیدتر و در عین حال کم خطرتر خواهد بود. زمانی که استفاده از فیزوستیگمین ضروری باشد، مقادیر کم به صورت که استفاده از فیزوستیگمین ضروری باشد، مقادیر کم به صورت داخل وریدی آهسته تجویز میشوند (۴-۱ میلیگرم در بالغین، ۱-۵/ میلیگرم در کودکان) درمان علامتی ممکن است کنترل دما با پتوهای خنککننده و کنترل تشنج با دیازیام را ایجاب نماید.

مسمومیت ناشی از مقادیر بالای داروهای ضدموسکارینی ۴ ظرفیتی با تمام علائم محیطی انسداد پاراسمپاتیک همراه است اما تنها کمی از اثرات سیستم عصبی مرکزی به وجود آمده و یا هیچ یک از آنها ایجاد نمیشوند. با این وجود، داروهای قطبی تر ممکن است سبب انسداد عقدهای قابل توجه همراه با افت قابل ملاحظه فشارخون وضعیتی شوند (ادامه را ببینید). درمان اثرات ضدموسکارینی در صورت نیاز، می تواند با یک مهارکننده کولین استراز چهار ظرفیتی مانند نئوستیگمین انجام شود. کنترل افت

فشارخون ممکن است به تجویز یک داروی مقلد سمپاتیک مانند فنیل افرین نیاز داشته باشد.

شواهد اخیر نشان میدهد که برخی از داروهای مؤثر بر دستگاه عصبی مرکزی (ضدافسردگیهای سهحلقهای، مهارکنندههای بازجذب انتخابی سروتونین و عوامل ضداضطراب) به علت داشتن اثرات ضدموسکارینی حافظه و فعالیتهای شناختی در افراد سالخورده را دچار نقص میکنند.

موارد منع مصرف

منع مصرف داروهای ضدموسکارینی نسبی است نه مطلق، تحریک شدید موسکارینی واضح به ویژه موارد ناشی از مهارکنندههای کولین استراز را میتوان با آتروپین درمان نمود.

داروهای ضدموسکارینی در مبتلایان به گلوکوم، خصوصاً گلوکوم با زاویه بسته ممنوعیت دارد. حتی استفاده سیستمیک از مقادیر متوسط آنها ممکن است در بیماران دارای اتاقک قدامی کم عمق سبب بستهشدن زاویه (و گلوکوم حاد) شود.

داروهای ضدموسکارینی در مردان مسن، باید همیشه با احتیاط مصرف شوند. از تجویز این داروها در افراد با سابقه هیپرپلازی پروستات باید اجتناب شود.

به دلیل این که داروهای ضدموسکارینی تخلیه معده را کند میکنند، ممکن است علائم را در مبتلایان به زخم معده افزایش دهند. عوامل ضدموسکارینی غیرانتخابی هرگز نباید در درمان بیماری اسید ـ پپتیک مورد استفاده قرار گیرند (فصل ۶۲ را بینید).

فارماکولوژی پایه و بالینی داروهای مسدودکننده عقدهای

ایس عسواصل به صبورت رقابتی عملکرد استیل کولین و آگونیستهای مشابه را در گیرندههای نیکوتینی عقدههای خودکار پاراسمپاتیک و سمپاتیک، مسدود می کنند. برخی از اعضای این گروه حتی کانالهای یونی که دریچه آنها گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی می باشد را نیز مسدود می کنند. داروهای مسدودکننده عقدهای مهم بوده و در تحقیقات فیزیولوژی و فارما کولوژی مصرف می شوند زیرا می توانند تمام جریان خروجی خودکار را بلوک نمایند. با وجود این، انتخابی نبودن آنها، گسترهای از اثرات غیر مطلوب را ایجاد می کند که استفاده بالینی انها را محدود ساخته است.

1-Dry as a bone, blind as a bat, red as a beet, mad as a hatter

Mecamylamine

شیمی و فارما کوکینتیک

تمام داروهای مسدودکننده عقدهای که مورد توجهند، آمینهای صناعی می باشند. تترااتیل آمونیوم (TEA)، (اولین مادهای که این تأثیر در آن شناخته شد)، اثر بسیار کوتاهی دارد. متعاقباً هگزامتونیوم ۲ (C6) ایجاد شد و از نظر بالینی به عنوان اولین داروی مؤثر در کنترل فشارخون معرفی گردید. همان گونه که در شکل ۶-۸ نشان داده شده است، یک ارتباط واضح بین ساختار استیل کولین که یک آگونیست طبیعی است و آنتاگونیستهای نيكوتيني (تـترااتـيل أمونيوم و هكـزامـتونيوم)، وجـود دارد. دکامتونیوم ٔ آنالوگ "C10" [۱۰ کربنه] هگزامتونیوم است که یک عامل مسدودکننده عصبی ـ عضلانی با واسطه دپلاریزاسیون محسوب مي شود.

مكاميلامين "، يك أمين ٣ ظرفيتي است كه، جهت بهبود شدت و وسعت جذب از دستگاه گوارش ساخته شد چرا که ترکیبات مسدودکننده عقدهای که دارای آمین ۴ ظرفیتی بودند به دنبال تجویز خوراکی به طور ضعیف و نامنظم جذب می شدند. تریمتافان^۵، یک مسدودکننده عقدهای کوتاهاثر و غیر خوراکی است که کاربرد بالینی چندانی ندارد.

فارماكوديناميك

A. مكانيسم عمل

گیرندههای نیکوتینی عقدهای، مانند گیرندههای اتصال عصبی عضلانی عضله اسکلتی می توانند هم به صورت دیلاریزاسیون و هم غیردپلاریزاسیون مسدود شوند (قصول ۷ و ۲۷ را ببینید). خود نیکوتین، کربامویل کولین و حتی استیل کولین (اگر توسط یک مهارکننده کولین استراز تقویت شود) می تواند سبب انسداد عقدهای با واسطه دیلاریزاسیون شوند.

داروهایی که در حال حاضر به عنوان مسدودکنندههای عقده شناخته می شوند به عنوان داروهای آنتاگوئیست و شلکننده غیر دیولاریزه کننده رقابتی طبقه بندی می شوند. بلوک ناشی از آنها را مى توان با افزايش غلظت أگونيست براى مثال استيل كولين خنثى نمود. اما هگزامتونیوم سیستم مسدودکنندگی خود را با اشغال گیرنده نیکوتینی و کانال های یونی آن نشان می دهند نه با اشغال خود کولینوسیتورها.

B. اثر بر اعضا

 سیستم اعصاب مرکزی _ مکامیلامین، برخلاف عوامل آمین ۴ ظرفیتی و تریمتافان از سد خونی مغزی عبور کرده و به سادگی وارد سیستم عصبی مرکزی میشود.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \downarrow \\ \text{CH}_3 - \text{N}^+ - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 \\ \downarrow \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \end{array}$$

Hexamethonium

Tetra ethyla mmonium

شکل ۶-۸ بعصی داروهای مسدودکننده عقدهای استیل کولین به عنوان مرجع نشان داده شدهاند

خواب آلودگی، لرزش، حرکات شبه کره و اختلالات ذهنی به عنوان آثار مكاميلامين گزارش شدهاند.

- چشم _ داروهای مسدودکننده عقدهای با تأثیر بر تطابق، سبب یک فلج تطابقی قابل پیش بینی می شوند، چرا که عضله مژگانی عصبگیری عمده خود را از سیستم عصبی باراسمیاتیک دریافت میکند. اثر بر مردمک به این سادگی قابل پیش بینی نیست زیرا عنبیه هم عصب گیری سمیاتیک (که باعث گشادی مردمک می شود) و هم پازاسمیاتیک (که باعث تنگی مردمک میشود) دارد. مسدودکردن عقدهها اغلب سبب گشادی متوسط مردمک می شوند زیرا در ایس بافت تون باراسمپاتیک غلبه دارد.
- ٣. دستگاه قلبی ـ عروقی ـ عروق خونی عمدتاً الیاف تنگ کننده عروقی از سیستم عصبی سمیاتیک دریافت میکنند؛ بنابراین انسداد عقدهای سبب کاهش قابل توجه در تونوسیته شریانچهها و وریدها میگردد. فشارخون ممکن است سریعاً افت کند زیرا هم مقاومت عروقی محیطی و هم بازگشت وریدی کاهش یافته است (شکل ۷-۶ را ببینید). افت فشارخون به ویژه در وضعیت ایستاده قابل توجه است (افت فشارخون وضعیتی یا ارتوستاتیک)، زیرا رفلکس های
- 3- Decamethonium
- 4- mecamylamine
- 5- Trimethaphan

وضعیتی که در حالت عادی از ذخیره وریدی جلوگیری میکنند مسدود شدهاند.

آثار قلبی عبارتند از: کاهش قدرت انقباضی و ایجاد تاکیکاردی متوسط، به این دلیل که در گره سینوسی ـ دهلیزی، سیستم عصبی پاراسمیاتیک غالب است.

- ۴. دستگاه گوارشی ــ ترشح کاهش می یابد، گرچه این کاهش
 به اندازهای تیست که بیماری زخم پپتیک را به طور مؤثر
 درمان کند، تحرک عمیقاً مهار شده و یبوست قابل توجه
 ایجاد می شود.
- ۵. دیگر دستگاهها __ بخشی از عضله صاف ادراری _ تناسلی برای عملکرد معمول خود وابسته به عصبدهی خودکار است. بنابراین، انسداد عقدهای سبب تأخیر در ادرارکردن شده و ممکن است احتباس ادرار را در مردان مبتلا به هایپرپلازی پروستات تشدید کند. عملکرد جنسی نیز مختل می شود زیرا هم نعوظ و هم انزال ممکن است توسط مقادیر متوسط این داروها مهار شوند.

تعریق که سبب تنظیم دما می شود با داروهای مسدود کننده عقده ای کاهش می یابد. با این وجود، افزایش دمای بدن به جز در محیطهای بسیار گرم مشکلی ایجاد نمی کند زیرا معمولاً اتساع عروق سطحی برای حفظ دمای طبیعی بدن کافی می باشند.

السخ به داروهای خودکار بیمارانی که داروهای خودکاری مسدودکننده عقدهای دریافت میکنند به داروهای خودکاری کسه بر گیرندههای آلفا و بیماآدرنرژیک عمل میکنند، به طور کامل پاسخ میدهند زیرا گیرندههای این سلولهای مجری، مسدود نشدهاند. در حقیقت، پاسخها ممکن است اغراق آمیز و یا حتی مخالف باشد (به عنوان مثال تزریق داخل وریدی نوراپینفرین ممکن است بیشتر سبب تاکیکاردی شود تا برادیکاردی)، زیرا رفلکسهای هومئوستازی که در حالت عادی پاسخهای خودکار را تعدیل میکند، غائب هستند.

کاربردهای بالینی و سمیت

استفاده از مسدودکنندههای عقدهای متداول نیست زیرا عوامل مسدودکننده خودکار انتخابی تری موجودند. مکامیلامین ٔ با بلوک

گیرندههای نیکوتینی مرکزی، به عنوان درمان احتمالی همراه با چسبهای پوستی نیکوتینی، باعث کاهش ولع مصرف در بیمارانی شده است که قصد داشتهاند سیگار را ترک نمایند. سمیت داروهای مسدودکننده عقدهای به اثرات خودکاری که قبلاً شرح داده شد محدود میگردد. این آثار در اغلب بیماران مگر در صورت استفاده در موارد حاد، غیرقابل تحمل می اشند.

P R E P A R A T I O N S A V A I L A B L E

	rie No. America e Turkas
Atropine	Genenc
Helladonna alkaloids, extract, or tincture	Generic
Botulmum toxon A	Botox
Clidmium	Generic, Quarzan, others
Cyclopentolate	Generic, Cyclogyl, others
Darrienacm	Enablex
Dicyclomine	Generic, Bentyl, others
Fesoterodine	Tovaz
Flavoxate	Generic, Uruspas
Glycopyrrolate	Generic, Robinul
Homatropine	Generic, Isopto Homatropine, others
1-Hyoscyamine	Anaspaz, Cystospaz-M, Levsin, others
Ipratropium	Generic, Atrovent
Mepenzolate	Canti
Methscopolamine	Generic, Pamme
Oxybutynin	Generic, Ditropan
Propantheline	Generic, Pro-Banthme, others
Scopolamine	
Oral	Generic
Ophthalmic	isopto Hyoscine
Transdormal	Transderm Scop
Solifenacio	Vesicare
Tiotropsum	Sparve
Tolterodme	Generic, Detroi
Tropicamide	Generic, Mydriacyl Ophthalmic, others
Trospium	Generic, Spasmex, Sanctura

*Antimuscarinic drugs used in parkinsonium are listed in Chapter 28

Generic, Protopam

Mecamylamine

Prahdoxime

ياسخ مطالعه مورد

اغلب به دنبال جراحی پروستاتکتومی در جهت بهبود جریان پروستاتکتومی و بهبود پایداری عضله دترسور مثانه رفع خواهد ادراری و رفع انسداد، علائم IH's بروز میکند. در بیماران مبتلا شد. تجویز روزانه یک قرص آهسته رهش تولترودین (۴ میلی گرم در روز) یا اکسی بوتینین (۱۵ تا ۱۰ میلی گرم در روز) با اکسی بوتینین (۱۵ تا ۱۰ میلی گرم در روز) اختیاری در دفع ادرار میشود. به این بیمار باید توصیه کرد که بسی از اکسی بوتینین (۳/۹ میلی گرم در روز) نیز موجود می باشد.

24360	داروهای بیماری هرکت داسکوپولامیں	• دىسيكلومين أنتاكوميس • دىسيكلومين أنتاكوميس • هيوسيامين: مدت ازر طولاتي تر • كليكوبير لات: مشابه دي سيكلومين	انتالمولوژی اترویس امول مسکلوینتولات: طول سیکلوینتولات: طول	تنفسم (اسم، COPD) • ايبراترويبوم • تيوترويبوم؛ مدت اثر طو	ادرارى • اكسى بوتينين
مكانيسم إثر	هرگت مکانیسم ناشناخته در CNS	انتاگومیست رقابتی در ممامع گیرنده M3 اثر طولاتی تر به دی سیکلومین	افتالمولوژی انترویس انتاگویست رقابتی بر سطع همه گیرندهای M ه هماترویین: طول اثر کوتامتر (۴۳ -۱۷ ساعت) • سیکلوینتولات: طول اثر کوتامتر (۱۳ ۳ ساعت) • تروییکامید: طول اثر کوتامتر (۱۳ تا ۶۰۰ قیقه)	تنغسمی (اسم، COPD) البرائروبيوم البرائروبيوم گيرندهای M تونروپيوم: مدت اثر طولاتي تر؛ يک بار در روز	أنتاكونيسمت موسكاريني غيرانتخابي
5.5	کاهش سرگیجه، نهوع پس از عمل جزاهی	کاهش مرکت عملات صاف و ترشح روده	ايحاد ميدريازيس و سيگلويلژي	کاهش یا پیشکیری از برونکولسهاسم	كاهش تونوسيته عضلات صاف دترسور، اسپاسمها
كاربردهاي باليني	یشگیری از بیماری حرکت، تهوع و استقراغ یس از عمل جراحی	سندرم روده تسحريکپدير، أمهال خفيف	معایمه شبکیه، پیشگیری از چسپندگی بین عنییه و سایر قسمتهای چشم پس از	بـــــيشگيرى و تسكــين اپـــــيزودهاي حـــــاد برونكواسياسم	بــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
فارماكوكينتيك، سميتها و تداخلات	چسبهای پوستی حهت بیماری حبرکت. • مرریق عصلانی جهت مصوف پس از عمل جراحی. • سمیته تاکیکاردی، تاری دید، گزروستوما (خشکی دهان)، دلیریوم. • تداخلات؛ با سایر داروهای ضف موسکارینی	در اقسام خوراکی و ترریقی موجود میباشد. • بیمه عمر آن کوتاه است ولی اثر آن بیش از ۶ ساعت طول میکشد • سمیشت تاکیکاردی، گیجی، احتیاس ادراری، افزایش فشار داخل چشمی، • تفاخلات: با سایر داروهای ضد موسکارینی	در فرم قطره استعمال مىشود. مدت انر طولانى (۶-۵ رور)؛ • سميت قشار داخل چشم در گلوگوم زاويه بسته؛ • تداخلات: با ساير داروهاى ضد موسكارينى	آئروسل، حلاكثر ۴ بار در روز ● سميت: خشكى چشم، سرفه ■ تداخلات: با ساير داروهاي آتتى موسكاريتي	در اقسام خوراکۍ کله چسب پوستی وجود دارد ه سمیت: تاکیکاردۍ، یېوست، افزایش فشار داخل چشمی، خشکی دهان، چسب پوستی: خارش ه تفاخلات: با سایر داروهای ضد موسکارینی

خلاصه: داروها با اتراب صد كوليترزيك (ادامه) (فصل ۸)

The second secon				7-1 00
		، التحلبي ير گيرمدههاي وM	 دارى فناسين، سوليفناسين و تولترودين: أمين سهتايي با اثرات تا حدى انتحابي بر گيرىدههاي و ١٨٨ 	• دارى فناسين، سوليفنا،
			• تروس بيوم؛ آمين چهار تايي يا اثرات CNS كمتر	• تروس يوم: أمين جها
			3	مسموميت كولينر زيك
بالازهر اجباري جهت الفوزيون فاخل وريدي تا زماني كه علايم أنتي موسكاريني أشكار	بادزهر اجباري جهت	أنتاكوميست هاى رقابتي غيران تخابي بر افزايش بيش از حد موسكارين بر غدد	أنتاكوسستهاي رقابتي غيرانتخابي بر	• الرويين
the	مسموميتهاي شديد شود	سطح همه كيرندهماى موسكاريني در اكزوكرين، قلب و عضله صاف رأ مهار	سطح همه گيرندههاي موسكاريني در	
مهاركنندمهاي كولين استراز المادم مصرف تا زمان نياز	مهاركنتهمهاي كولين استراز	مىكند	SND 6 orcid	
 سميت: تا زمان حضور مهار كننده AChE شاخص نيست. 				
يادرهر معمول جهت مراحل مه صورت داخل وريدي هر ٢ تا ٤ ساعت تجويز مىشود	يأدرهر معمول حهت مراحل	AchE فعال را احياء ميكد؛ و بلوك	تعايل مسيأر زياد جبهت اتم فسفر ولي	• پرائیدوکسیم
اوليه (۱۸ ساعت اوليه) • سميت: در دوزهاي بالا بحث ضعف عصلاني ميشود	اوليــه (۲۸ سـاعت اوليــه)	عضلات اسكلتي و صفحه انتهايي را رفع	elic CNS ianinge	
	مسموميت بامهاركننده كولين	ميكنا		
	استراز			



داروهای فعال کننده گیرندههای آدرنرژیک و مقلدهای سمپاتیک

مطالعه مورد

بیمار آقای مسن ۶۸ سالهای است که از سرگیجههای خفیف حین ایستادن رنج میبرد. به گفته وی این مشکل بعد از صرف غذا و در محیط گرم تشدید می شود. به گفته وی این مشکل بعد از صرف ۴ سال قبل پدید آمده و به تدریج افزایش یافته به حدی که وی را در حال حاضر ناتوان ساخته است. بررسی بیشتر مؤید اختلالاتی چون تشدید یبوست، احتباس ادراری نامرتبط با اندازه پروستات و کاهش تعریق میباشد. وی مشکل دیگری ندارد و هیچ سابقهای از افزایش فشارخون، دیابت یا بیماری پارکینسون ندارد. جهت رفع مشکل احتباس ادراری، وی تحت درمان با آنتاگونیست آم تامسولوسین (Tamsulosin) قرار گردیده است که باعث تشدید هیپوتانسیون وضعیتی در وی گردیده است. در معاینه فیزیکی فشارخون وی در وضعیت خوابیده ۱۶۷/۸۴ میلی متر جیوه و در وضعیت ایستاده ۱۶۶/۵۵ بوده است که با توجه به میزان هیپوتانسیون وضعیتی ضربان خوابیده است که با توجه به میزان هیپوتانسیون وضعیتی ضربان

قلب افزایش جبرانی مورد انتظار را نشان نداد (از ۸۴ به ۸۸ ضربه در دقیقه افزایش یافت). طی معاینات بالینی دیگر، هیچ نشانه ای از نوروپاتی محیطی یا پارکینسون دیده نشد. آزمایشات بالینی طبیعی بوده است به جز میزان پلاسمایی نورایی نفرین که کمتر از حد طبیعی یعنی ۹۸pg/mL (میزان طبیعی در سن مورد نظر، ۱۳۰۰ه/۳۰۰ه/۱۰۵۰ میباشد) است. با در نظر داشتن تابلوی بالینی بیمار و سابقه عدم مصرف دارویی که مسبب هیپوتانسیون ارتوستاتیک شود و همچنین عدم وجود بیماریهایی که باعث نوروپاتی اتونوم شود (همچون ویابت یا پارکینسون)، تشخیص نقص خالص اتونوم ۱۳۷۹ میباشد در مورد او در سمپاتیک دریافت میکند چه ملاحظاتی را باید در مورد او در نظر داشت؟ همچنین آیا میتوان از چنین داروهایی در درمان نظر داشت؟ همچنین آیا میتوان از چنین داروهایی در درمان

سیستم عصبی سمپاتیک یک سیستم مهم در تنظیم تقریباً همه دستگاههای بدن می باشد. این امر به ویژه در تنظیم فشارخون، اهمیت می یابد. همان طور که در مطالعه مورد شرح داده شد، دستگاه عصبی اتونوم از اهمیت بسزایی در حفظ فشارخون به خصوص در موارد استرسهای نسبتاً خفیف (به عنوان مثال استرس جاذبه هنگام ایستادن)، برخوردار است.

اثرات نهایی تحریک سمپاتیک، آزادسازی نوراپینفرین از پایانههای عصبی است که به فعال شدن گیرندههای آدرنرژیک در جایگاههای پسسیناپسی میانجامد (فصل ۶ را ببینید). هم چنین، در پاسخ به محرکهای متعددی چون استرس، مدولای

آدرنال اپینفرین آزاد میکند که از طریق خون به بافتهای هدف منتقل می شود، به بیان دیگر، اپینفرین به عنوان هورمون عمل میکند حال آنکه نوراپینفرین به عنوان یک نوروترانسمیتر ایفای نقش مینماید.

داروهایی که اعمال اپینفرین و نوراپینفرین را تقلید میکنند داروهای مقلد سمپاتیک نام گرفتهاند. مقلدهای سمپاتیک، میتوانند با توجه به نحوه عمل و طیف گیرندههایی که فعال میکنند، دستهبندی شوند. برخی از این داروها (مانند

¹⁻ Sympathonumetic drugs

نوراپی نفرین و اپینفرین) آگونیستهای مستقیم هستند بدین معنی که به طور مستقیم با گیرندهها برهم کنش داده و آنها را فعال میکنند. سایرین آگونیستها غیر مستقیم هستند بدین معنی که عمل آنها وابسته به افزایش اثرات کاتکولامینهای درونزاد است. این عوامل غیرمستقیم، ممکن است یکی از این دو مکانیسم متفاوت را دارا باشند: ۱) جایگزینشدن با کاتکولامینهای ذخیره شده در انتهای اعصاب آدرنرژیک (مانند مکانیسم تیرآمین) یا آنها ممکن است باعث کاهش کلیرانس نوراپینفرین آزاد شده شوند، که از دو طریق این کار انجام میشود: ۲۵) مهار برداشت مجدد کاتکولامینهایی که قبلاً آزاد شدهای میار میانین و ضدافسردگیهای سهحلقهای). و ۲۵) مهار متابولیسم آنزیمی نوراپینفرین (مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز و کاتکول ۵- متیل ترانسفراز) بعضی داروها، هم عمل مستقیم و هم غیرمستقیم دارند.

هر دو نوع داروی مقلد سمپاتیک، مستقیم و غیرمستقیم، در نهایت سبب فعال شدن گیرندههای آدرنرژیک می شوند که به بـروز بـعضی یا تـمام اثرات بـارز کـاتکولامینهای درونزاد میانجامد،

اثرات فارماکولوژیک آگونیستهای مستقیم به روش تجویز دارو و تمایل نسبی آنها به زیرگروههای گیرنده ادرنرژیک و بیان نسبی این زیر گروهها در بافتهای هدف، بستگی دارد. اثرات فارماکولوژیک داروهای مقلد سمپاتیک غیرمستقیم تا حد بیشتری به وضعیتهایی چون افزایش فعالیت سمپاتیکی و میزان ذخیره و رهاسازی نوراپینفرین بستگی دارد.

فارماکولوژی مولکولی دخیل در عملکرد داروهای مقلد سمپاتیک

اثرات کاتکولامینها توسط گیرندههای سطح سلول اعمال میشود (GPCRs: فصل Υ را ببینید). پروتئین گیرنده دارای N خارج سلولی میباشد که V بار غشاء سلول را میپیماید (نُمنهای ترانس ممبران) و سه حلقه خارج سلولی و سه حلقه داخل سلولی تشکیل میدهد و به انتهای C داخل سلولی منتهی میشود (شکل N-P). این N0 گیرندههای جفت شده با پروتئین N1 توسط پروتئینهای N2 با پروتئینهای مجری متعددی جفت شده اند که فعالیتشان با این گیرندهها تنظیم میشود. هر پروتئینهای N2 متروتریم متشکل از زیر واحدهای میشود. هر پروتئینهای N3 برپایه زیر واحد N4 متمایز خود تقسیم,بندی میشوند. پروتئینهای N5 دارای اهمیت خاص که در عملکرد گیرندههای آدرنرژیک اهمیت ویژهای دارند، عبارتند از:

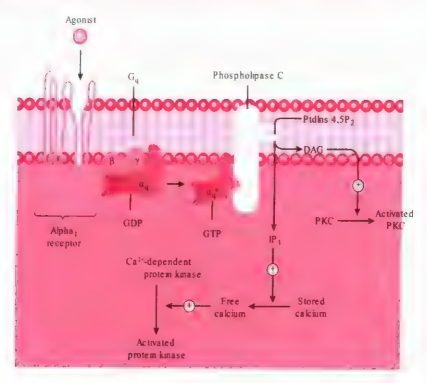
Gs، (پروتئین G تحریکی اَدنیلیل سیکلاز) G_1 و G_2 ، (پروتئین G مهاری اَدنلیل سیکلاز) و G_1 (پروتئین G مهاری آدنلیل سیکلاز) و G_1 (پروتئین G مین دفت شده گیرندههای α به فسفولیپاز C). فعال شدن گیرندههای جفت شده با پروتئین G توسط کاتکولامینها سبب جداشدن گوانـوزین دی فسفات (GDP) از زیر واحد α پروتئین G غـالب می شود. سپس گوانوزین تری فسفات (GTP) به این پروتئین G متصل شده و زیر واحد α از واحد α جدا میگردد. زیر واحد α متصل به شده و زیر واحد α از واحد α جدا میگردد. زیر واحد α متصل با فعال شدن خود، فعالیت مولکول مجری مربوطه را آدنیلیل سیکلاز، GTP فعال شده توسط گیرنده افرنرژیک عبارتند از: آدنیلیل سیکلاز، α فعال شده توسط گیرنده فسفولیپاز C و کانالهای یونی، زیر واحد α با هـیدرولیز GTP باند شده به GDP و فسفات و متعاقباً اتصال مجدد زیر واحد α به زیر واحد α به زیر واحد α با دیگری داشته و بر مجری های متعددی چون کانالهای یونی و دیگری داشته و بر مجری های متعددی چون کانالهای یونی و دیگری داشته و بر مجری های متعددی چون کانالهای یونی و انزیمها اثر میکنند.

گیرندههای آدرنرژیک که نخستین بار، طی روشهای فارماکولوژیک و به واسطه گیرندههای شناسایی گردیدند. گیرندههایی هستند که مقایسه زیر در مورد آنها صدق میکند:

> ایزوپروترنول حنوراپینفرین = حاپینفرین و مقایسه زیر در مورد گیرندههای بتا صادق است: نوراپینفرین = حاپینفرین حایزوپروترنول

پیدایش آنتاگونیستهای انتخابی، شواهدی دال بر وجود انواع زیر گروههای این گیرندهها را فراهیم آورد که نهایتاً طی روشهای کلونینگ مورد شناسایی قرار گرفتند. امروزه ژنهای اختصاصی کدکننده این زیر گروهها شناسایی شده که در جدول ۱-۹ گردآوری شدهاند.

همچنین، دوپامین که یک کاته کولامین درونزاد است، اثرات بیولوژیک متعددی ایجاد می کند که از طریق برهمکنش با گیرندههای ویژه دوپامین صورت می گیرد (جدول P^-). این گیرندهها، از گیرندههای P^- و متمایز بوده و به ویژه در مغز (فصول P^- و P^- را ببینید)، عروق احشایی و کلیوی دارای افسول P^- و P^- را ببینید، روشهای کلونینگ مولکولی منجر به شناسایی چندین ژن مشخص شده است که P^- (بر گروه گیرنده، دو زیرگروه شبه P^- (P^- و P^- و سه زیرگروه شبه P^- (P^- و P^- و P^- و است که اجازه جداکردن احیه کدکننده ژنهای گیرنده شبه P^- است که اجازه جداکردن داخواه اگرونها را در این زیر گروه عمده میدهد، تنوع پلی مورفیک گستردهای در ژن گیرنده P^- انسانی وجود دارد. این زیر گروهها ممکن است در درک کارایی و عوارض جانبی زیر گروهها ممکن است در درک کارایی و عوارض جانبی



شکل ۱ ۹. فعال شدن پاسخهای α_1 تحریک گیرندههای α_2 توسط کانکولامینها به فعال شدن پروتئین حفتکننده α_3 می انجامد ریز واحد α_4 فعال شده α_4 این α_5 بروتئین، مولکول مجری (فسفولیپاز α_5) را فعال کرده و به آزادشدن α_5 (ایسوریتول ۱ و ۴ و ۵ تـری فسفات) و DAG (دی آسیل گلیسرول) از فسفاتپدیل اینوریتول ۴ و ۵ بیس فسفات (PtdIns 4,5-P2) می انجامد. α_5 آزادساری دخایر پنهای کلسیم را تحریک کرده و سنب افریش غلظت کلسیم ستوپلاسمی می شود سیس α_5 می تواند پرونئین کینارهای وابسته به α_5 و فعال کند که آنها نیز به نونه خود سونستراهای خود را فعال می کند. برای سایر اثرات فعال شدن گیرنده α_5 مثن را ببینید.

داروهای آنتی سایکوز جدید اهمیت داشته باشند (فصل ۲۹ را ببینید).

انواع گيرندهها

A. گیرنده های آلفا

گیرندههای α_1 توسط پروتئینهای G موجود در خانواده G_q ، با فسیفولیپاز C جفت می شوند. ایس آنسزیم با هسیدرولیز پالی فسفوای نوزیتید باعث تشکیل اینوزیتول C و C و می تری فسفات C (PAG) و دی آسیل گلیسرول C (PAG) می شود (جدول C شکل C)، C سبب آزادسازی C پنهان از دخایر داخل سلولی شده و غلظت سیتوپلاسمی C آزاد و فعال شدن پروتئین کینازهای متعدد وابسته به کلسیم را افزایش می دهد. فعال شدن این گیرندهها ممکن است جریان کلسیم از

خلال غشاء پلاسمایی به داخل را نیز افزایش دهد. ${\bf P}_3$ پی در پسی فسفریله شده و در نهایت به تشکیل اینوزیتول آزاد میانجامد. ${\bf DAG}$ به همراه ${\bf Ca}^{2+}$ همکاری داشته و پروتئین کیناز ${\bf C}$ را فعال میکند که فعالیت بسیاری از مسیرهای پیامرسانی را تنظیم مینماید. به علاوه گیرندههای ${\bf C}$ مسیرهای انتقال پیامی را فعال میکنند که ابتدا در مورد گیرندههای فاکتور رشد پیتیدی که تیروزین کینازها را فعال میکردند، توصیف شده است. به عنوان مثال، دیده شده که گیرندههای ${\bf C}$ کینازهای فعال شده با میتوژن (MAP کینازها) و پلیفسفواینوزیتول ${\bf C}$ کیناز (فعال میکند. این مسیرها ممکن است از طریق تنظیم بیان ژن در تحریک رشد سلولی و تکثیر به واسطه گیرنده ${\bf C}$ همیت داشته باشند.

جدول ۱-۱	انواع و زیر گروهها	ی گیرندههای ادر	نرژیک		
گیرنده	أكونيست	أنتاكونيست	پروتئين G	اثرات	ژن بر روی کروموزوم
نوع α	فنيل افرين	پرازوسین	G _q	DAG و IP ₃ † برای همه یکسان است	
α_{1A}		تامسولوسين			C8
α_{1B}					C5
α_{1D}					C20
نوع وع	كلونيدين	يوهيمبين	G	↓ cAMP برای همه یکسان است	
a _{2A}	اكسىمتازوسين				C10
$a_{2\mathrm{B}}$		پرازوسین			C2
a₂c		پرازوسین			C4
نوع β	ايزويروترنول	يروپرانولول	$G_{\rm s}$	cAMP † برای همه یکسان است	
β_1	دوبوتامين	بتاكسولول			C10
β_2	آلبو ترول	بو توکسامین			C5
β_3	ميرابگرون				C8
نوع دوپامین	توپامین				
D_1	فنول دويام		G_s	† cAMP	C5
D_2	بروموكريپتين		G_{i}	↓cAMP	C11
D_3			G,	↓ cAMP	C3
D_4		كلوزابين	G_i	↓cAMP	C11
D,			G.	†cAMP	C4

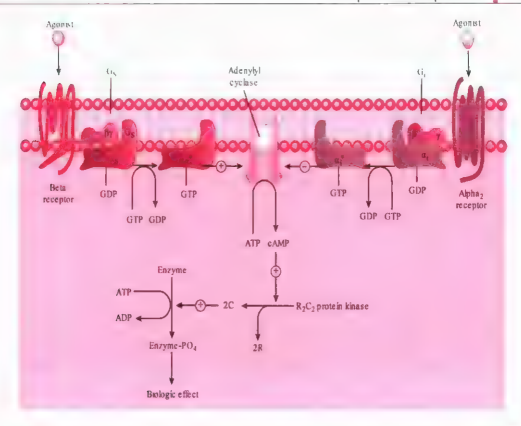
گیرندههای α_2 از طریق α_3 پروتئین α_2 از فعالیت آدنیلیل سیکلاز ممانعت کرده و سبب کاهش آدنوزین مونوفسفات حلقوی (cAMP) داخل سلولی می شوند (شکل α_3) داخل سلولی می شوند (شکل α_4). احتمال دارد که هم زیر واحد آلفا و هم زیرواحدهای α_5 و α_5 سایر مسیرهای مهار آدنیلیل سیکلاز دخیل باشند. گیرنده α_5 سایر مسیرهای پیامرسانی شامل تنظیم کانالهای یونی و فعالیت آنزیمهای مهم درگیر در هدایت پیامرسانی را تنظیم میکند. به علاوه برخی از اثرات گیرندههای α_5 آدرنرژیک مستقل از توانایی آنها در مهار آدنیلیل سیکلاز می باشد. به عنوان مثال آگونیستهای گیرنده α_5 سبب تجمع پلاکتی و کاهش سطوح CAMP پلاکتی می شوند اما این که تجمع، نتیجه کاهش در CAMP یا دیگر مکانیسمهای درگیرکننده مولکولهای مجری که توسط α_5 تنظیم می شوند، دست با خبر، مشخص نشده است.

B. گیرندههای بتا

فعال شدن هر Υ زیر گروه (eta_1, eta_2, eta_3) به فعال شدن آدنیلیل سیکلاز و افزایش تبدیل آدنوزین تری فسفات (ATP) به AMP منجر می شود (جدول \P - \P ، شکیل \P - \P). فعال شدن آنزیم سیکلاز به واسطه پروتئین جفتکننده تحریکی G_s انجام

میشود. CAMP حلقوی پیامبر ثانویه اصلی فعال شدن گیرنده β است. به عنوان مثال، در کبد بسیاری از گونهها، گیرنده β فعال شده، ساخت cAMP را افزایش می دهد که سبب آبشاری از وقایع میگردد که به فعال شدن گلیکوژن فسفریلاز ختم می شوند. در قلب، گیرنده β فعال شده جریان ورودی کلسیم از غشای سلول پلاسمایی و پنهانشدن آن در داخل سلول را افزایش میدهد. فعال شدن گیرنده β هم چنین سبب شل شدن عضله صاف می گردد، گرچه مکانیسم اثر بر عضله صاف تامعلوم است اما ممكن است فسفريلاسيون كيناز زنجيره سبك ميوزين و ايجاد فرم غیرفعال، در آن دخیل باشند (شکل ۱-۱۲ را ببینید). گیرندههای بتاآدرنرژیک، ممکن است به واسطه Gs، مستقل از تغییرات غلظت cAMP، کانالهای کلسیم حساس به ولتاژ را در قلب فعال کنند. تحت شرایط خاص، گیرندههای β_n ممکن است با پروتئینهای Gq جفت شوند. نشان داده شده که این گیرندهها با تشکیل مجموعههای چند زیر واحدی در سلولها، کینازهای دیگری نظیر MAP کینازها را نیز فعال میکنند. این مجموعهها، مولکولهای پیامرسانی متعددی را شامل میشوند.

گیرندههای آدرنرژیک eta_3 در مقایسه با eta_2 و eta_2 از تمایل کمتری برخوردارند اما نسبت به فرآیند حساسیتزدائی مقاومت



شکل ۲- ۹. فعال و مهارشدن آدنیلیل سیکلار توسط آگونیستهایی که به گیرندههای کاته کولامین متصل می شوند. اتصال به گیرندههای β آدربرزیک نا به عمل کردن پروتئین α تحریکی α : باعث جداشدن زیر واحد آلفا آن که با GTP باردار گردیده، می شود و آدنیبیل سیکلاز ر تحریک می بمایند این ریرواحد α فعال شده مستقیماً آدبیلیل سیکلار را فعال می کند که به افریش سرعت سنتز GTP می میانحامد لیگاندهای گیرنده α آدربرزیک با تحریه پروتئین α مهاری، α : به ریرو حدهای آن (یعنی یک ریرواحد تعافل شده که با GTP بارد، ر شده است و یک واحد α : آدبیلیل سیکلار را مهار می کنند بامعلوم است CAMP به ریرو حد تنظیمی α : آدبیلیل سیکلار را مهار می کنند بامعلوم است CAMP به ریرو حد تنظیمی α : آدبیلیل سیکلار را مهار می کنند بامعلوم است CAMP به ریرو حد تنظیمی α : آدبیلیل سیکلار کرا مهار می کنند بامعلوم است CAMP به ریرو و حد تنظیمی و تغییر می دهند، می انجامد این واحدهای کاتالیتیک پروتئین متصل شونده به باسخ CAMP و ادبیان پروتئین بیان زن رو تغییل می کنند برای دیگر اعمال گیرندههای α آدربرزیک مش را بیبید (CRFB) (CAMP response element binding camp را نیر فسفریله می کنند این پروتئین بیان زن رو تغذیل می کنند برای دیگر اعمال گیرندههای α آدربرزیک مش را بیبید

بیشتری دارند. این نوع گیرنده در انواع بافتها شناسایی شده اما نیستری دارند. این نوع گیرنده در انواع بافتها شناسایی شده اما آگونیستهای انتخابی به منظور درمان چاقی، دیابت، نارسایی قلبی و سایر اختلالات ساخته شدهاند. گیرندههای β_3 در عضلات دترسور کیسه مثانه بیان شده و شل شدن آن را سبب می شود. میرابگرون دیک آگونیست β_3 بوده که اخیراً در درمان علائم مثانه بیش فعال (تکرر و بی اختیاری ادرار) استفاده می شود. مقادیر اندکی از افزایش فشارخون در مصرف این دارو در مقادیر اندکی از افزایش فشارخون در مصرف این دارو در

كارآزمایی بالینی دیده شده است. اما تأثیرات طولانیمدت این یافته همچنان نامشخص است.

C. گیرندههای دوپامین

گیرنده D_1 به نحو بارزی با تحریک آدنیلیل سیکلاز همراه است (جدول (-1))، به عنوان مثال تصور میشود شلشدن عضله صاف که با گیرنده D_1 القا میشود، به علت تجمع CAMP در

عضله صاف بسترهای عروقی باشد که در آنها دوپامین یک گشادکننده عـروقی محسوب مـیشود. دیـده شـده است کـه گیرندههای D2 فعالیت آدنیلیل سیکالاز را مهار کرده، کانالهای پتاسیم را باز میکند و جریان ورودی کلسیم را کاهش میدهد.

انتخابي بودن گيرنده

در جدول ۲-۹ نمونه هایی از آگونیستهای مقلد سمپاتیک که از β و α ر بالینی مفید بوده و برای زیر گروههای گیرندههای به و و برای زیر گروههای کیم مفید بوده و برای زیر گروه مفید بوده و برای زیر کرد و برای کرد و بر أدرنرژیک نسبتاً انتخابی هستند با برخی از عوامل غیرانتخابی مقایسه شدهاند. انتخابی بودن به این معنی است که یک دارو ممكن است ترجيحاً به يك زير گروه از گيرندهها متصل شود. غلظت دارو کمتر از حدی است که به طور گسترده با زیر گروه ديگر برهمكنش دهد. با اين وجود انتخابي بودن معمولاً مطلق نیست (انتخابی بودن نزدیک به مطلق "اختصاصی بودن" نام گرفته است) و غلظتهای بالاتر ممکن است باعث برهمکنش دارو با گروههای دیگر گیرنده شود. اثرات یک دارو، لزوماً به اثرات انتخابی آن بر انواع گیرندههای آدرنرژیک بستگی ندارد بلکه به میزان بیان نسبی زیر گروه گیرنده خاص در بافت مورد نظر نیز وابسته است.

جدول ۲-۹ میل ترکیبی نسبی به گیرنده

میل ترکیبی نسبی به گیرنده

أكونيستهاي ألفا

فنيل أفرين، متوكسامين a1>a7>>>> B $\alpha_2 > \alpha_1 > > > \beta$ کلونیدین، متیل نورایی نفرین

أكونيستهاي مختلط ألفا وبتا

 $\alpha_1 = \alpha_2; \beta_1 >> \beta_2$ نورايي بقرين $\alpha_1 = \alpha_2; \beta_1 = \beta_2$ اپينفرين

أكونيستهاي بتا

دوبو تامین ۱ $\beta_1 > \beta_2 > >>> \alpha$ ايروپروتربول $\beta_1 = \beta_2 >>>> \alpha$

تــربوتالين، مــتأيروترنول، B>>> B1>>>> a البوترول، ريتودرين

أكونيستهاى دويامين

 $D_1 = D_2 >> \beta >> \alpha$ دوپامین فنول دويام D1>>D2

۱. متور را سبید.

تنظيم گيرنده

پاسخهای ایجاد شده با واسطه گیرندههای آدرنرژیک، ثابت و ایستا نیستند. تعداد و عملکردهای گیرندههای آدرنیژیک یو سطح سلول و پاسخهای آنها ممکن است توسط خود كاتكولامينها، هورمونهاي ديگر، داروها، سن و بعضي بیماریها تنظیم شوند (فصل ۲ را ببینید), این تغییرات ممکن است شدت پاسخ فیزیولوژیک بافت به کاتکولامین ها را تنظیم کنند و یا ممکن است از نظر بالینی در طول درمان اهمیت داشته باشند. یکی از مثالهای تنظیم گیرنده که به بهترین وجه مطالعه شده است حساسیتزدائی کیرندههای آدرنرژیک است که ممكن است پس از مواجهه با كاتكولامينها و ديگر داروهاي مقلد سمپاتیک رخ دهد. پس از این که یک بافت برای مدتی با یک آگونیست مواجه شد، آن بافت اغلب به تحریک بیش تر با أن عامل كم تر ياسخ مي دهد (شكل ١٢-٢ را ببينيد). اصطلاحات دیگر مانند تحمل ، مقاومت و تاکیفیلاکسی نیز برای بیان حساسیت زدایی استفاده شدهاند. این فرآیند اهمیت بالینی بالقوهای دارد زیرا ممکن است یاسخ درمانی به عوامل مقلد سمیاتیک را محدود نماید.

مکانیسمهای بسیاری در ارتباط با حساسیتزدایی شناخته شدهاند. بعضى از مكانيسمها نسبتاً آهسته ميهاشند (طي ساعتها یا روزها)، که نیازمند تغییراتی طی مراحل رونویسی و ترجمه در سطح پروتئین گیرنده و یا مهاجرت آن به سطح سلول می باشند. مکانیسمهای دیگر حساسیت زدایی، سریع بوده و طی دقایق رخ میدهند. تعدیل سریع عملکرد گیرنده در سلولهای حساسیتزدایی شده ممکن است ناشی از تغییرات کووالانسی در گیرنده به خصوص فسفریلاسیون بنیانهای اسید امینه ویژه یا اتصال این گیرندهها با دیگر پروتئینها و یا تغییرات جایگاه زیر غشایی آنها باشد.

دو دسته عمده از پاسخهای حساسیت زدایی وجود دارند که توسط گیرندههای جفت شده به پروتئین G ایجاد می شود. حساسیتزدایی هومولوگ به از دستدادن پاسخگویی گیرندههایی اطلاق میشود که در معرض فعال شدن طولانی مدت و یا پایدار توسط یک آگونیست بودهاند. حساسیتزدایی هترولوگ^۵ به فرآیندی اطلاق میشود که طی حساسیتزدایی یک گیرنده، سبب حساسیتزدایی یک گیرنده دیگر می شود، گیرندهای که مستقیماً با داروی مورد نظر فعال نشده است.

یک مکانیسم عمده حساسیتزدایی سریع، فسفریلاسیون

⁴⁻ Homologous 3- Refractoriness

⁵⁻ Heterologus

گیرندهها توسط اعضای خانواده کیناز گیرنده جفت شده با پروتئین GRK) آ میباشد که حداقل شامل ۷ عضو میباشد. گیرندههای آدرنرژیک ویژه فقط هنگامی که به یک آگونیست متصل هستند، سوبسترای این کینازها هستند. این مکانیسم مثالی از حساسیتزدایی همولوگ است زیرا به طور خاص فقط گیرندههای اشغال شده توسط آگونیست را شامل می شود.

فسفریلاسیون این گیرندهها میل ترکیبی آنها را برای بتا ارستین ٔ، خانواده ای از ۴ نوع پروتئینی که بیشترین میزان بیان را دارا میباشند، تقویت میکند. با اتصال مولکول بتا ـ ارستین، قابلیت گیرنده در فعال کردن پروتئینهای ۵ کاهش می یابد. تصور می شود این امر به علت تأخیر استری ٔ باشد (شکل ۱۲–۲ را ببینید)، سپس ارستین با کلاترین ٔ و تطبیق کننده کلاترین می شود.

تشخیص اینکه گیرندههای جفتشونده G پروتئینها می توانند سیگنال و پیام خود را از طریق G پروتئینها و مکانیسم غیروابسته به G پروتئینی ایجاد می کنند این مفهوم را تقویت می کنند. آگونیست سوگیر بهطور انتخابی این مسیر سیگنال جفتشونده با ارستین G را فعال می کنند (کادر پتانسیل درمانی آگونیستهای سوگیر در گیرندههای بتا را ببینید).

حساسیتزدایی گیرنده ممکن است توسط فیدیک پیامبر ثانویه نیز صورت پذیرد. به عنوان مثال گیرندههای β آدرنرژیک تجمع cAMP را تحریک میکنند که به فعال شدن پروتئین کیناز می انجامد. پروتئین کیناز A، قادر است گیرندههای β را فسفریله کرده و باعث مهار عملکرد گیرنده شود. در مورد گیرنده و فسفریالاسیون در بنیانهای سرین، هم در سومین حلقه سیتوپلاسمی و هم کربوکسیل انتهایی گیرنده رخ می دهد. فعال شدن پروتئین کیناز C توسط گیرندههای جفت شده با G نیز ممکن است به طور مشابهی، به فسفریلاسیون این دسته از گیرندههای جفت شده با پروتئین G منجر شود. فسفریلاسیون G_s پروتئین کیناز A گیرنده β_1 همچنین سبب تغییر G پروتئین از به ,G و کاهش بیش از پیش cAMP می شود. این مکانیسم فيدبك بيامبر ثانويه اصطلاحا حساسيت زدايي هترولوك خوانده می شود زیرا پروتئین کیناز A فعال شده یا پروتئین کیناز C ممکن است هر گیرندهای که از نظر ساختاری مشابه بوده و دارای جايگاههاي مناسب جهت فسفريلاسيون توسط اين أنزيمها باشد را فسفریله نماید.

بتانسیل درمانی آفوتیست های سوگیری. بایاسی (Bias)، در کبرندههای بتا

آگونیستهای گیرنده β نظیر اپی نفرین گیرنده β قلبی را فعال نموده و سبب افزایش ضربان قلب و بار قلبی، از طریق جفت شدن با پروتئینهای β ، می شود که این پدیده می تواند در شرایطی نظیر انفارکتوس میوکارد مضر باشد. از سوی دیگر گیرندههای β از طریق مسیر سیگنال غیروابسته به β در آن دخیل است نیز عمل می کند. این مسیر دوم اثرات حفاظت قلبی دارد. یک آگونیست سوگیر تنها می تواند مسیر آرستین β گیرندههای β را فعال نموده و اثرات حفاظت قلبی آن را فراهم نماید. و سبب افزایش بار قلبی ناشی از فعال شدن β پروتئین نگردد. این چنین اثرات ناشی از قعال شدن β پروتئین نگردد. این چنین اثرات ناشی از آگونیستهای سوگیر در مواردی نظیر نارسایی احتقانی قلبی و انفارکتوس میوکارد مؤثر است. اما داروهایی که خاصیت آگونیست سوگیر داشته باشند هنوز به طور کامل سنتز شدهاند.

پلیمورفیسمهای گیرنده ادرنرژیک

از زمان به دست اوردن توالی ژنهایی که زیر گروههای α_2 و رقمان به دست اوردن توالی ژنهایی که زیر گروههای آدرنرژیک را کد میکنند، مشخص شده است که زیر گروهها در انسان وجود دارند. برخی از این پلیمورفیسمها ممکن است به تغییراتی در توالی اسید آمینههایی بیانجامد که اهمیت فارماکولوژیکی دارند. اغلب، پلیمورفیسمهای مشخصی در ترکیبهای ویژهای که هاپلوتایپ نامیده می شود، روی می دهد. بعضی از پلیمورفیسمها به طور مشخص باعث افزایش میدهد و یا برخی دیگر باعث تغییر در میزان حساسیت زدایی شده و یا برخی دیگر باعث تغییر در میزان حساسیت زدایی گیرنده و یا حتی پاسخ درمانی متفاوت به داروها (همچون بر ارتباطات پلیمورفیسم و پاتوفیزیولوژی بیماریها، نتایج بر ارتباطات پلیمورفیسم و پاتوفیزیولوژی بیماریها، نتایج جندان یکسانی نداشتهاند، به نظر می رسد، این امر زمینه تحقیقات بسیاری را در آینده فراهم آورد.

I- G protem-coupled receptor kinase

²⁻β arrestins

³⁻ Sterie hindrance

⁴⁻ Clathrin

⁵⁻ clathrin adaptor AP,

⁶⁻ biased agonist

⁷⁻ Haplotypes

ناقل نوراپىنفرين

نوراپینفرین پس از ترشح در شکاف سیناپسی به گیرندههای أدرنرژیک پس سیناپسی متصل شده و باعث ایجاد اثرات فیزیولوژیک مبورد انتظار میشود. هر چند رهاسازی نوروترانس ميترها فرأيندي بسيار منظم است اما مكانيسم پاکسازی نوروترانسمیترها نیز بایستی بسیار کارآمد باشد. اصلی ترین مسیر پاکسازی از طریق ناقل نوراپی نفرین ۱ می باشد که به ویژه در سیناپسهای قلب (بیشاز ۹۰٪ ایی نفرین رهاشده توسط NET برداشت می شوند)، اهمیت بسزایی دارد. باقی مانده نورایی نفرین با ورود به فضای خارج سینایسی وارد جریان خون شده و یا با ورود به سایر سلولها توسط آنزیم کاتکول آمین -٥-متیل ترانسفراز، متابولیزه می شود. در سایر مکانها از جمله عروق که ساختار سیناپسی کمتر تکامل یافتهاند، میزان برداشت توسط NET، حدود ۶۰٪ یا کمی بیشتر میباشد. NET، عموماً بر غشا عصبی پیش سیناپسی واقع شده و نورایی نفرین سیناپسی را به سیتوپلاسم سلول عصبی باز می گرداند. در سلول، نورایی نفرین مجدداً وارد وزیکولها شده و توسط آنزیم مونوأمين اكسيداز به دهيدروكسي فنيل كليكول (DHPG)، متابولیزه میشود. در جایی دیگر از بدنه سلول ناقلهای مشابهی همچون ناقل دوپامین (DAT)، ناقل سروتونین (SERT) و ... به ترتیب باعث برداشت دوپامین، سروتونین و سایر نوروترانسمیترها، میشوند. NET به گونهای غیرمنتظره، دارای تمایل مشابهی نسبت به دوپامین و نوراپینفرین می باشد، در تتیجه ناقل NET قادر است در مناطقی از مغز که میزان DAT کم میباشد (همچون کورتکس)، دوپامین را پاک نماید.

مهار NET، به عنوان مثال از طریق محرکهای روانی غیرانتخابی (کوکائین) یا عوامل اختصاصی NET (اتومکستین آی یا ربوکستین آ) با تخریب مکانهای اولیه برداشت نوراپینفرین باعث افزایش سطح نوراپینفرین سیناپسی و در نتیجه افزایش تحریکپذیری گیرندههای α و β میشود. در اعصاب محیطی چنین تأثیری، تابلوی بالینی از تحریک سمپاتیکی ایجاد میکند که البته در اغلب موارد از طریق تحریک همزمان گیرندههای α آدرنرژیک در ساقه مغز که علایم سمپاتیک را کاهش میدهند، خنثی میگردد.

با این وجود، مکانیسمهای ناقلهای دوپامین و نوراپینغرین بسیار پیچیده بوده و داروها میتوانند با NET تداخل نموده و جهت انتقال را معکوس نمایند و سبب القاء رهاسازی نوروترانسمیترهای داخل سلول عصبی شوند. این اثرات در شکل ۳-۹ شرح داده شده است. در شرایط طبیعی (بخش A)، NET

پیش سیناپسی (خطوط کمرنگ)، نوراپی نفرین (NE، کمرنگ) را که از طریق اتصال وزیکولی رها می شود، بی اثر کرده و دوباره جذب می کند. در بخش B، آمغتامین (تیره)، هم به عنوان پیشساز NET و هم مهارکننده بازبرداشت اثر نموده و باعث انتقال معکوس و مهار طبیعی برداشت نوراپی نفرین شده که در نتیجه سطح نوراپی نفرین در شکاف سیناپسی افزایش می یابد. در بخش C، عواملی همچون متیل فنیدات و کوکائین در بخش C، عواملی همچون متیل فنیدات و کوکائین (هگزاگون)، بازبرداشت نوراپی نفرین با واسطه NET را مهار کرده و پیام رسانی از طریق NE را تقویت می کنند.

■ شیمیدارویی داروهای مقلد سمپاتیک

فنیل اتیل آمین، ممکن است به عنوان یک داروی مادر محسوب می شود که داروهایی مقلد سمپاتیک از آن مشتق شده اند (شکل $^{+}$ - 9). این ترکیب متشکل از یک حلقه بنزن با یک زنجیره جانبی اتیل آمین است. محکن است در محلهای زیر جایگزینی هایی انجام شود: ۱) در گروه آمین انتهایی ۲) در حلقه بنزن ۳) در کربنهای 9 یا 9 زنجیره اتیل آمین. جایگزینی کروههای 9 در موقعیتهای 9 و 9 داروهای مقلد سمپاتیکی گروههای 9 در موقعیتهای 9 و 9 داروهای مقلد سمپاتیکی تعییرات فنیل اتیل آمین، در جهتی است که میل ترکیبی داروها را برای گیرندههای 9 و 9 تغییر داد، که طیف گسترده، از فعالیت 9 برای گیرندههای 9 و 9 تغییر داد، که طیف گسترده، از فعالیت 9 تقریباً خالص (مـتوکسامین) تـا فعالیت 9 تقریباً خالص (ایزوپروترنول) را شامل می شود، نیز توانایی ذاتی فعال کردن گیرندهها را تحت تأثیر قرار دهد.

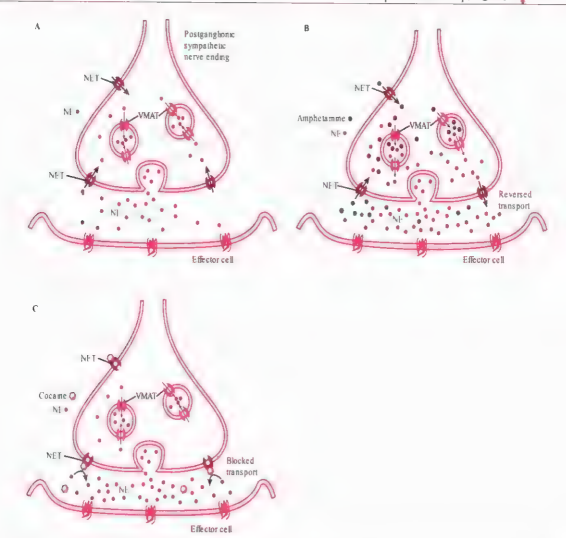
علاوه بر این، جهت تعیین میزان تمایل نسبی به زیر گروههای گیرنده، ساختارهای شیمیایی همچنین خواص فارماکوکینتیکی و فراهمیزیستی این مولکولها تعیین میکند.

A. جایگزینی در حلقه بنزن

حداکثر فعالیت گیرندههای x و β در ارتباط با کاتکوYمینها یافت شده است (داروهایی که گروههای OH - در موقعیتهای x و x دارند). نبود هریک از این گروهها بهخصوص گروه کربوکسیل در C-3 بدون جایگزینی دیگر در حلقه ممکن است بهطور بارزی قدرت داروها را کاهش دهد. بهعنوان مثال، فنیل افرین (شکیل x -0) قدرت کمتری نسبت به اپی نفرین دارد. در حقیقت، میل ترکیبی جهت گیرنده x -0) برابر کم میشود و تمایل به گیرنده

¹⁻ Norepinephrine transporter

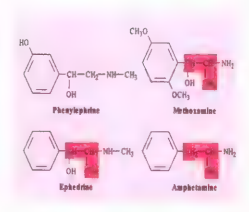
²⁻ atomoxetine



β بهجز در غلظتهای سیار بالا، تقریباً قابل اغماض است. ار طرف دیگر کاتکولامینها، توسط آنریم کاتکول -O- متیل ترانسفراز (COMT) که بیشتر در روده و کبد یافت می شود، غیرفعال می شوند، درنتیجه کاته کولامینها از طریق مصرف خوراکی چندان فعال نمی باشند (فصل ۶ را ببینید). نبود یک یا هر دو گروه OH- در حلقه فنیل، فراهمی زیستی را پس از تجویز

خوراکی افزایش داده و بر مدتاثر میافراید. علاوه بر این، نبود گروههای OH- حلقه، توزیع مولکول را به سیستم عصبی مرکری افرایش می دهد. به عنوان مثال، افدرین و آمفتامین (شکل ۹۵) از راه خوراکی فعالند، طولانی اثر بوده و اثرات سیستم عصبی مرکزی که معمولاً با کاتکولامینها دیده نمی شود را ایجاد می کنند.

شکل ۴–۹. فنیل اتبل آمین و بعضی کاتکولامینهای مهم کاتکول به عنوان مرجع نشان داده شده است.



شکل ۱۹۰۵ مثالهایی از داروهای مقلد سمپاتیک غیرکاتکولامینی. گروه ایزوپروپیل به صورت رنگی نشان داده شده است.

B. جایگزینی در گروه امین

افزایش اندازه جایگزینهای آلکیل در گروه آمین، فعالیت گیرنده β را افزایش می دهد. به عنوان مثال جانشین شدن متیل در نوراپی نفرین، فعالیت آن را در سطح گیرندههای β تقویت می کند. فعالیت گیرنده β با جایگزینی ایزوپروپیل در گروه آمینی

 eta_2 بیشتر تقویت می شود (ایزوپروترنول)، آگونیستهای انتخابی eta_2 عموماً به گروه جایگزین أمینی بزرگی احتیاج دارند. هر چه گروه جایگزین در آمین بزرگ تر باشد، فعالیت آن در سطح گیرندههای α کمتر است. به عنوان مثال، ایزوپروترنول در سطح گیرندههای α بسیار ضعیف می باشد.

جایگزینی در کربن الفا

جانشینی در کربن آلفا، اکسیداسیون توسط مونوآمینواکسیداز (MAO) را مهار کرده و طول اثر این داروها به خصوص غیر کاتکولامینها را افزایش میدهد. افدرین و آمفتامین مثالهایی کاتکولامینها را افزایش میدهد. افدرین و آمفتامین مثالهایی ترکیبات آلفا متیل، همچنین فنیل ایزوپروپیل آمین نیز خوانده میشوند. علاوه بر مقاومت آنها به اکسیداسیون توسط MAO، بعضی فنیل ایزوپروپیل آمینها توانایی تقویت شدهای در جایگزینشدن با کاتکولامینها و رهاسازی آنها از جایگاههای ذخیرهای در اعصاب نورآدرنرژیک دارند (فصل ۶ را ببینید). بنابراین، بخشی از فعالیت آنها وابسته به حضور ذخایر طبیعی نورایینفرین در بدن است. این داروها مقلدهای سمپاتیک با عمل غیرمستقیم هستد.

D. جايگزيني در کربن بتا

آگونیستهای با عمل مستقیم نوعاً یک گروه بتا .. هیدروکسیل دارند، که دوپامین فاقد آن است. این گروه هیدروکسیل علاوه بر تسهیل فعال شدن گیرندههای آدرنرژیک ممکن است در ذخیره آمینهای مقلد سمیاتیک در وزیکولهای عصبی نیز نقش داشته باشد.

اثر داروهای مقلد سمیاتیک بر دستگاهها

دستگاه قلبی ـ عروقی

چارچوب کلی اعمال سلولی مقلدهای سمیاتیک در جداول ۳-۶ و $^{-9}$ آمده است. به علت توزیع گسترده گیرندههای α و 8 در قلب، عروق خونی و سیستمهای عصبی هورمونی دخیل در تنظیم فشارخون، داروهای مقلد سمپاتیک دارای اثرات قلبی .. عروقی بارزی میباشند.

تأثیر داروهای مقلد سمپاتیک بر فشارخون در واقع برآیند تأثیر این دارو بر ضربان قلب، عملکرد میوکارد، مقاومت عروق محیطی و بازگشت وریدی میباشد (شکل ۷-۶ و جدول ۴-۹ را پبینید). کاته کولامین های درونزاد، نورایی نفرین و ایے نفرین، به علت فعال شدن هر دو نوع گیرنده α و β اثرات قلبی α عروقی پیچیدهای دارند. جهت فهم بهتر این مطلب بهتر است ابتدا اثرات قلبی ـ عروقی داروهای مقلد سمیاتیک بر سطح گیرندههای آدرنرژیک انتخابی را مورد بحث قرار دهیم.

تأثیر فعالسازی گیرندههای ۵.

گیرندههای ۵۰ به میزان گسترده در بسترهای عروقی یافت میشوند که تحریک آنها موجب انقباض شریانی و وریدی می شود. اثر مستقیم آنها بر قلب اهمیت کمتری دارد. یک آگونیست آلفای نسبتاً خالص مانند فنیل افرین مقاومت شریانی محیطی را افزایش و ظرفیت وریدی را کاهش میدهد. مقاومت شریانی تقویت شده معمولاً به یک افزایش فشار خون می انجامد که مقدار این افزایش بستگی به دوز دارد (شکل ۶–۹). در حضور رفلکس های قلبی _ عروقی سالم، بالارفتن فشارخون سبب افزایش تحریک واگ به واسطه بارورسپتورها و کندشدن ضربان قلب می شود که ممکن است کاملاً چشمگیر باشد (شکل ۷-۹). با این وجود ممکن است برون ده قلبی متناسب با این کاهش ضربان کم نشود، زیرا بازگشت وریدی میمکن است حجم α ضربهای را افزایش دهد. به علاوه تحریک مستقیم گیرنده أدرنرژیک قلب، می تواند یک اثر اینوتروپیک مثبت متوسط

دربرريک	گېرىدەھاي ا	گروههای <i>'</i>	نور بع ربو	9 4	حدول ً
	11 -1			n 51	

عبرنددهای ادربرریک	نوریع ریو گروههای	حدول ۳ ۹
اعمال	بافت	نوع
انقباص	اغلب عصلات صاف	er ₁
	عروقی (عصبدهی شده)	
انقباض (مردمک را گشاد	عضله گشادكننده مردمك	
میکند)		
مو را راست میکند	عضله صاف راستكننده	
	90	
انقباض	پروستات	
قدرت انقباض را می افزاید	قلب	
اختمالا الرات متعددي	گیرندههای آدرنـرژیک و	α2
دارد.	پسسیاپسی CNS	
تحمع	يلاكتها	
مهار أزادشدن ناقل	پایانههای عصبی	
	آدرنرژیک و کولینرژیک	
انقباض	تعمي عنضلات صاف	
	عروقى	
مهار ليپوليز	سلول های چربیر	
قدرت و سرعت انقباض را	قلب، سلولهای ژوکستا	β_1
می افزاید، ترشح رنین را	كلومرولار	
افزایش میدهد		
ساعث شالشدن عضله	عضله صاف تنفسی، رحم	β_2
صاف می شود	و عضله صاف عروق	
افزیش برداشت پتاسیم	عضله اسكلتي	
گلیکوژنولیز را فعال میکند	کبد انسانی	
عصلات دترسور را شل	كيسه مثانه	β_3
میکند		
لیپولیز را تحریک میکند	سلولهای چربی	
عروق کلیوی را گشاد	عضله صاف	D_1
میکند		
أزادشيدن باقل را تنظيم	التهاى أعصاب	D_2
می کند.		

داشته باشد. این مسئله که هرگونه اثرات این عوامل بر فشارخون، یا مکانیسههای چیرانی بارو رفلکسها که به هوموستاز کمک میکنند، جبران میشود نیز حائز اهمیت است. از بین رفتن رفلکس بارورسیتوری، میتواند عواقب وخیمی داشته باشد. در صورتی که این رفلکس طی درمان با داروهای مےارکنندہ گانگلیونی ماثل تاریمتافان ﴿ حَدْفَ شُودَ، اثر

جدول ۴ ۹ پاسخهای قلبی عروقی به آمینهای مقلد سمپاتیک

	فنيلافرين	اپینفرین	ايزوپروترنول
مقاومت عروقی (تونوسیته)			
جلدی، غشاهای مخاطی (a)	† †	† †	O
$(eta_2 \circ lpha)$ عضله اسکلتی	†	1 12 ↑	↓ ↓
$(\alpha _{0})$ کلیوی (D_{1})	Ť	Ť	.↓
احشایی $(a \in \beta)$	† †	1461	↓
مقاومت محيطي كلي	† † †	ا یا ۲۴	1.1
تونوسیته وریدی $(lpha)$	†	Ť	‡
قلب <i>ی</i>			
قدرت انقباض (β ₁)	ال یا ۴	† † †	† † †
eta_1 ضربان قلب (عمدتاً	↓ ↓ (رفلکس واگی)	† یا ↓	111
حجم ضربهاي	↑.↓.O	†	†
برون ده قلبی	↓	1	† †
فشارخون			
متوسط	† †	†	
دیاستولی	† †	1461	1.1
سيستولى	† †	11	† ř O
فشار ئيض	0	11	† †

۱. مقادیر کم کاهش و مقادیر بالا، افزایش میدهد.

۲. †: افرایش ↓: کاهش O: بدون تغییر

منقبض کننده فنیل افرین تا حدود ۱۰ برابر افزایش می یابد و برادی کاردی روی نمی دهد (شکل ۷-۹)، که مؤید آن است که کاهش ضربان قلب با افزایش فشارخون القا شده توسط فنیل افرین ارتباط دارد که رفلکسی بیشتر از آنکه تحت تأثیر فعالیت گیرنده های در باشد، رفلکس طبیعی است.

افرادی که دچار نقصان فعالیت اتونوم می باشند (ناشی از نقص خالص اتونوم مانند آنچه در مطالعه مورد ابتدای فصل مطرح گردید و یا ناشی از علل شایع تری همچون نوروپاتی دیابتی)، چنین واکنش بیش حساسیتی افزایش یافته ای را به اکثر محرکها و داروهای منقبض کننده نشان می دهند. این امر تا حد زیادی ناشی از اختلال در بارورفلکس جبرانی می باشد. چنین بیمارانی ممکن است با تجویز داروهای مقلد سمپاتیک با تحریک گیرنده های α یا α به ترتیب دچار افزایش بسیار زیاد ضربان قلب و یا فشار خون شوند. به هر حال این امر می تواند مزیتی در درمان این افراد باشد. میدودرین (آگونیست α) اغلب جهت کاهش وضعیت افت فشارخون وضعیتی در این افراد بعویز می گردد.

تفاوتهای عمدهای در نوع گیرندهها در بسترهای عروقی متعدد وجود دارد (جدول ۴-۹). عروق پوست عمدتاً دارای

گیرندههای m میباشند و مانند عیروق احشایی در پاسخ به اپی نفرین و نوراپی نفرین تنگ میشوند. عروق عضله اسکلتی ممکن است بسته به این که گیرندههای m یا m فعال شده باشند، تنگ یا گشاد شود. عروق خونی موکوس بینی دارای گیرندههای m هستند که توجیه کننده اثرات ضد احتقان داروهای تجویز موضعی داروهای تنگ کننده عروقی میباشد (رجوع کنید به کاربردهای داروهای مقلد سمیاتیک).

$lpha_2$ تأثیر فعال سازی گیرندههای B.

گیرندههای آدرنرژیک α_1 ، در عروق موجود بوده و فعال شدن آنها باعث انقباض عروقی میگردد. این اثر طی تجویز موضعی آگونیستهای α_2 ، تزریق سریع داخل وریدی یا مقادیر بالای دوزهای خوراکی حاصل می شود. تجویز سیستمیک این عوامل با اثر بر گیرندههای α_2 مرکزی باعث مهار تون سمپاتیک و فشارخون و در نتیجه محو این علایم می شود. به همین دلیل است که اگونیستهای α_2 ، به عنوان مهارکننده سمپاتیک در درمان افزایش فشارخون، کاربرد دارند (فصل ۱۱). در بیماران

دچار نقص خالص اتونوم، که با دژنراسیون اختصاصی رشتههای نورآدرنرژیک پسگانگلیونی همراه است، کلونیدین ممکن است باعث افزایش فشارخون گردد چرا که اثرات مرکزی مهارکننده سمپاتیک کلونیدین نامربوط خواهید بود، حال آنکه انقباض عروقی محیطی همچنان پایدار باقی میماند.

eta. تأثیر فعال سازی گیرندههای eta

پاسخ فشارخون به آگونیستهای آدرنرژیک گیرنده β به میزان اثرات متقابل آن بر قلب و عروق بستگی دارد. تحریک گیرندههای β طی افزایش انقباض پذیری قلب و افزایش ضربان قلب (ناشی از اثر مستقیم بر گره سینوسی)، برون ده قلبی را افزایش می دهند. آگونیستهای بتا همچنین با فعال کردن گیرندههای β مقاومت عروقی را کاهش می دهند که منجر به اتساع عروقی در بسترهای عروقی خاص می شود (جدول β - β) ایزوپروترنول β , یک آگونیست غیرانتخابی β می باشد که هر دو ایزوپروترنول β , یک آگونیست غیرانتخابی β می باشد که هر دو نامی تا افزایش خفیف فشارخون سیستولیک و کاهش فشارخون دیاستولی می باشد که نهایتاً منجر به کاهش فشارخون متوسط می گردد (شکل β - β).

اثرات مستقیم بر قلب عمدتاً توسط گیرندههای β_1 اعـمال می شوند اگر چه به خصوص در نارسایی قلبی گیرندههای β_0 و به نسیت کمتر α نیز درگیرند. فعال شدن گیرنده β در سلولهای قلبی به افزایش جریان ورودی کلسیم می انجامد که هم عواقب الكتريكي (شكل ۵-۹) و هم مكانيكي دارد. فعاليت ضربان ساز، چه در حالت طبیعی (گره سینوسی ـ دهلیزی) و چه در حالت طبیعی (مشلاً فیبرهای پورکنژ) افزایش مییابد (اثر **کرونوتروپیک مثبت^۳).** سرعت هدایت در گره دهلیزی بطنی افزایش یافته (اثر دروموتروپیک مثبت ً) و دوره تحریک ناپذیری کاهش می باید. قدرت انقباض ذاتی افزایش یافته (اثر اینوتروپیک مثبت^۵) و شلشدن تسهیل میگردد. در نتیجه ياسخ انقباضي عضله قلبي ايزوله، به شدت افزايش يافته اما طول مدت آن کم می شود. در قلب به طور ایزوله، فشار داخل بطنی سریع تر بالا و پایین رفته و زمان تخلیه کاهش می بابد. این اثرات مستقیم در غیاب رفلکسهایی که با تغییرات فشارخون برانگیخته می شوند، (مثلاً در قلب ایزوله و بیماران مبتلا به انسداد عقدهای)، به سادگی نشان داده می شود. در حضور فعالیت رفلکسی طبیعی اثرات مستقیم اعمال شده بر ضربان قلب، ممكن است بر يك پاسخ رفلكسي به تغييرات فشارخون غلبه كند. تحريك فيزيولوژيك قلب توسط كاتكولامينها، جريان

خون کرونری را افزایش میدهد. مشخص شده است که گیرندههای β_3 در قلب انسان بیان شدهاند و ممکن است در حالتهای مختلف بیماریهای قلبی دچار خودتنظیمی افزایشی شوند اما ارتباط آن با این بیماریها هنوز نامشخص است.

D. تأثیر فعال سازی گیرنده های دو پامین

تجویز داخل وریدی دوپامین طی فعال کردن گیرندههای D_1 باعث اتساع عروق کلیوی، طحالی، کرونری، مغزی و احتمالاً سایر عروق مقاومتی می شود. فعال شدن گیرندههای D_1 در سیستم عروق کلیوی، همچنین ممکن است باعث دفع آب و سیستم عروق کلیوی، همچنین ممکن است باعث دفع آب و نمک نمگردد. اثرات بالینی مفید دوپامین به کلیه افزایش خون رسانی کلیه $^{\vee}$ در موارد الیگوری (کاهش غیرطبیعی برون ده شدن نورایی نفرین را سرکوب می کنند، ولی سهیم بودن این موضوع در اثرات قلبی عروقی دوپامین مشخص نیست. موضوع در اثرات قلبی عروقی دوپامین مشخص نیست. کم، ممکن است مقاومت محیطی کاهش یابد. تزریق دوپامین با عروق از جمله بستر عروقی کلیوی منجر می شود. در نتیجه سرعت بالای تزریق، دوپامین ممکن است اثرات اپی نفرین را سرعت بالای تزریق، دوپامین ممکن است اثرات اپی نفرین را سرعت بالای تزریق، دوپامین ممکن است اثرات اپی نفرین را سرعت بالای تزریق، دوپامین ممکن است اثرات اپی نفرین را تنید

اثرات غيرقلبي داروهاي مقلد سمياتيك

در واقع گیرندههای آدرنرژیک در تمامی دستگاههای بدن موجود میباشند. این بخش به بررسی فعالیت گیرندههای آدرنرژیک که مسؤول اثرات درمانی داروهای مقلد سمپاتیک و یا عوارض آنها میباشند، میپردازد. شرح دقیق تر کاربردهای درمانی داروهای مقلد سمپاتیک در ادامه فصل آورده می شود.

تحریک گیرندههای eta_2 در عضلات صاف برونش، سبب اتساع برونشها می شود. در نتیجه آگونیستهای eta_2 در درمان موارد آسم از اهمیت بسزایی برخوردار هستند (رجوع به فصل eta_2 و جدول eta_2 -۹).

در چشم، عضله شعاعی عنبیه که گشادکننده مردمک است دارای گیرندههای α است. بنابراین فعال شدن گیرندههای α با داروهایی چون فنیل آفرین به میدریاز می انجامد (شکل ۹–۶ را

¹⁻ Isoproterenol 2- Increased calcium influx

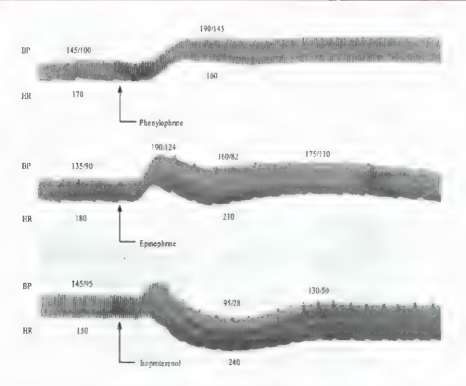
³⁻ Positive chronotropic effect

⁴ Positive dromotropic effect

⁵⁻ Positive inotropic effect

⁶⁻ Natriuresis

⁷⁻ pertusion



سکل 9.9 اثر ت یک مقلد سمپاتیک نتجایی 3(فیبل افرین) انتخابی β (اپروپروترنول) و غیرانتجایی (پی، بهرین) که به صورت داخل وریدی و یک جا به سگ ترریق شده است (BB= فشارحون. HB= صربان قلب) رفلکسها در این حیوان بی هوش شده کاهش یافته اما حدف نشده اند

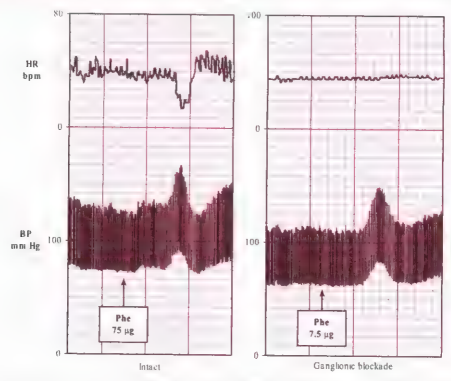
ببینید). محرکهای α بر فشار داخل چشمی نیز اثرات مهمی اعمال میکنند. شواهد موجود حاکی از آنند که آگونیستهای α جریان خروجی مایع زلالیه از چشم را افزایش داده و فشار داخل چشمی را میکاهند. بالعکس، آگونیستهای β اثر اندکی دارند اما γ آناگونیستهای γ از تولید مایع زلالیه میکاهند (فصل ۱۰ را سند)،

در دستگاه ادراری - تناسلی قاعده مثانه، اسفنگتر پیشابراه و پروستات حاوی گیرندههای α_{1A} هستند که سبب انقباض شده و بنابراین سبب کنترل ادرار میگردند. این اثر بیانگر آن است که چرا احتباس ادراری از عوارض احتمالی تجویز آگونیست گیرنده α_{1A} همچون میدودرین میباشد و اینکه چرا آنتاگونیستها α_{1A} در مدیریت درمان علائم انسداد مجرای ادراری استفاده میشود. فعالیت گیرنده α در مجرای دفران کیسههای منی و پروستات در انزال نرمال ایفای نقش میکنند. برطرفشدن نعوظ که در حالت طبیعی پس از انزال رخ میدهد نیز توسط اپینفرین و احتمالا نوروپپتید α_{1A} آزاد شده از اعصاب سمپاتیک صورت میگیرد. به

نظر می رسد فعال شدن آلفا اثر مشابهی در برطرف کردن نعوظ در بافت نعوظی حیوانات مؤنث داشته باشد.

غدد بزاقی حاوی گیرندههای آدرنرژیکی هستند که ترشح آمیلاز و آب را تنظیم میکنند. با این وجود، برخی از داروهای مقلد سمپاتیک مانند کلونیدین علائم خشکی دهان ایجاد میکنند. مکانیسم این اثر نامعلوم است اما احتمالاً اثرات اعمال شده بر سیستم اعصاب مرکزی مسئول آن هستند گرچه اثرات محیطی نیز ممکن است دخیل باشند.

غدد عرق آپوکرین واقع در کف دستها و چندین منطقه دیگر با افزایش تولید عرق به محرکهای گیرنده آدرنرژیک پاسخ می دهند. این غدد، غدد آپوکرین غیر تنظیمکننده دما هستند که معمولاً با استرس روانی در ارتباطند (غدد عرق اکرین تنظیمکننده دما که به طور گسترده در بدن توزیع شدهاند، توسط اعصاب پس عقدهای کولینرژیک سمپاتیک که گیرندههای کولینرژیک موسکارینی را فعال می کنند، تنظیم می شوند، فصل ۶ را ببیند).



سکل ۷ ۹. تأثیر مهار گانگلیونی بر پاسخ ناشی از فیلافرین (Phe) در انسان چپ، تأثیرت قلبی ـ عروقی تحویر دور بولوس داخل وزیدی فیلافرین، آگونیست انتخابی گیرنده ۲۰ در فرد با فعالیت باز و رفتکسی اتونوم سالم به این بکته دفت کنید که افرانش فشارختون (BP) با واسطه فعالیت بازور فلکسی چیرائی، باعث کاهش ضربان قلب (HR) میشود. راست: پاسخ در همان فرد، زمائی که رفلکس اتونوم توسط مهارکننده گانگلیوئی تری متافان مهار شده است. توجه نمایید که فشارخون در وضعیت استراحت. کاهش و صربان قلب با تحویر تری متافان به علت حدف سمیاتیک و پاراسمیاتیک افرایش می یابد (HR متفاوت است؛ در صورت فقد ن بازور فلکس خبریی، جهت ایجاد افرانش فشارخون به میران مشابه قبل حدود آ

داروهای مقلد سمپاتیک، اثرات مهمی بر متابولیسم واسطهای دارند. فعال شدن گیرندههای δ آدرنرژیک در سلولهای چربی به افزایش لیپولیز و افزایش آزادشدن اسیدهای δ گلیسرول در خون میانجامد. گیرندههای δ آدرنرژیک در ایجاد این پاسخ در حیوانات ایفای نقش میکنند ولی احتمالاً نقش این عوامل در انسان کم میباشد. سلولهای چربی انسان حاوی گیرندههای α گیرندههای دمیاشند که با کاهش میلایک داخل سلولی مانع لیپولیز میشوند. داروهای مقلد سمپاتیک گلیکوژنولیز را در کبد تقویت میکنند که منجر به افزایش آزادشدن گلوکرژ به جریان خون میشوند. اثرات کاتکولامینها در کبد انسان احتمالاً به طور عمده توسط گیرندههای α آنجام میگیرد، گرچه گیرندههای α نیز ممکن گیرندههای α آنیز ممکن

است ایفای نقش کنند. کاتکولامینها در غلظتهای بالا ممکن است سبب اسیدوز متابولیک نیز شوند. فعال شدن گیرندههای β_2 ادر نرژیک توسط اپی نفرین درونزاد یا داروهای مقلد سمپاتیک، برداشت پتاسیم به داخل سلول را افزایش داده و به افت پتاسیم خارج سلولی می انجامد. این اثر محکن است به افت غلظت پتاسیم پلاسما در جریان استرس منجر شده و یا با بالارفتن پتاسیم پلاسما در طول ورزش مقابله کند. انسداد این گیرندهها ممکن است افزایش پتاسیم پلاسما در جریان ورزش را تشدید نماید. از سوی دیگر، اپی نفرین در درمان هیپرکالمی در شرایط خاص کاربرد دارد، هر چند تجویز سایر داروهای الترناتیو بدین منظور، مرسومتر است. گیرندههای α و α که در جزایر پانکراسی میشوند، ترشح انسولین را به ترتیب افزایش و کاهش بیان می شوند، ترشح انسولین را به ترتیب افزایش و کاهش

مىدهند اگر چه تنظيم كننده عمده آزاد شدن انسولين غلظت پلاسمايى گلوكز مى باشد.

کاتکولامینها تنظیمکننده درونزاد مهم ترشح هورمون از تعدادی از غدد میباشند. همان گونه که قبلاً ذکر شد، ترشح مهاری توسط گیرندههای α_2 توسط گیرندههای α_3 تحریک و توسط گیرندههای مهار میشود. ترشح رئین نیز به طور مشابهی توسط گیرندههای داروهای آنتاگونیست گیرنده α_3 ممکن است با کاهش رئین پلاسما داروهای آنتاگونیست گیرنده α_3 ممکن است با کاهش رئین پلاسما دهد. گیرندههای آدرنرژیک ترشح هورمون پاراتیروئید، دهد. گیرندههای آدرنرژیک ترشح هورمون پاراتیروئید، کلسی تونین، تیروکسین و گاسترین را نیز تنظیم میکند. با این وجود، اهمیت فیزیولوژیک این مکانیسمهای کنترلی احتمالاً اندک است. ایی نفرین و عوامل مرتبط در غلظتهای بالا، سبب لکوسیتوز می شوند بخشی از لکوسیتوز حاصل، ناشی از افزایش مهاجرت گلبولهای سفیدی است که به جدار عروق چسبیده و از جریان عمومی خون پنهان هستند.

عمل مقلدهای سمپاتیک بر CNS بسته به توانایی آنها در عبور از سد خونی .. مغزی متغیر است، کاتکولامینها تقریباً به طور کامل از این سد پس زده شده و اثرات سیستم عصبی مرکزی آنها تنها در صورت تزریق یا بالاترین سرعت، أشكار میشوند. این اثرات از "عصبانیت" تا "رهاسازی حداکثری أدرنالين" يا "احساس قريبالوقوع بودن يك فاجعه" متغير است. به علاوه اثرات محیطی آگونیستهای گیرندههای β آدرنرژیک از جمله تاکیکاردی و لرزش شبیه تظاهرات اضطراب است. بالعكس، تركيبات غيركاتكولاميني با اعمال غيرمستقيم (مانند آمفتامین)، که به راحتی از گردش خبون وارد CNS میشوند تأثیرات بسیار متفاوتی از نظر کیفی در CNS ایجاد میکنند. این اعمال از هوشیاری خفیف همراه با افزایش توجه به کارهای خسته کننده تا بالارفتن خلق، بیخوابی، سرخوشی و بیاشتهایی و حتى رفتارهاى شديد جنون آميز متغير است. اين اثرات را نمی توان به سادگی به اعمال ناشی از گیرندههای α یا β نسبت داد و ممکن است نمایانگر تقویت فرآیندهای ناشی از دویامین یا دیگر اثرات این داروها در CNS باشند.

داروهای ویژه مقلد سمپاتیک

كاتكولامينهاي درونزاد

اپینفرین (آدرنالین) آگونیست هر دو گیرنده lpha و etaمیباشد. در نتیجه این دارو یک تنگکننده عروقی و محرک قلبی قوی

میباشد. بالارفتن فشارخون سیستولیک به دنبال آزادسازی یا تجویز اپی نفرین به واسطه اعمال اینوتروپیک و کرونوتروپیک مثبت آن بر قلب (عمدتاً گیرندههای β) و تنگی عروقی القا شده در بسیاری از بسترهای عروقی (گیرندههای β)، ایجاد میشود. اپی نفرین گیرندههای β و موجود در برخی عروق (مانند عروق خونی عضله اسکلتی) را نیز فعال کرده و به اتساع عروقی می انجامد. در نتیجه، ممکن است در نهایت مقاومت محیطی افت کند که این امر، افت فشار دیاستولیک متعاقب تزریق اپی نفرین را تـوجیه مینماید (شکل β - β و جدول β - β). و خون طی ورزش ارتباط دارد. اپی نفرین تحت شرایط فیال شدن گیرندههای β در عضله اسکلتی با افزایش جریان خون طی ورزش ارتباط دارد. اپی نفرین تحت شرایط فیزیولوژیک، عمدتاً به عنوان هورمون عمل میکند و پس از از مدولای آدرنال به واسطه خون بر سلولهای دوردست اعمال اثر مینماید.

نوراپی نفرین (لوارترنول نورادرنالین) آگونیست گیرندههای α_2 و α_2 میباشد. نوراپی نفرین همچنین از توانایی یکسانی شبیه به اپی نفرین در تحریک گیرندههای β_1 برخوردار است، اما اثر نسبتاً اندکی بر گیرندههای β_2 اعمال میکند. در نتیجه نوراپی نفرین، مقاومت محیطی، فشارخون سیستولیک و دیاستولیک را افزایش می دهد. تحریک بارورفلکس جبرانی سعی در غلبه بر اثرات کرونوتروپیک مثبت مستقیم نوراپی نفرین دارند؛ در حالی که اثرات اینوتروپیک مثبت آن بر قلب حفظ در گدند.

دوپامین، پیشساز سنتز نوراپی نفرین است (رجوع به شکل ۵–۶). اثرات قلبی ـ عروقی آن در بالا شرح داده شده است. دوپامین درونزاده احتمالاً دارای اثرات مهمی در تنظیم ترشح ســـدیم و فـــعالیت کـلیوی مــیباشد. دوپامین یکــی از نوروترانسمیترهای عمده در دستگاه اعصاب مرکزی است که در تحریکهای وابسته به پاداش در مقوله اعتیاد نقش دارد. کاهش و نقصان آن در عقدههای قاعدهای منجر به ایجاد بیماری پارکینسون میشود که با تجویز پیشساز آن (لوودوپا)، قابل درمان است. گیرندههای دوپامین، همچنین اهدافی جهت داروهای آنتیسایکوتیک میباشند.

داروهای مقلد سمپاتیک با اثر مستقیم

پیش از این فنیل فرین زمانی که فعالیت آگونیستهای خالص α_1 شرح داده شد، مورد بحث قرار گرفت (جدول α_1). از آنجایی که از مشتقات کاتکولامین نمی باشد (شکل α –۹) توسط

COMT غیرفعال نشده و طول اثر بیشتری نسبت به کاتکولامینها دارد. فنیل افرین یک داروی ایجادکننده میدریاز و نيز يک ضداحتقان مؤثر است، به علاوه اين دارو مي تواند جهت بالابردن فشارخون مورد استفاده می گیرد (شکل ۶-۹).

میدودرین کی پیش داروست که با هیدرولیز آنزیمی به دس گلیمیدودرین میشود که یک آگونیست انتخابی گیرنده ۵٫ می باشد. حداکثر غلظت دس گلی میدودرین، ۱ ساعت پس از تجویز میدودرین حاصل می شود. اندیکاسیون اصلی ميدودرين درمان افت فشارخون وضعيتي است كه نوعاً به خاطر اختلال عملكرد سيستم عصبي خودكار ايجاد مي شود. گرچه اين دارو در از بینبردن افت فشارخون در حالت ایستاده کارآیی دارد. ولی ممکن است در حالت درازکش، نیزفشارخون را بالا ببرد.

آگونیستهای انتخابی گیرنده α2 بیا اعمال خود در سیستم عصبی مرکزی، تأثیر بسزایی در کاهش فشارخون دارند گرچه استفاده مستقیم از آنها در عروق خونی ممکن است سبب تنگی عروقی شود. چنین داروهایی (مانند کلونیدین، متیل دوپا، گوانفاسین"، گوانابنز") در درمان فشارخون (و بعضی شرایط دیگر) مفیدند و در فصل ۱۱ بحث شدهاند. آرامبخشی یکی از اثرات جانبی این داروها بوده و آگوئیست جدیدتر α_2 (که بر گیرندههای ایمیدازولین نیز مؤثرند) با اثرات جانبی کستر بر دستگاه عصبی مرکزی در خارج از ایالات متحده آمریکا جهت درمیان فشارخون در دسترس میباشند (موکسونیدین^۵ ریلمنیدین ^۴) از سوی دیگر دگزمدتومیدین ۲ برای آرامبخشی در بیمارانی که پیش از بیهوشی و مراقبتهای مربوط به آن اندیکاسیون دارد. این دارو همچنین نیاز به استفاده از اپیوئید در کنترل درد را کاهش میدهد. و در نهایت تیزانیدین به عنوان شل کننده عضلانی مرکزی مورد استفاده قرار میگیرد.

اکسی متاز ولین $^{\Lambda}$ ، آگونیستهای α با عمل مستقیم هستند. این داروها به خاطر تواناییشان در تنگی عروق مخاط بینی به عنوان ضداحتقانهای موضعی مورد استفاده قرار گرفتهاند. اكسى متازولين در مقادير بالا، ممكن است سبب افت فشارخون شود که تصور می شود به دلیل یک اثر مرکزی شبه کلونیدین باشد (فصل ۱۱). اکسیمتازولین میل اتصالی قابل ملاحظهای برای گیرندههای α_{π_A} دارد.

ایزویروترنول (ایزویرنالین) یک آگونیست بسیار قدرتمند گیرنده β است و اثر اندکی بر گیرندههای α دارد. این دارو اعمال کرونرتروپیک و اینوتروپیک مثبت داشته و از آنجا که تقریباً به طور انحصاری گیرندههای β را تحریک میکند، یک گشادکننده عروقی قوی محسوب می شود. این اعمال منجر به افزایش قابل

توجه برون ده قلبی ناشی از افت فشار دیاستولیک و فشار متوسط شریانی و همچنین کاهش یا افزایش خفیف فشار سیستولیک ميشود (جدول ۲-۹، شكل ۶-۹).

آگونیستهای انتخابی گیرنده bبه خاطر جدابودن اثرات $eta_0 \in eta$ حاصل، بسیار بااهمیتند (جدول ۹-۲). گرچه این تفکیک ناکامل است، اما برای کاهش عوارض جانبی در بسیاری از موارد مصرف باليني، كافي است.

آگونیستهای انتخابی گیرنده β_1 ممکن است با تاکیکاردی β فلکسی کمتری نسبت به آگونیستهای غیرانتخابی گیرنده (مانند ایزوپرترنول)، برون ده قلبی را افزایش دهند (شکل ۸-۹) زیرا این داروها در فعال کردن گیرندههای eta_2 متسعکننده عروقی $oldsymbol{eta}_1$ کمتر مؤثرند. دوبوتامین ابتدا به عنوان یک آگونیست نسبی شناخته شده بود ولی دارای عملکرد چندگانهای است. ساختار شیمیایی آن شبیه دوپامین است ولی اثراتش را اغلب از طریق فعال شدن گیرندههای α و β اعتمال می کند. فرآورده بالینی دوبوتامین، مخلوط ایزومرهای راسمیک (+) و (-) میباشد که α_2 دارای فیعالیتهای میتضادی بر سطح گیرندههای α_1 و مى باشند. ايزومر (+) أگونيست β_1 و آنتا گونيست α_1 قدر تمندى است. ایزومر (ـ) یک آگونیست قوی a_1 است که در صورتی که به تنهايي تجويز گردد مي تواند تنگي عروقي قابل ملاحظهاي ایجاد کند. تأثیر نهایی دوبوتامین بر قلب و عروق مؤید فارماکولوژی پیچیده این دارو میباشد. اثرات اینوتروپیک مثبت هستند. اثرات اینوتروپیک نسبت به کرونوتروپیک این دارو در α_1 مقایسه با ایزوپرترنول بیشتر است، فعال شدن گیرندههای احتمالا توجيه كننده عدم كاهش قابل ملاحظه مقاومت محيطي طی مصرف این دارو میباشد.

عوامل انتخابی گیرنده β_2 (شکل ۸-۹ را ببینید) در درمان آسم جایگاه ویژهای یافتهاند و در فصل ۲۰ شرح داده شدهاند.

داروهای مقلد سمیاتیک با اعمال چندگانه

افدرین ٔ در گیاهان متعددی یافت شده و بیش از ۲۰۰۰ سال است که در چین استفاده می شود. این دارو به عنوان اولین داروی خوراکی مقلد سمیاتیک، در سال ۱۹۲۴ به پزشکی غربی معرفی شد. این دارو در Ma-huang که یک درمان گیاهی رایج است، یافت می شود (فصل ۶۴ را ببینید) Ma-huang علاوه بر افدرین

I- Midodrine

³⁻ Guanfacine

⁵⁻ Moxonidine

⁷⁻ Dexmedetornidine

⁹⁻ Ephedrine

²⁻ Desglymidodrine

⁴⁻ Guanabenz

⁶⁻ Rilmenidine

⁸⁻ Oxymetazoline

پسودوافدرین به عنوان پیشساز تولید متامفتامین بوده که منجر شده تا فروش آن با محدودیتهایی مواجه شود.

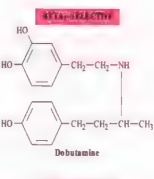
داروهای مقلد سمپاتیک با اثر غیرمستقیم

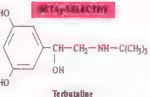
همان طور که پیش از این اشاره شد، داروهای مقلد سمپاتیک با اثرات غیرمستقیم دارای یکی از دو مکانیسم اثر زیر میباشند (شکل ۳-۹). اول آنکه، ممکن است وارد انتهای اعصاب سمپاتیک شده و ترانسمیترهای کاته کولامینی ذخیره شده را جابجا نمایند. چنین داروهایی "شبه آمفتامینی" یا "جابجاکننده" نامیده میشوند. دوم آنکه، از طریق تداخل با فعالیت ناقل نوراپینفرین، (NET) مانع بازجذب نوروترانسمیترهای رهاشده، میشوند.

A. شبه امفتامین ها

آمنامین یک مخلوط راسمیک فنیل ایزوپروپیل آمین (شکل ۵-۹) است که عمدتاً به خاطر موارد استفاده درست و سوء استفاده از آن به عنوان یک محرک سیستم عصبی مرکزی اهمیت دارد (فصل ۳۲ را ببینید). فارماکوکینتیک آن مشابه افدرین است، با این وجود آمفتامین حتی آسان تر به سیستم عصبی مرکزی وارد میشود و در آن جا اثرات تحریکی قابل توجهای بر خلق و خو و اثر کاهندهای بر اشتها اعمال میکند. ایزومر D، قدرت بیشتری نسبت به اینومر L دارد. اثرات آمفتامین با واسطه رهاسازی نوراپینفرین و تا حدی دوپامین روی میدهد.

متآمنتامین (۱۰ متیل آمنتامین) بسیار شبیه آمنتامین بوده و حتی در مقایسه با آمنتامین، اعمال مرکزی بیشتری نسبت به اعمال محیطی دارد. فن مترازین گیک مشتق فنیل ایزوپروپیل آمین با اثرات شبه آمنتامین است. این دارو به عنوان یک داروی ضداشتها تولید شده و دارویی است که به طور رایج مورد سوءاستفاده نیز قرار می گیرد. متیل فنیدات یکی از مشتقات آمنتامین است که اثرات فارماکولوژیک عمده و پتانسیل سوءاستفاده ای مشابه آمنتامین دارند. متیل فنیدات، احتمالاً در بعضی بیماران مبتلا به اختلال بیش معالی و کاهش توجه (بخش کاربردهای بالینی داروهای سمپاتومیمتیک را ببینید)، سودمند می باشد. مودافینیل می داروی برانگیزاننده روانی است که از لحاظ ساختاری، پروفایل نوروشیمیایی و اثرات رفتاری متفاوتی





 β_2 ه المونههاي آگونيستهاي انتخابي β_1 ه و منتخابي β_1

دارای آلکالوئیدهای شبه افدرین متعددی است. از آنجا که افدرین یک فنیل ایزوپروپیل آمین غیرکاتکولامینی است (شکل ۹-۹)، فراهمی زیستی بالایی داشته و نسبتاً طولانی اثر است (به جای دقیقه بیشتر در حد ساعت). بخش قابل توجهی از این دارو، همانند بسیاری از فنیل ایزوپروپیل آمینهای دیگر، بدون تغییر در ادرار ترشح می شود. ترشح افدرین، از آنجا که باز ضعیفی است، می تواند با اسیدی شدن ادرار تسهیل گردد.

افدرین علی رغم سابقه طولانی استفاده از آن، در انسان به طور گسترده مطالعه نشده است. توانایی آن در فعال کردن گیرندههای θ احتمالاً استفاده ابتدایی از آن در آسم را توجیه می نماید. از آنجا که این دارو به سیستم عصبی مرکزی دسترسی دارد، یک محرک خفیف است. FDA فروش مکمل های رژیمی حاوی افدرا را به دلیل نگرانی ها و خطرات آن ممنوع کرده است.

فنیل پروپانولامین ۱، ترکیبی شایع به عنوان سرکوبکننده اشتها میباشد که به صورت بدون نسخه نیز عرضه می گردد. از انجا که مصرف این دارو با بروز سکتههای مغزی خونریزی دهنده در زنان جوان ارتباط داشته است، در حال حاضر از بازار دارویی جمع آوری شده است. پسودوافدرین یکی از ۱۴ انانتیومر افدرین بوده که به صورت داروی بدون نیاز به نسخه در دسترس است و در بسیاری از ترکیبات ضداحتقان حضور دارد. به هر حال

I- Phenylpropanolamine

³⁻ displacer

⁵⁻ Methylphenidate

²⁻ amplieramme-nke

⁴⁻ Phenmetrazine

⁶⁻ Modafinil

نسبت به آمفتامین دارد. مکانیسم عمل آن به خوبی مشخص نشده است ولی باعث مهار هر دو ناقل نوراپی نفرین و دوپامین و در نتیجه افزایش غلظت سیناپسی نوراپی نفرین، دوپامین و هـمچنین سـروتونین و گلوتامات و کاهش میزان GABA می شود. عمدتاً جهت افزایش زمان بیداری در اختلال نارکولپسی و بعضی و ضعیتهای دیگر، به کار گرفته می شود. تجویز این دارو اغلب با افزایش فشارخون و ضربان قلب همراهی داشته است که البته در حد خفیف می باشد. (کاربردهای درمانی داروهای مقلد سمپاتیک را ببینید).

تیرآمین (شکل ۵-۶ را ببینید)، محصول جانبی طبیعی متابولیسم تیروزین در بدن و با هیدروکسیلاسیون تیروزین در طول تخمیر، در غلظتهای زیاد و در غذاهای غنی از پروتئین تولید می شود (جدول ۵–۹). این ماده به سادگی توسط MAO در كبد متابوليزه شده و فرم خوراكي آن به خاطر اثر بالاي گذر اول (کمبودن فراهمی زیستی)، در حالت عادی غیرفعال است. فرم تزریقی تیرامین، با آزادسازی کاتکولامینهای ذخیره شده، یک اثر مقلد سمیاتیکی غیرمستقیم اعمال میکند. در نتیجه، طیف عمل تیرامین مشابه نورایی نفرین است. این اثر تیرامین در بیماران تحت درمان با مهارکنندههای MAO به خصوص مهارکنندههای ایزوفرم MAO-A، ممکن است بسیار تشدید شده و به افزایش قابل توجه فشارخون بیانجامد. این اثر به خاطر افزایش فراهمی زیستی تیرامین و افزایش ذخایر نورونی کاتکولامین ها رخ می دهد. بیمارانی که مهارکنندههای MAO دریافت میکنند باید از غذاهای حاوی تیرامین (پنیرهای کهنه، گوشت مانده، و غذاهای تخمیری) اجتناب کنند. تفاوتهایی در اثرات مهارکنندههای MAO مختلف بر فراهمی زیستی تیرامین وجود دارد و آنتاگونیستهای مختص ایزوفرم یا قابل برگشت آنزیم ممکن است یے خطرتر باشند (فصول ۲۸ و ۳۰ را ببینید).

B. مهاركننده هاى بازجذب كاته كولامين

بسیاری از مهارکنندههای ناقلین نوراپینفرین، دوپامین و سروتونین، کاربرد بالینی یافتهاند. این عوامل تا حد زیادی نسبت به یک ناقل انتخابی میباشند هر چند این اختصاصی بودن کاملاً مطلق نمیباشد. بسیاری از داروهای ضد افسردگی، به ویژه ضد افسردگیهای سهحلقهای قدیمی تر، قادر به مهار بازجذب نوراپینفرین و سروتونین به میزانهای متفاوتی میباشند که می تواند منجر به عارضه جانبی تاکیکاردی ارتوستاتیک شود. بعضی از داروهای ضد افسردگی این گروه، به ویژه ایمی پرامین، احتمالاً با تأثیر شبه کلونیدین یا مهار گیرنده

جدول ۹-۵ داروهایی که مقدار بالای تیرامین یا دیگر مقادهای مسلم کرد. انهاگزاش شدهاست

مپاتیک در انها گزارش شده است.	مقلدهای س
محتواي تيرامين يك وعده غذايي	غذا
متوسط	
₹-₹ômg	أبجو
قابل صرف نظر اما حاوی دو پامین	لوبیای پهن، لوبیاهای فاوا
است	
صفر تا ۱۳۰ میلیگرم (خصوصاً انواع	ينير (تازه يا كهنه)
Stilton ،Gruyere ،chedlar مقادير	
بالایی دارند)	
صفر تا ۹ میلیگرم	جگر جوجه
قابل صرف نظر (ولى حاوى فنيل اتيل	شكلات
آمین است)	
صفر تا ۷۴ میلیگرم	سوسیس، تخمیر شده (مانند
	سالامی، پـپرونی، سـوسیس
	تابستانی)
صفر تا ۱۹۸ میلیگرم	ماهی دودی یا شور (مانند
	شاه ماهی شور)
صفر تا ۳ میلیگرم	شراب (قرمز)
۶۸–۲ میلیگرم	مخمرها (مانند مخمرهاي
	أبجو كنه ينه عنوان مكتمل
	غذایی استفاده میشوند)

توجه: در بیمارانی که داروی مهارکننده غیرقابل برگشت MAO دریافت میکنند، ۵۰-۲۰ میلیگرم تیرامین در یک وعده غذایی محکن است فشارخون را به طور قابل توجهی افزایش دهد (فصل ۳۰ را نیز ببینید: عوامل ضدافسردگی)، توجه داشته باشید که تنها پنیر، سوسیس، ماهی شور و مکملهای مخمری به اندازهای تیرامین دارند که خطرناک باشند این موضوع احتمال این که بعضی غذاهای دیگر نیز ممکن است به طور قابل توجهی حاوی مقادیر بیش از حد متوسط تیرامین باشند را رد نمیکند. مقدار براساس میلیگرم به ازای هر میزان مشخصی از غذا می باشد.

 α_1 باعث ایجاد کاهش فشارخون ارتوستاتیک میشوند، هر چند مکانیسم اساسی آن، هنوز مشخص نمی باشد.

اتسومکستین^۲، مسهارکننده انستخابی نساقل بسازبرداشت نوراپینفرین میباشد. در نتیجه عملکرد آن با واسطه تقویت میزان نوراپینفرین در سیناپسهای نورآدرنرژیک، صورت میپذیرد (به ادامه بحث مراجعه کنید). برخلاف انتظار اتومکستین عوارض قلبی ـ عروقی بسیار کمی دارد، چرا که دارای اثرات شبه کلونیدین در دستگاه اعصاب مرکزی و کاهش خروجی

سمیاتیک و همزمان تقویت اثر نورایینفرین در محیط میباشد. با این وجود ممکن است در بعضی از بیماران باعث افزایش فشارخون گردد. بازبرداشت نورایی نفرین به ویژه در قلب و حین تحریکات سمیاتیک از اهمیت بسزایی برخوردار است و همین امر بیانگر این مطلب می باشد که چرا اتومکستین و سایر مهارکنندههای بازبرداشت نورایینفرین، غالباً باعث تاکیکاردی ارتوستاتیک میشوند. ربوکستین ۱، نیز دارای مشخصاتی شبیه اتومكستين مي باشد. سيبو ترامين ٢، مهاركننده بـازبرداشت سروتونین و نورایینفرین، و تنها داروی سرکوبکننده اشتها است که جهت درمان طولانی مدت "چاقی"، مورد تأیید FDA قرار گرفته است. با توجه به اینکه این دارو در افراد با سابقه بیماریهای قلبی و عروقی و همچنین افرادی که از خواص کاهندگی وزن این دارو سود میبرند، سبب بروز مشکلات قلبی و عروقی نظیر سکته قلبی خواهد شد. لذا از بازار آمریکا و سایر کشورها جمع آوری شده است. **دولوکستین ٔ** نیز، با داشتن اثرات مهارکننده بازبرداشت نوراپینفرین و سروتونین، به طور گسترده به عنوان داروی ضدافسردگی، کاربرد یافته است (فیصل ۳۰ را ببینید). افزایش بروز خطرات بیماریهای قلبی عروقی با مصرف دولوکستین گزارش نشده است. دولوکستین و میلناسپیران (milnacipran)، دیگیر میهار کننده انتقال نوراپینفرین و سروتونین، چهت درمان درد در فیبرومیالژی مصرف می شوند (فصل ۳۰ را ببینید).

کوکائین یک بی حسکننده موضعی با عمل مقلد سمپاتیکی محیطی است که از مهار برداشت مجدد ناقل در سیناپسهای نورآدرنرژیک جلوگیری میکند (شکل ۳–۹ را ببینید). این ماده به سادگی به سیستم عصبی مرکزی وارد شده و یک اثر شبه آمفتامین ایجاد میکند که کوتاه اثرتر و شدیدتر از آمفتامین است. عمل عمده کوکائین در سیستم عصبی مرکزی، مهار برداشت مجدد دوپامین در نورونهای "مراکز لذت ۴" مغز میباشد. این ویژگیها و این واقعیت که این دارو با تدخین شدن و یا هنگامی ویژگیها و این واقعیت که این دارو با تدخین شدن و یا هنگامی اثر سریعی دارد که آن را به دارویی تبدیل کرده است که به طور گسترده مورد سوءمصرف قرار می گیرد (فصل ۳۲ را ببینید). گسترده مورد سوءمصرف قرار می گیرد (فصل ۳۳ را ببینید). هنوز با میل خود کوکائین مصرف میکنند و این موضوع بیانگر هنوز با میل خود کوکائین اهداف فارماکولوژیک دیگری نیز ممکن است داشته باشد.

أگونیستهای دویامینی

لوودوپا^۵، که در بدن به دوپامین تبدیل می شود، یک آگونیست دوپامینی با اثرات مرکزی است که ارزش قابل ملاحظهای در درمان بیماری پارکینسون و پرولاکتینوما، برخوردار است. این عوامل در فصلهای ۲۸ و ۳۷ مورد بحث قرار گرفتهاند.

فنول دوپام یک آگونیست گیرنده D_1 است که به طور انتخابی به گشادی عروق محیطی در بعضی بسترهای عروقی منجر می شود. اندیکاسیون اصلی فنول دوپام، درمان داخل وریدی فشارخون شدید است (فصل ۱۱ را ببینید) انفوزیونهای پیوسته دارو اثرات سریعی بر فشارخون اعمال می کند.

کاربردهای درمانی داروهای مقلد سمیاتیک

کاربردهای قلبی ـ عروقی

با در نظر داشتن نقش حیاتی دستگاه اعصاب اتونوم در کنترل فشارخون، یکی از کاربردهای عمده این دارو در زمینه اختلالات قلبی ـ عروقی میباشد.

A. درمان افت حاد فشارخون

افت حاد فشارخون در شرایط مختلفی چون کاهش حجم خون، آریتمی قلبی، بیماری نورولوژیک یا تصادفات، عوارض جانبی داروهایی مانند داروهای ضد فشارخون و عفونت ممکن است رخ دهد. اگر خون رسانی مغزی، کلیوی و قلبی حفظ شده باشد، افت فشارخون معمولاً به درمان مستقیم جدی نیاز دارد. اقدام صحیح، معمولاً قراردادن بیمار در وضعیت درازکش، رساندن مایعات کافی به او و در عین حال تعیین درمان عارضه اولیه میباشد. استفاده از داروهای مقلد سمپاتیک تنها جهت افزایش مشارخونی که یک تهدید فوری برای بیمار محسوب نمی شود، فشارخونی که یک تهدید فوری برای بیمار محسوب نمی شود، ممکن است در مواردی که دچار داروهای سمپاتومیمتیک ممکن است در مواردی که دچار هایپوپرفیوژن بافتی هستند، مورف شود.

شوک یک سندرم حاد قلبی ـ عروقی پیچیده است که به کاهش خونرسانی بافتهای حیاتی و بروز اثرات سیستمیک گسترده می انجامد. شوک معمولاً با افت فشارخون، تغییر وضعیت ذهنی، اولیگوری، و اسیدوز متابولیک همراه است.

Reboxetine

³⁻ Duloxetine 4- Pleasure centers

⁵⁻ Levodopa 6- Morbidity

شوک، در صورت عدم درمان، معمولاً به یک وضعیت غیر قابل درمان و مرگ پیشرفت میکند. سه مکانیسم عمده مسئول ایجاد شوک کاهش حجم ، نارسایی قلبی و تخییر مقاومت عروقی میباشند. جایگزینی حجم و درمان بیماری زمینهای اصول درمان شوک هستند.

اگرچه که از نظر کارشناسان انواع داروهای سمپاتومیمتیک در درمان انواع شوک استفاده شده و مورد تأیید است اما کارآیی آنها در بهبود عواقب شوک به تأیید نیرسیده است و در حال بررسی است. اما به نظر میرسد از لحاظ تئوری این داروها جریان خون مویرگی را محدود نموده و پرفیوژن بافتی را محدود کنند. به طور کلی به نظر میرسد تفاوتی بین مصرف کدام منقبض کننده عروق وجود ندارد اما به طور کلی به نظر میرسد نوراپی نفرین از این نظر که نسبت به دوپامین خطرات کمتری از بروز آریتمی دارد. لذا مصرف آن ارجح میباشند.

B. کاهش فشارخون ار توستاتیک مزمن

در وضعیت ایستاده، نیروی جاذبه باعث ایجاد حفرات خون وریدی و در نتیجه کاهش بازگشت وریدی می شود. به طور طبیعی این کاهش فسارخون، با افزایش رفلکسی فعالیت سمپاتیک و در نتیجه افزایش ضربان قلب و انقباض وریدی و شریانی محیطی جبران می شود. اختلال در رفلکسهای اتونوم که در تنظیم فشارخون نقش دارند، باعث کاهش فشارخون ارتوستاتیک مزمن می شوند. این امر غالباً ناشی از درمانهای دارویی که با فعالیت سیستم اتونوم تداخل دارند (مانند ایسمی پرامین و سایر ضد افسردگیهای سهحلقهای، ایسمی پرامین و سایر ضد افسردگیهای سهحلقهای، میبارکنندههای گیروپاتی های دیورتیکها)، دیابت و سایر بیماریهایی که ایجاد نوروپاتیهای تونوم محیطی می نمایند (همچون موردی که در ابتدای فصل بحث شد)، می باشد.

افزایش مقاومت عروق محیطی، یکی از راهکارهای درمان کاهش فشارخون ارتوستاتیک مزمن و تحریک گیرنده ای α ناشی از داروها، میباشد، میدودرین که آگونیست گیرنده α_1 بوده و از طریق خوراکی فعال میباشد، اغلب جهت این اندیکاسیون، کاربرد دارد، سایر داروهای مقلد سمپاتیک، از جمله افدرین خوراکی و یا فنیل فرین را نیز می توان آزمود. رویکرد جدید در درمان هایپوتانسیون ارتواستاتیک مصرف دزوکسی دوپا یک مولکول سیستیک (L-DOPS در درمان افت فشارخون وضعیتی است که اخیراً توسط FDA در درمان افت فشارخون وضعیتی نوروژنیک مصرف می شود. این دارو یک پیش دارو بوده که نوروژنیک مصرف می شود. این دارو یک پیش دارو بوده که

توسط آروماتیک L- آمینواسید دکربوکسیلاز (دوپادکربوکسیلاز)، یعنی همان آنزیمی که لوودوپا را به دوپامین تبدیل میکند، به نوراپینفرین تبدیل میشود.

C. کاربردهای قلبی

رویکرد جدید در درمان هایپوتانسیون ارتواستاتیک مصرف دروکسی دوپا یک مولکول سنتتیک (L- ترود دی هیدرو فنیل سرین -CDOPS در درمان افت فشارخون وضعیتی نوروژنیک مصرف می شود. این دارو یک پیشدارو بوده که توسط آروماتیک L- آمینو اسید دکربوکسیلاز (دوپا دکربوکسیلاز)، یعنی همان آنزیمی که لوودوپا را به دوپامین تبدیل می شود.

تزریق دوبوتامین جهت تست استرس قلبی فارماکولوژی مصرف می شود. دوبوتامین انقباض میوکارد را تقویت کرده و انبساط عروق سیستمیک و کرونر را افزایش میدهد. این اثرات منجر به افزایش ضربان قلب و افزایش کار میوکارد شده و می تواند مناطقی از میوکارد را که دچار ایسکمی شده با تکنیکهای پزشکی هستهای و اکوکاردیوگرام نشان دهند. دوبوتامین همچنین در بیمارانی که در طول تست استرس قادر به ورزش نیستند، مصرف می شود.

D. تجویز منقبض کننده های عروقی موضعی

کاهش جریان خون موضعی یا ناحیهای جهت ایجاد هموستاز در جراحی، کاهش انتشار بی حس کنندههای موضعی به دور از محل تجویز و کاهش احتقان غشاء مخاطی صورت می گیرد. در هر مورد، فعال شدن گیرنده α مورد نیاز بوده و انتخاب دارو بستگی به حداکثر کارایی مورد نیاز، طول اثر مورد نظر و نحوه تجویز دارد.

هموستاز مؤثر فارماکولوژیکی که اغلب در جراحی صورت، دهان و بینی ـ حلقی ضروری است، نیاز به داروهایی با کارآیی بالا دارد که میتواند به صورت موضعی در غلظتهای بالا تجویز شوند. اپی نفرین معمولاً به صورت موضعی در پکهای بینی آ، (جهت جلوگیری از خونریزی بینی) یا زخم لثه (در جراحی لثه) مورد استفاده قرار می گیرد. کوکائین نیز گاهی در جراحی بینی ـ حلقی به کار می رود زیرا اثر هموستاتیک را نیز به بی حسی موضعی می افزاید. گاهی جهت ایجاد حداکثر هموستاز و بی حسی موضعی، کوکائین با اپی نفرین مخلوط می شود.

ترکیب آگونیستهای α با بعضی بی حس کننده های موضعی،

دوام انسداد عصبی را می افزاید و بنابراین مقدار کلی یی حس کننده موضعی (و احتمال سمیت آن) می تواند کاهش یابد. ایی نفرین، در غلظت $\frac{1}{\sqrt{1-r}}$ داروی مناسبی برای این کاربرد است. اما نورایی نفرین، فنیل افرین و دیگر آگونیستهای تم نیز استفاده می شوند. ممکن است حتی با تجویز موضعی دارو نیز اثرات سیستمیک قلبی - عروقی رخ دهد، اما معمولاً خفیف است. مصرف ایی نفرین به همراه بی حس کنندههای موضعی در بسترهای عروقی قسمتهای انتهایی (انگشتان، بینی و گوشها) توصیه نمی شود زیرا خطر بروز نکروز وجود دارد. البته مطالعات توصیه نمی شود که این دارو را می توان (با احتیاط) بدین منظور استفاده کرد.

ضداحتقانهای غشاء مخاطی، آگونیستهای mهستند که با کاهش حجم مخاط بینی علائم ناشی از تب یونجه و به میزان کمتر سرماخوردگی معمولی را با کاهش حجم مخاط بینی کاهش می دهند. این اثرات احتمالاً توسط گیرندههای mانجام می شوند. متأسفانه، ممکن است متعاقب استفاده از این عوامل، پرخونی برگشتی ایجاد شود. استفاده موضعی مداوم از غلظتهای بالای دارو می تواند به تغییرات ایسکمیک در غشاهای مخاطی بیانجامد که احتمالاً نتیجه تنگی شریانهای تغذیه کننده است. تنگی این عروق ممکن است ناشی از فعال شدن گیرندههای m و فنیل افرین یا اکسی متازولین طولانی اثر باشد که به صورت فیل افرین یا اکسی متازولین طولانی اثر باشد که به صورت فرآوردههای بدون نیاز به نسخه در دسترس است. دوره اثر طولانی و پتانسیل بالای اثرات قلبی و عروقی و عصبی را می توان با تجویز عوامل خوراکی نظیر افدرین یا پسودوافدرین مشاهده نمود.

کاربردهای ریوی

یکی از مهه ترین استفاده های داروهای مقلد سمپاتیک درمان آسے برونشیال است. داروهای انتخابی eta_2 (آلبوترول، متاپروترنول و تربوتالین) بدین منظور مورد استفاده قرار میگیرند. فرآورده های کوتاه اثر می توانند تنها به صورت موقت و برای درمان علائم حاد آسم مصرف شوند. جهت درمان آسم مند در بزرگسالان آگونیستهای eta_2 طولانی آثر تنها بایستی به همراه استروئیدها مصرف شوند زیرا با مصرف این داروها به تنهایی، خطر بروز مرگ افزایش می یابد. از این جهت که مصرف آگونیستهای eta_2 پس از کنترل آسم متوقف شود هنوز توافقی حاصل نشده است. آگونیستهای طولانی اثر eta_2 در بیماران مبتلا به بیماری انسداد مزمن ریوی (COPD) کاربرد دارند. به بیداکاترول آ و اولودات و و ویلانترول آ داروهای جدید بسیار طولانی اثر آگونیست eta_2 هستند که به منظور مصرف یکبار بسیار طولانی اثر آگونیست eta_2

در روز در COPD کاربرد دارند. مقلدهای سمپاتیکی به جز داروهای انتخابی گیرنده $_2$ اکنون به ندرت استفاده می شوند زیرا احتمال دارد عوارض جانبی بیشتری نسبت به داروهای غیرانتخابی ایجاد کنند. مصرف آگونیستهای β در درمان آسم و COPD در فصل ۲۰ مورد بحث واقع شده است.

أنافيلاكسي

شوک آنافیلاکسی و دیگر واکنشهای سریع (نوع I) ناشی از lgE، هم دستگاه تنفس و هم قلبی ـ عروقی را متأثر میکنند. سندرم برونكواسياسم، احتقان غشاء مخاطى، أنـ ريوادم و افت فشارخون شدید معمولاً به سرعت به تزریق ۰/۳ تا ۰/۵ میلیگرم (۰/۵-۳/- میلیلیتر محلول 👆 اپینفرین) اپینفرین پاسخ میدهند. تزریق داخل عضلانی ممکن است راه تجویز ترجیحی باشد. زیرا جریان خون پوست (و بنابراین جذب سیستمیک دارو در ترریق زیرجلدی) در بیماران با افت فشارخون، غیرقابل پیشبینی است. در بعضی بیماران با اختلال عملکرد قلبی _ عروقی، تزریق داخل وریدی ایینفرین ممکن است مورد نیاز باشد. تجارب بالینی و آزمایشگاهی گسترده از اپی نفرین به عنوان داروی انتخابی (در آنافیلاکسی) حمایت مىكنند. تصور مى شود اين مسئله به اين علت باشد كه ايى نفرين گیرندههای eta و etaرا فعال می کند که همگی ممکن است در از بین بردن فرآیندهای پاتوفیزیولوژیک زمینهای آسم مؤثر باشند. توصیه میشود، در کسانی که در معرض آنافیلاکسی هستند همیشه ایی نفرین را در قالب تزریق شکل خودکار (Epipen AuviQ) همراه داشته باشند.

کاربردهای چشمی

فنیل افرین یک داروی مؤثر در ایجاد میدریاز است که به طور رایج جهت تسهیل معاینه شبکیه مورد استفاده قرار می گیرد. این دارو هم چنین یک ضداحتقان مفید در پرخونی آلرژیک خفیف و خارش غشاهای ملتحمهای میباشند. مقلدهای سمپاتیک که به صورت قطرات چشمی به کار میروند در تعیین محل ضایعه در سندرم هورنر نیز مفیدند (به کادر کاربرد فارماکولوژی پایه در یک مشکل بالینی مراجعه کنید).

گلوکوم به انواع متعددی از داروهای مقلد سمپاتیک و فلجکننده سمپاتیک پاسخ می دهد (کادر درمان گلوکوم را در فصل ۱۰ ببینید). اپی نفرین و پیش داروی آن دیپیوفرین 0 در حال

¹⁻ Rebound hyperemia

³⁻ olodaterol

⁵⁻ Dipivefrin

²⁻ indacaterol 4- vilantrol

حاضر به ندرت استفاده می شوند، اما عوامل مسدودکننده etaجزء مهمترین درمانها هستند. آیبراکیلونیدین ٔ و بیریمونیدین ٔ اگونیستهای انتخابی گیرنده α_0 هستند که فشار داخل چشمی را نیز کاهش داده و جهت درمان گلوکوم تأیید شدهاند.

کاربرد فارماکولوژی پایه در یک مشکل بالینی

سندرم هورتر، وضعیتی (معمولاً یکطرفه) است که از قطع عملکرد اعصاب سمیاتیکی که به صورت می روند، ناشی می شود. تأثیرات آن عبار تند از گشادی عروقی، افتادگی پلک، میوز و از بین رفتن تعریق در سمت گرفتار. این سندرم می تواند توسط یک ضایعه پیش عقدهای یا پس عقدهای مانند تومور ایجاد شود. آگاهی از محل ضایعه (پیش عقدهای یا پس عقدهای) در تعیین درمان بهینه کمککننده است.

ضایعه محلیایی شده در یک عصب، سبب تخریب بخش دیستال آن عصب و از بین رفتن محتوای ناقل در انتهای عصب تخریب می شود بدون آن که نورون هایی که توسط آن عصب عصبدهی میشوند را متاثر کند. بنابراین یک ضایعه پیش عقدهای به نورون آدرنرژیک پس عقدهای آسیب نمیزند در حالی که یک ضایعه پس عقدهای به تخریب انتهاهای عصبی آدرنرژیک و از دسترفتن ذخایر کاتکولامینی منجر می شود. از آنجا که مقلدهای سمیاتیک با عمل غيرمستقيم، نياز به ذخاير كاتكولاميني طبيعي دارند، این داروها می توانند برای آزمایش سالم بودن انتهاهای عصبی آدرنرژیک مورد استفاده قرار گیرند. به علت آن که عنبیه، به آسانی قابل دید است به مقلدهای سمیاتیک موضعی پاسخ داده و از این جهت بافتی است که به طور رایج مورد ارزیابی قرار میگیرد.

اگر ضایعه مربوط به سندرم هورنر پس عقدهای باشد، مقلدهای سمیاتیک با عمل غیرمستقیم (مانند کوکائین، هیدروکسی آمفتامین) مردمکی را که به طور غیرعادی تنگ شده، گشاد نمیکنند، زیرا کاتکولامینهایی انتهاهای عصبی عنبیه ازدست رفتهاند. بالعکس، مردمک در پاسخ به فنیل افرین که مستقیماً بر گیرندههای آلفای عضله صاف عنبیه عمل میکند گشاد میشود. از طرف دیگر بیمار دارای یک ضایعه پیش عقدهای، به هر دو دارو پاسخ طبیعی می دهد زیرا الياف پس عقدهاي و ذخاير كاتكولامين أنها در اين شرايط، دست نخورده باقی میمانند.

کاربردهای ادراری ـ تناسلی

همان گونه که قبلاً ذکر شد، عوامل انتخابی گیرنده م θ رحم حامله را شل میکنند. ریتودرین، تربوتالین و داروهای مشابه جهت جلوگیری از زایمان زودرس به کار میروند. هدف، تأخیر زایمان به اندازهای است که بلوغ کافی جنین را تضمین کند. این داروها ممكن است زايمان را چندين روز به تأخير بياندازند. اين تأخير می تواند زمانی را برای تجویز داروهای کورتیکواستروئیدی که يروز سندرم زجر تنفسي نوزادان را كاهش ميدهند، فراهم أورد، با وجود این، تجزیه و تحلیل کارآزماییهای قدیمی تر و نیز یک مطالعه تصادفی اظهار می دارند که درمان با آگونیستهای گیرنده ممکن است اثر مفید چندانی بر مرگ ومیر نوزادی حوالی β تولد ^۳نداشته و حتی ممکن است بار بیماری را در مادران افزایش دهد. علاوه بر این ممکن است ریتودرین در دسترس نباشد سایر داروها نظیر NSAIDs و بلوککنندههای کانالهای کلسیم ترجیح داده می شوند.

كاربردهاي سيستم عصبي مركزي

أمفتامينها اثر بالابرنده خلق (ايجاد سرخوشي) دارند، اين اثـر پایه سؤمصرف گسترده این دارو میباشد (فصل ۳۲ را ببینید). آمفتامین ها یک تأثیر هوشیارکننده و تأخیر در خواب نیز دارند که با افزایش توجه به کارهای تکراری، تسریع و ناهمزمانی نوار مغزی نیز همراهی دارد. یک کاربرد درمانی این اثر در درمان نارکولیسی (حمله خواب) است. مودافینیل ٔ یک جایگزین جدید أمفتامين است كه جهت استفاده در ناركوليسي تاييد شده و ادعا می شود در این شرایط، مضرات (تغییرات خلقی بیش از حد، بي خوابي، يتانسيل سوءمصرف) كمترى نسبت به أمفتامين دارد. اثر سرکوبکننده اشتهای این عوامل به آسانی در حیوانات آزمایشگاهی نشان داده شده است. در افراد چاق، ممکن است یک پاسخ دل گرمکننده اولیه مشاهده شود اما هیچ شاهدی مبنى بر این که مصرف آمفتامینها به تنهایی در طولانی مدت باعث کنترل وزن شوند، وجود ندارد به خصوص اگر برای مدت نسبتاً کوتاهی تجویز شود. کاربرد نهایی مقلدهای سمپاتیک مؤثر بر CNS در اختلال بیش فعالی با نقص توجه (ADHD) می باشد، یک سندرم رفتاری که علائم آن عبارتند از: کم توجهی، رفتار فیزیکی پرتحرک و مشکلات یادگیری، برخی از مبتلایان به این سندرم به خوبی به مقادیر کم متیلفنیدات و عبوامل مرتبط با کلونیدین پاسخ می دهند. فرمولاسیون های آهسته

³⁻ Permatal infant mortality

⁴⁻ Modafinil

رهش متیل فنیدات ممکن است دوزبندی آن را ساده کرده و پذیرش درمان را به خصوص در کودکان سنین مدرسه افزایش دهد. فرآوردههای آهستهرهش آگونیستهای α_2 نظیر کلونیدین و گوانفاسین نیز در کودکان مبتلا به ADHD موثر میباشند. داروی مهارکننده انتخابی بازجذب نوراپینفرین، آتوموکستین، نیز در درمان ADHD به تأیید رسیده است. کارآزماییهای بالینی حاکی از آنند که مودافینیل ممکن است در ADHD نیز مفید باشد. ولی از آنجایی که بیخطری آن در کودکان، هنوز به اثبات نرسیده است، هنوز جهت چنین اندیکاسیونی، از سوی FDA تأییده دریافت نکرده است.

, ,,,

گاربردهای بالینی دیگر گرچه استفاده اصلی کلونیدین که یک آگونیست گیرنده α_2 گرچه استفاده اصلی کلونیدین که یک آگونیست گیرنده شده، این دارو در درمان اشهال در بیماران دیابتی که از نوروپاتی دیابتی نیز رنج می برند کارآیی دارد که احتمالاً به دلیل توانایی آن کلونیدین در از بین بردن میل به نارکوتیکها و الکل در مدت کلونیدین در از بین بردن میل به نارکوتیکها و الکل در مدت ترک کارآیی داشته و ممکن است ترک سیگار را تسهیل نماید. کلونیدین جهت رفع گرگرفتگیهای یائسگی نیز استفاده شده و به طور آزمایشی جهت کاهش ناپایداری همودینامیک در جریان بی هوشی عمومی در حال استفاده است. دگزمدتومیدین ، یک آگرنیست گیرنده α_2 می باشد که جهت آرام بخشی در شرایط مراقب های ویژه و طی بیهوشی، کاربرد دارد (رجوع به فصل مراقب همل جراحی را از

بین می برد که در بعضی از موارد ممکن است، مفید باشد. نیاز به اوپیوئیدها جهت کنترل درد را کاهش می دهد بدون آنکه ونتیلاسیون را تحت تأثیر قرار دهد. همچنین کلونیدین گاهی اوقات به عنوان داروی پیش بیهوشی مورد استفاده قرار می گیرد. تیزانیدین 7 ، یک آگونیست گیرنده 2 می باشد که به عنوان یک شل کننده عضلانی کاربرد دارد (رجوع به فصل 7).

ياسخ مطالعه مورد

علائم بالینی حاکی از نارسائی سیستم خودکار (اتونوم) در این بيمار مى باشد. بهترين نشانگر أن افت فشارخون وضعيتى بدون افزایش کافی جبرانی در فشارخون می باشد. نارسایی کامل اتونوم در واقع یک اختلال دژنراتیو عصبی است که بهطور انتخابی بر فیبرهای عصبی اتونوم تأثیر میگذارد. فشارخون بیمار به میزان حضور تون سمیاتیکی این فرد بستگی دارد. با مصرف داروی مسدودکننده α تامسولوسین، علائم افت فشارخون وضعیتی این بیمار وخیمتر میشود. در مقابل این پیماران به اثرات آگونیستهای α و سایر داروهای سمیاتومیمتیکی به شدت حساس میباشند. برای مثال میدودرین به عنوان یک داروی آگونیست α در دوزهایی که هیچ اثری در افراد عادی ندارد، می تواند فشارخون را به میزان خیلی زیادی در این بیماران افزایش داده و به عنوان درمان افت فشارخون وضعیتی این بیماران مصرف شود. در مصرف داروهای سمیاتومیمتیک (مواردی که نیاز به نسخه ندارند) و داروهای سمیاتولیتیک بایستی جوانب احتیاط رعایت شود.

PREPARATIONS AVAILABLE

V .			
Amphetamine, racomic motture	Generic	Hydroxyumphetamme	Peremyd (includes 0.25%
1.1 1.1 mixtures of amphetamina	Adderall		tropicamide)
sulfate, amphetamine aspartate,		Boproteragel	Generic, Imprel
dextroamphetamine sulfate, and		Metaraminol	Amming
dextroamphetamme saccharate		Methamphetamino	Descuyn
Apracionatine	iopidine	Methylphonidate	Ceneric, Ritalia, Ritalia-SR
Amodafinii	Novgi	Midodrine	Pro/metine
Brimonidiae	Alphagan	Mirabegron	Myrbetriq
Dexmodetom id inc	Precedex	Modelinit	Provigil
Dexmethylphenidate	Focalin	Nuphazoline	Coneric, Privine
Dextroamphetamine	Generic, Deucdrine	Norepinephrine	Generic, Levophed
Dobutumine	Generic, Dobutrex	Olodeterol	Striverd respirent
Dopamine	Concric, Intropin	Oxymetazoline	Cleneric, Alfrin, Neo-Synophrine
Droxidopa	Northera		12 Hour, Visine LR
Ephadrina	Generic	Phonylephriste	Generic, Neo-Synephrine
Epinophrine	Generic, Adrenalin Chloride,	Pseudoephedrine	Generic, Sudafed
	Primatene Mist, Bronkaid Mist,	Tetrakydrozoline	Generic, Visine
	Ep Pen, Auvi-Q	'Rzanidine	Zanaflex
Fenoldopum	Corlopum	Miometazoline	Generic, Otrivia

^{&#}x27;u₂ agonsts used in hypertension are lated in Chapter 11 B₂ Agonats used in nathme are listed in Chapter 20 Novepinephrina transporter inhibitori are lated in Chapter 30

• جهت مطالعه ساير أكوه	تداخل دارد • جهت مطالعه سایر آگونیستهای پر فصول ۲۸ و ۲۷ را بیینید			
• بروموکر بیشین	ادنیل میکلاز را مهار میکند و با سایر مسسیرهای پسیامرسانی داخسل سلولی	اثـرات دويـاميني در دســتگاه اعصاب مرکزي را برميانگيزد	بیماری پارکینسون پرولاکتینوما	خوراكي. • سميت: تهوع، سردرد، هيپوتانسيون ار توستاتيک
آگونیستهای ₂ ۵				
• فيول دويام	أدنيل سيكلاز را فعال مىكند	شل كردن عضله صاف عروقي	هيپر تانسيون	جهت اثرات مطاوب نيازمند تيتراسيون دوز ميباشد
دويامين آكونيستهاي راط				
ميرابكرون				
اگونیست و	أدنيليل سيكلاز رافعال ميكند	توبيسيته مثانه رأكاهش مي دهد	تكرر ادرار	خوراكي، • طول اثر ۵۰ ساعت. • سميت: ترمور و تاكيكاردي
• ساير أكونيستهاي وكل در فصل ٢٠	ردر فصل ۲۰			 سميت: ترمور، تاکي کاردي
اكونيست ج	آدنیل بسیکلاز رافعال میکند	اتساع عضله صاف يرونش	[mail	أستنشاقي. • مدت اثر ك-۴ ساعت
اگونیستاهای رام • دوبوتامین	آدنےل سےکلاز را ضمال کردہ و انقباض پذیری میوکارد را افزایش می دهد	ائران اينو تروييک مئب	شوک کاردیوژییک بارسایی حاد قلبی	VL ئىارمىد تېتراسيون دوراژ خهت اثرات مطلوب مىباشد
 تيزانيدين: به عنوان شا آپراکلونيدين و بريمونيد 	 تیزانیدین: به عنوان شارکننده عضلانی کاربرد دارد. ابراکلوئیدین و بریمونیدین: در گلوکوما جهت کاهش فشار داخل چشمی تجویز میگردد. 	ي تحويز مي گردد.		
• 22- متيل دويا، كوانفاسير • دكز مدتوميدين: داراى ا	 ۱۶۰ متیل دو پا، گوانفاسین و گواناینز: همچنین به عنوان داروی ضد سمپاتیک مرکزی اثر دارد. دگزمدتومیدین دارای اثرات آرامش بخشی واضح و در بیهوشی کاربرد دارد. 	اتیک مرکزی اثر دارد. نارد		
		فشارخون مي شود		و آرامش بخشى مى شود.
	مسيرهاي داخل سلولي	سمپاتیک خنثی شده و منحر به کاهش		داروی حوراکی در حدود ۱۲ ساعت. • باعث ایجاد خشکی دهان
اکوفیستاهای م • کلومیدین	مهار ادنیل سیکلاز و تداخل با سایر	انـقباض عـروقی با اثر مرکزی ضد	هيهر تانسبيون	اقسام خوراكي. پوستي. حلكثر اثر ١ تا ٣ ساعت، ، نيمه عمر
•قنيل افرين: اقسام √۱.	خوابيد • فتيل افرين: اقسام VV جهت حفظ كوتاهمدت فشارحون در مواقع هييوتاسيون حاد و افسام داخل بيني جهت ايحاد اسياسم عروق موضعي به عنوان صد احتقان	لمسيون حاد و اقسام داخل ىبنى جهت ايحاد اس	بپاسم عروق موضعی به عنوان صا	خوابیلمه سیخشدن مو (goose bumps) و احتباس ادراری . احتقان
	كلسيم داخل سلولى و انقباض عروقى	فشارخون		ساعت ادامه دارد. سمیت ایجاد افزایش فشارخون در وضعیت
اکونیستاهای _ا ته • میدودرین	فعال کردن فسفولیاز که منجر به افزایش	افزایش انقباض عضلات صاف و افزایش	هيهو تانسيون ارتوسئاتيك	خوراکی، پیشردارو به داروی فیمال تبدیل و حماکثر اثر آن ۱
10 0-0	مر السال الم	2	مربردهای بالینی	فارما كوكينتيك، سميت، تداخلات



داروهای آنتاگونیست گیرندههای آدرنرژیک

مطالعه مورد

خانمی ۴۶ ساله با شکایت از ضربان قلب و سردرد به پزشک ممالجش مراجعه می کند. او تا ۱ سال قبل که ضربانهای قلب او افزایش یافته است، مشکل سلامتی خاصی نداشته است. در حاضر این حملات تشدید شده است و سرانجام با سردردهای ضربان دار و عرق ریزش همراه شده است. معاینات فیزیکی مبین فشارخون ۱۵۰/۹۰ میلی متر جیوه و ضربان قلب ۸۸ ضربه در دقیقه می باشد. حین دق شکم وی دچار یک

اپیزود ناگهانی می شود که طی آن فشارخون وی به ۲۱۰/۱۲۰ میلیمتر جیوه، تعداد ضربان قلب به ۱۲۲ ضربه در دقیقه افزایش یافته و دچار رنگ پریدگی و تعریق صورت می شود. این وضعیت با سردرد شدید همراه است. دلیل احتمالی این اپیزود چیست؟ چه علتی باعث افزایش فشارخون و ضربان قلب حین معاینه فیزیکی می شود. چه درمان هایی احتمالاً جهت وی مفید می باشد؟

چنانکه در فصل ۹ توضیح داده شده است کاتکولامینها در پاسخهای پاتوفیزیولوژیک زیادی ایفای نقش میکنند. در نتیجه داروهایی که گیرندههای آدرنرژیک را مسدود میکنند اثرات مهمی دارند که برخی از آنها از نظر بالینی بسیار ارزشمند میباشد. این آثار بسته به انتخابی بودن دارو برای گیرندههای α و متفاوتند. تقسیم بندی گیرندههای آدرنرژیک به زیر گروههای α متفاوتند. تقسیم بندی گیرندههای آدرنرژیک به زیر گروههای و α و α و همچنین اثرات فعال شدن این گیرندهها در فصول α و α شرح داده شده است. انسداد گیرندههای محیطی دوپامین در حال حاضر اهمیت بالینی شناخته شده ای ندارد. بالعکس، انسداد گیرندههای دوپامین در سیستم عصبی مرکزی بسیار با اهمیت است. داروهایی که بر این گیرندهها عمل میکنند در فصول ۲۱ و است. داره این فصل در ارتباط با داروهای آنتاگونیست فارماکولوژیکی است که اثر عمده آنها اشغال گیرندههای آنتاگونیست فارماکولوژیکی است که اثر عمده آنها اشغال گیرندههای آنتاگونیست

 β در خارج از سیستم عصبی مرکزی بوده و از فعال شدن آنها توسط کاتکو γ از سیستم عصبی مرکزی بوده و از فعال شدن آنها داروهای آنتاگونیست گیرندههای α_1 و α_2 آدرنرژیک در تحقیقات فارماکولوژیک و در بررسی آزمایشگاهی عملکرد سیستم عصبی خودکار بسیار مفید بودهاند. در درمانهای بالینی، آنتاگونیستهای غیر انتخابی α_1 در درمان فئوکروموسیتوم آنتاگونیستهای انتخابی α_2 در درمان فئوکروموسیتوم آنتاگونیستهای انتخابی α_3 در درمان فشارخون بالای اولیه و آنتاگونیستهای انتخابی α_3 در درمان فشارخون بالای اولیه و هایپرپلازی خوشخیم پروستات کاربرد دارند. داروهای آنتاگونیستگیرندههای بتا در شرایط بالینی متنوع تری مفید بوده و کاربرد آنها در درمان فشارخون بالا، بیماری ایسکمیک قلب، آریستمیها، اختلالات درونریز و نورولوژیک، گلوکوم و ...

شکل ۱ - ۱۰. ساختار چند دارو مسدودکننده گیرندههای 🗷

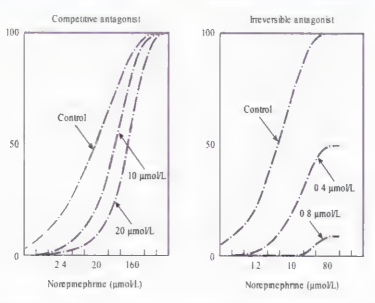
■ فارماکولوژی پایه داروهای آنتاگونیست گیرندههای آلفا

مكانيسم عمل

آنتاگونیستهای گیرندههای α ممکن است با این گیرندهها برهمکنش برگشتپذیر یا برگشتناپذیر داشته باشند. آنتاگونیستهای برگشتپذیر از گیرندهها جدا شده و انسداد آنها را نیز میتوان با غلظتهای کافی از آگونیستها برطرف نمود داروهای برگشتناپذیر چنین خواصی ندارند. فنتول آمین و پرازوسین (شکل ۱۰-۱۰) نمونههایی از آنتاگونیستهای برگشتپذیر هستند. این داروها و لابتالول (داروهایی که عمدتاً جهت اثرات ضد فشارخونیشان استفاده میشوند) و نیز بسیاری از مشتقات ارگوت (فصل ۱۶ را ببینید)، آنتاگونیستهای برگشتپذیر یا آگونیستهای نسبی گیرندههای آلفا آدرترژیک برگشتپذیر یا آگونیستهای نسبی گیرندههای آلفا آدرترژیک

است، یک واسطه واکنش پذیر به نام اتیان ایمونیوم (شکل ۱۰-۱) تشکیل میدهد که به صورت کووالانسی به گیرندههای آلفا متصل شده و باعث انسداد برگشتناپذیر آنها می شود. شکل ۲۰-۲ آثار یک داروی برگشت پذیر را در مقایسه با یک عامل برگشت ناپذیر نشان می دهد.

همان گونه که در فصول ۱ و ۲ آمده است، طول مدت عمل یک آنتاگونیست برگشتپذیر به میزان زیادی وابسته به نیمه عمر دارو در بدن و سرعت جداشدن آن از گیرنده میباشد به طوری که هر چه نیمه عمر دارو در بدن کوتاهتر باشد، مدت زمان کمتری طول میکشد که اثرات آن از بدن حذف گردد. بالعکس، اثرات یک آنتاگونیست برگشتناپذیر میتواند مدتها پس از پاکشدن آن از پلاسما، پابرجا بماند. در مورد فنوکسی بنزامین، احیاء پاسخدهی بافت به دنبال انسداد گسترده گیرندههای آلفا، وابسته به سنتز گیرندههای الفا، وابسته به سنتز گیرندههای جدید است که ممکن است چندین روز طول بکشد. سرعت بازگشت پاسخدهی گیرندههای ۵ آدرنرژیک



سکل ۲ - ۱۰ متحتیهای دور پاسخ به تورایی هرین در حصور دو داروی مسدودکننده گیرندههای 🛭 آدربرژیک متعاوت. کشیدگی اینجاد شنده در نوارهای ابروله بافت طحال گریه (بافتی که از نظر گیرندههای ۵ عنی است) در پاسخ به مقادیر درخهبندی شده نوراپی نفرین ابدازه گیری شده است سمت جب تولارولین که یک مسدودکننده برگشت پدیر است در علطتهای ۱۰ و ۲۰ میکرومول در لینز بدون کاهش حداکثر پاسخ. منحنی را بنه سمت راست جانجا کرده است. سمت راست - دینی آمین (Dibenamine) یک آنالوگ فتوکسی بیرامین با اعمال برگشت تباید پر است که در هیر دو غلظت مورد آزمایش، حداکثر پاسخ راکاهش داده است.

ممکن است به خصوص در بیمارانی که دچار یک حادثه قلبی ـ عروقي ناگهاني شدهاند و يا نيازمند جراحي فوري هستند اهميت

داشته بأشد

اثرات فارماكولوژيك

A. اثرات قلبی ـ عروقی

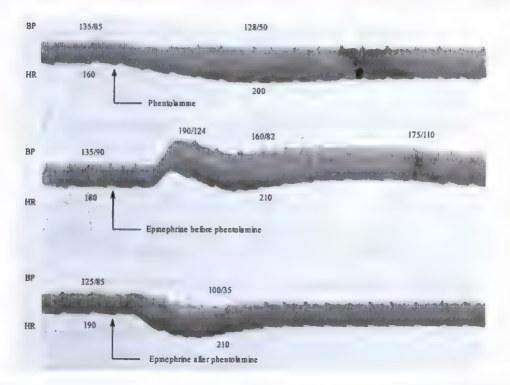
از آنجایی که تونوسیته شرپانچهها و وریدها به میزان زیادی توسط گیرندههای α عنضلات صاف عروقی تعیین می شود، داروهای آنتاگونیست گیرندههای ۵ سبب کاهش مقاومت عروق محیطی و فشارخون مے گردند (شکل ۲۳–۱۰). این داروها می توانند از اثرات مقادیر معمول آگونیستهای 🛭 در بالابردن فشارخون جلوگیری کنند و در واقع، در مورد آگونیستهایی که اثرات α و β دارند (مانند ایینفرین)، آنتاگونیسم انتخابی گیرندههای α ممکن است پاسخ بالابرنده فشارخون را به پاسخ کاهنده تبدیل کند (شکل ۳-۱۰). این تغییر در یاسخ، معکوسشدن ایینفرین ٔ نامیده میشود و نشان میدهد که چگونه فعال شدن همزمان گیرندههای lpha و etaدر عروق میzواند به

پاسخهای متضاد بیانجامد. آنتاگونیستهای گیرندههای آلفا اغلب سبب افت فشارخون ارتوستاتیک و تاکیکاردی رفلکسی (۱۰-۱ جدول $\alpha_1 = \alpha_2$) میشوند، مسدودکنندههای غیرانتخابی اگر فشارخون پایین تر از حد نرمال آورده شود، معمولاً تاکی کاردی قابل توجه ایجاد می کنند فشارخون وضعیتی به علت اثر آنتاگونیسم تحریک گیرندههای α عضلات صاف وریدی توسط سيستم عصبي سمياتيك است. انقباض وريدها جزء مهمي از ظرفیت طبیعی حفظ فشارخون در حالت ایستاده است زیرا ذخایر وریدهای محیطی را کاهش میدهد. تنگی آرتریولها در یاها نیز ممکن است در پاسخ وضعیتی دخیل باشند. داروهایی که گیرندههای α_{7} پیش سینایسی را مسدود می کنند تا کی کاردی بارزترى ایجاد میکنند زیرا افزایش رهاسازی نورایینفرین، گیرندههای β در قلب را بیشتر تحریک می کند.

B. ساير اثرات

بلوک گیرندههای x در سایر بافتها، منجر به میوز (مردمک

1- Epmephrin reversal



شکل ۳- ۱۰، بالا: آثار فنتولآمین (یک داروی مسدودکننده گیرندههای z) بر فشارخون یک سگ بیهوش شده. نمودارهایی که نمایانگر پاسخ بـه اپینفرین قبل (وسط) و بعد از (پایین) تجویز فنتول آمین هستند. معکوسشدن اپینفرین را نشان میدهند. نمام داروها به صورت داحـل وریـدی تجویز شدهاند (BP= فشارخون، EBP= ضربان قلب)

کوچک) و گرفتگی بینی می شود. گیرنده های α_1 در قاعده مثانه و پروستات موجود هستند و مهار آنها باعث کاهش مقاومت در برابر جریان ادرار می شود. بنابراین داروهای مهارکننده α جهت درمان احتباس ادراری ناشی از هیپرپلازی پروستات، مفید می باشند، برخی از داروها ممکن است علاوه بر آنتاگونیسم گیرنده α آثار مهم دیگری نیز داشته باشند (مطالب بعدی را ببینید).

داروهای خاص

فنوکسی بنزامین به صورت کووالانسی به گیرندههای α متصل شده و سبب انسداد برگشتناپذیر آنها به مدت طولانی (۴۸–۱۴ ساعت یا بیشتر) می گردد. این دارو تا حدودی برای گیرندههای α_1 انتخابی است (اما کمتر از پرازوسین) (جدول ۱–۱۰). این دارو برداشت مجدد نوراپی نفرین از پایانههای اعصاب آدرنرژیک پیش سیناپسی را نیز مهار می کند. فنوکسی بنزامین علاوه بر

گیرندههای lpha (فصل ۱۶ را نیز ببینید)، گیرندههای هیستامین (H_1) ، استیل کولین و سروتونین را نیز مسدود میکند.

عمده ترین عمل فارما کولوژیک فنوکسی بنزامین، مربوط به آنتا گونیسم وقایع مربوط به گیرنده های α است. تضعیف تنگی عروقی ناشی از کا تکولامین ها، برجسته ترین عمل آن است. فنوکسی بنزامین در انسان سالم در حالت خوابیده، سبب افت نسبتاً اندکی در فشارخون می شود اما اگر تون سمپاتیک با لا باشد مثلاً در حالت ایستاده یا به علت کاهش حجم خون فشارخون را پایین می آورد. برون ده قلبی نیز ممکن است به علت آثار رفلکسی و نیز انسداد گیرنده های α_2 پیش سیناپسی اعصاب سمپاتیک قلب، افزایش می یابد.

فنوکسی بنزامین به دنبال تجویز خوراکی، جذب میشود گرچه فراهمی زیستی آن پایین بوده و خواص فارماکوکینتیک آن نیز به خوبی شناخته نشده است. این دارو معمولاً به صورت

جدول ۱۰-۱ مقایسه درجه انتخابیبودن آنتاگونیستها برای گیرندههای α آدرنرژیک.

	77-3-3-
تمایل گیرنده	Bice.
	انتاگونیستهای ه
. a ₁ >>>> a ₂	پرازوسین، ترازوسین، دوگزازوسین 👚 -
$a_1 > a_2$	فنوكسى بنزامين
a ₁ =a ₂	أفنتول أمين 🕝 🔻 🐪
$\alpha_2 >> \alpha_1$	يوهيمبين، تولازولين
Jan San San	انتاگونیستهای مختلط -
$\beta_1 = \beta_2 \ge \alpha_1 > \alpha_2$	لايتولول، كاروديلول
	، اُنتاکونیستهای β
$\beta_1 >>> \beta_2$	متوپرولول، اسبو تولول، ألسر نولول، أتنولول،
	بتاكسولول، سليپرولول، اسمولول، نبىولول
$\beta_1 = \beta_2$	پروپرانولول، كارتئولول، پنبوتولول، پېندولول،
	تيمولول
$\beta_2 >>> \beta_1$	بو توکسامین

خوراکی و با دوز ۱۰mg/d آغاز شده و مقدار آن تا حصول اثر دلخواه به طور پیشرونده افزایش می یابد. معمولاً مقادیر کمتر از $1 \cdot mg/d$ مصرف $1 \cdot mg/d$ عمده فنوکسی بنزامین، در درمان فـتوکروموسیتوم است (ادامـه مطلب را ببینید).

بسیاری از عوارض جانبی فنوکسی بینزامین، از اثر آن در مسدودکردن گیرندههای α نباشی می شود، به گونهای که میهرترین آنها عبارتند از: افت فشارخون ارتوستاتیک و تاکیکاردی. همچنین گرفتگی بینی و مهار انزال نیز رخ می دهند. از آنجایی که فنوکسی بینزامین وارد سیستم عصبی مرکزی می شود، ممکن است، آثار غیر اختصاصی تری چون خستگی، خواب آلودگی و تهوع را نیز ایجاد نماید. به دلیل این که فنوکسی بیزامین یک عامل آلکیلان است، ممکن است عوارض فنوکسی بیزر داشته باشد که تاکنون شناخته نشده اند.

فنتول آمین ٔ یک آنتاگونیست رقابتی قدر تمند گیرندههای α_2 و α_2 میباشد (جدول ۱۰–۱). فنتول آمین از طریق انسداد گیرندههای α_1 و احتمالاً α_2 عضلات صاف عروقی سبب کاهش مقاومت محیطی میگردد. اثرات این دارو بر تحریک قلب، ناشی از اثر مهارکنندگی آن بر گیرندههای پیش سینایسی α_2 (منجر به افرایش رهاسازی نورایی نفرین از نواحی انتهای اعصاب سیباتیک میشود) و فعال شدن سیمیاتیکی با واسطه مکانیسمهای بارورفلکسی میباشد. همچنین فنتول آمین آثار

مهاری خفیفی در سطح گیرندههای سروتونین و آثار آگونیستی در سطح گیرندههای موسکارینی و گیرندههای هیستامینی \mathbf{H}_1 و \mathbf{H}_2 از جمله عوارض جانبی عـمده فـنتولامین، اثـرات آن بـر تحریک قلب میباشد که باعث تاکیکاردی، آریتمی و ایسکمی میوکارد میشود. فنتولامین در درمـان فـئوکروموسیتوما کاربرد دارد. علاوه بر این گاهی از این دارو جهت خنثی کـردن اثـرات بیحس کنندههای موضعی در بافت نرم استفاده میشود. بیحس کنندههای موضعی اغلب به منظور کند کردن حذف داروهای با منقبض کنندههای عروق مصرف میشوند. فنتول آمین موضعی پس از پایان پروسه درمانی امکان معکوس کردن اثـر بیحس کنندهها را فراهم میکند. متأسفانه فرمولاسیونهای خوراکی و وریدی فنتولامین دیگر در ایالات متحده عرضه نمیشود.

پرازوسین آیک پیپرازینیل کوئینازولین موثر در درمان فسارخون (فصل ۱۱ را نیز ببینید) بالا میباشد. این دارو جهت گیرندههای α_1 بسیار انتخابی است، اما قدرت آن در سطح گیرندههای α_2 به طور تیپیک ۱۰۰۰ برابر کمتر است. این مطلب می تواند تا حدودی عدم رخداد نسبی تاکیکاردی با مصرف این دارو، در مقایسه با فنتول آمین و فنوکسی بنزامین را توجیه نماید. پرازوسین به علت انسداد گیرندههای α_1 منجر به شل شدن عضلات صاف شریانها و وریدها و نیز بافت پروستات می گردد. پرازوسین به طور گسترده در انسان متابولیزه می شود. به دلیل تخریب متابولیسمی این دارو در کبد، تنها حدود ۵۰٪ از آن پس از تجویز خوراکی در دسترس قرار می گیرد. نیمه عمر پرازوسین به طور طبیعی حدود ۳ ساعت است.

ترازوسین (Terazosin) دیگر آنتاگونیست برگشتپذیر انتخابی گیرندههای α_1 است که در فشارخون بالا (فصل ۱۱ را ببینید) مؤثر می باشد. همچنین این دارو جهت استفاده در مردانی که به علت هیپرپلازی خوش خیم پروستات (BPH) علائم احتباس ادراری از خود نشان می دهند، نیز تأیید شده است. ترازوسین فراهمی زیستی بالایی دارد اما به طور گسترده در کبد متابولیزه می شود و تنها بخش کوچکی از آن به صورت دست نخورده در ادرار دفع می شود. نیمه عمر ترازوسین -1 ساعت

دوگزازوسین تدر درمان فشارخون بالا و BPH کارآیی دارد. این دارو در مقایسه با پرازوسین و ترازوسین نیمه عمر طولانی تری (در حدود ۲۲ ساعت) دارد. فراهمی زیستی آن متوسط بوده و به طور گسترده متابولیزه می شود، به گونهای که

2- Prazosin

¹⁻ Phentolamine

³⁻ Doxazosin

بخش بسیار اندکی از داروی والد در ادرار یا مدفوع دفع میگردد. دوگزاز وسین متابولیتهای فعالی دارد که احتمالاً سهم آنها در آثار دارو کم میباشد.

تامسولوسین که آنتاگوئیست رقابتی α_1 است که ساختار آن کاملاً متفاوت از اغلب مسدودکنندههای گیرنده α_1 می باشد. فراهمي زيستي اين دارو بالا و نيمه عمر أن ١٥-٩ ساعت است. تامسولوسین برای گیرندههای α_{1D} و α_{1D} نسبت به میل ترکیبی بالاتری دارد. شواهد حاکی از آن است که تامسولوسین در مقایسه با سایر آنتاگونیستهای انتخابی α_1 قدرت نسبتاً بیشتری در مهار انقباض عضلات صاف پروستات در مقابل عضلات صاف عروقی دارد. کارآیی تامسولوسین در BPH بیانگر آن است که احتمالاً زیر گروه α_{1A} مهمترین زیر گروه α در انقباض عضلات صاف پروستات میباشد. به علاوه تأمسولوسین در مقایسه با سایر آنتاگونیستها، اثر کمتری بر فشارخون ایستاده در بیماران دارد. با این وجود، در مصرف هر گونه آنتاگونیست α در بیماران واجد عملكرد ضعيف سيستم عصبي سمياتيك بايد احتياط نمود. مطالعه اپيدميولوژيكي كه اخيراً انجام شد افت فشارخون وضعيتي را پس از درمان نشان داد. اخیراً نشان داده شده است که یک خطر جدی در مصرف تامسولوسین خوراکی در افرادی که تحت جراحی آب مروارید قرار گرفتهاند وجود دارد در این بیماران خطر اف_زایش سندرم عنبیه سست (IFIS) وجسود دارد (http://www/bmj.com/content/347,bmj.f6320 را ببينيد) که با تموج عنبیه شل، تمایل برای پرولایس عنبیه و انقباض مردمک پیشرونده در حین جراحی مشخص میشود. این اثرات خطر جراحی آب مروارید را افزایش داده و در صورت مصرف بیمار از این عوامل، عوارض آن ممکن است به بیش از ۱۴ روز نيز به طول بيانجامد.

ساير آنتاگونيستهاي گيرندههاي آلفا _ آدرنرژیک

آلفوزوسین ۲ یک مشتق کوئینازولینی انتخابی برای گیرندههای است که جهت استفاده در BPH تأیید شده است. فراهمی α زیستی این دارو حدود ۶۰٪ بوده و به طور گسترده متابولیزه مي شود. نيمه عمر حذف أن نيز حدود ۵ ساعت است. اين دارو ممكن است در افراد مستعد سبب افزایش فاصله QT شو. ســيلودوسين (Silodosin) اثـرات تــامسولوسين در مــهار گیرندههای a_{1A} را افزایش داده که در درمان BpH به کار میرود. ایندورامین گیک آنتاگونیست انتخابی α_1 دیگر است که به

عنوان یک داروی ضد فشارخون نیز کارآیی دارد. این دارو در ایالات متحده در دسترس نیست. اوراییدیل میک آنتاگونیست 5-HT_{LA} و α_2 (اثر عمده آن) است که در سطح گیرندههای α_1 یک آگونیست ضعیف و در سطح گیرندههای β_1 نیز یک أنتاكونيست ضعيف ميباشد. اين دارو در اروپا به عنوان يك داروی ضد فشارخون بالا و نیز در هیپرپلازی خوشخیم پروستات مورد استفاده قرار میگیرد. لابتالول^۵ و کارودیلول^۶، هم اثرات آنتاگونیستی انتخابی α_1 و هم β دارد. این دارو در ادامه مطلب مورد بحث قرار می گیرد. داروهای نورولیتیک^۷ مانند كلر پرومازين و هالوپريدول أنتاكونيستهاى قدرتمند كيرنده دویامین هستند، اما در سطح گیرندههای ۵ نیز اعمال آنتاگونیستی دارند. اثر آنتاگونیستی آنها بـر گـیرنده α احـتمالاً مسئول ایجاد برخی از عوارض جانبی دارو به خصوص افت فشارخون مىباشند ترازودون همچون داروهاى ضدافسردكى قابلیت مسدود کردن گیرندههای α_1 را دارا می باشد. مشتقات ارگوت نظیر ارگوتامین و دیهیدروارگوتامین سبب مسدود کردن برگشتپذیر گیرنده α_1 می شود.

یوهیمیبین ^۸ (یک آلکالوئید ایندول) ، أنتاگونیست انتخابی α_2 میباشد. از آنجایی که از طریق مهار گیرنده پیشسیناپسی α_2 هم در دستگاه عصبی مرکزی و هم محیطی لذا باعث افزایش رهاسازی نورایی نفرین می شود، این پدیده سبب افزایش فعالیت سمیاتیکی مرکزی و همچنین افزایش رها سازی نوراپینفرین در محیط می شود به همین دلیل در درمان کاهش فشارخون ارتوستاتیک کاربرد دارد. در ابتدا به طور گسترده جهت درمان اختلالات نعوظ در مردان مورد تجویز قرار میگرفت که به تدریج مهارکنندههای ۵- فسفودی استراز همچون سیلدنافیل ^۹ جای آن را گرفتند (فصل ۱۲). با مصرف یوهیمیبین در بیمارانی که داروهای مسدود کننده ناقل نوراپی نفرین دریافت کردهاند فشارخون افزايش مى يابد يوهيميبين اثرات ضد فشارخوني ناشی از α_{7} آدرنوسیتورها را کاهش میدهد. در دامپزشکی از این دارو جهت معكوس كردن اثرات زايلازين استفاده ميشود. زایلازین در دامیزشکی جهت آرام کردن حیوان پیش از جراحی مصرف می شود. اگر چه که پوهیمیبین تنها به دلایل اقتصادی از بازار آمریکا جمعآوری شده اما به صورت مکملهای غذائی موجود میباشد.

¹⁻ Tamsulosin

²⁻ Alfuzosin

³⁻ Indoramine 4- Urapidil

⁵⁻ Labetalol 6- carvedilol

⁷⁻ Neuroleptic 8- Yohimibine

⁹⁻ Sildenafil

■ فارماکولوژی بالینی داروهای مسدودکننده گیرندههای آلفا

فئوكروموسيتوم (Pheochromocytoma)

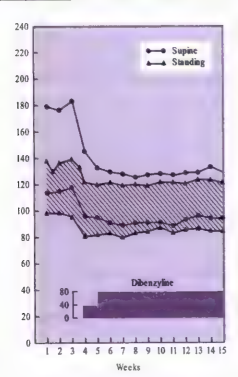
فتوکروموسیتوما، تومور بخش مدولای غده آدرنال یا سلولهای گانگلیونی سمپاتیک میباشد. سلولهای توموری در رهاسازی کاته کولامینها به ویژه نوراپینفرین و اپینفرین نقش دارند. بیماری که در مطالعه موردی ابتدای فصل معرفی گردید، دچار فئوکروموسیتومای آدرنال چپ میباشد. سطح پلاسمایی و ادراری نوراپینفرین، اپینفرین و سایر متابولیتها، نورمتانفرین و متابولیتها، نورمتانفرین و متابولین نیز در وی بالا میباشد.

تشخیص فنوکروموسیتوما بر پایه سطوح افزایش یافته کاته کولامینها، متانفرین و نوراپینفرین در پلاسما و ادرار، تأیید میگردد (فصل ۶ را ببینید). پس از تشخیص بیوشیمیایی، تکنیکهایی چون CT اسکن، MRI و اسکن با رادیومارکرهایی چون ^{I131} متایدوبنزیل گوانیدین (MIBG)، یک پیشساز ناقل نوراپینفرین که توسط سلولهای توموری جذب میشود، جهت تعیین دقیق مکان تومور فئوکروموسیتوما مؤثر است.

عـمده ترین کاربرد بالینی فـنوکسی بنزامین، درمان فئوکروموسیتوما می باشد. بیماران دچار علایم ناشی از افزایش بیش از حد کاته کولامینها از جمله افزایش فشارخون گهگاهی یا مداوم، سردرد، احساس ضربان قلب و تعریق می باشند.

رهاسازی کاته کولامینهای ذخیره شده در فئوکروسیتوما، طی فشارهای فیزیکی، تحریکات شیمیایی و یا خود به خود روی میدهد. در صورتی که این وضعیت و افزایش فشارخون ناشی از آن طی دستکاریهای جراحی روی دهد، با به کارگیری مهارکنندههای رسپتور α یا گشادکنندههایی نظیر نیتروپروساید قابل درمان میباشد. آلبته تجویز نیتروپروساید ارجح میباشد چرا که هم طول اثر آن کوتاهتر است و هم با سهولت بیشتری میتوان دوز آن را تنظیم نمود.

أنتاگونیستهای گیرنده α در کنترل پیش از عمل جراحی مبتلایان به فئوکروموسیتوم بسیار مفیدند (شکل $^4-1$). تجویز فنوکسی بنزامین در دوره بیش از عمل به کنترل فشارخون بالا کمک نموده و تغییرات مزمن حاصل از ترشح بیش از حد کاتکولامینها مانند کاهش حجم پالاسما را در صورت وجود برطرف مینماید به علاوه، عمل جراحی بیمار نیز ممکن است ساده تر شود. فنوکسی بنزامین خوراکی با 1 اغاز شده و در فاصله چند روز افزایش می یابد تا این که فشارخون کنترل گردد.



شکل ۴-۰ ۱، آثار فنوکسی بنزامین (دیبن زیلین) بر فشار خون در یک بیمار مبتلا به فثوکروموسیتوم، همان گونه که در نوار تیره تر نشان داده شده است، تجویز دارو از هفته چهارم آغاز شده است. فشارهای سیستولی و دیاستولی در حالت دراز کش با دایره و در حالت ایستاده با مثلث و ناحیه هاشور خورده بین آنها مشخص شده است. توجه داشته باشید که این داروی مسدودکننده می فشار خون را به طور واضح کاهش داده است. کاهش افت فشار خون وضعیتی که قبل از درمان بارز بوده است احتمالاً به علت طبیعی شدن حجم خون می باشد. حجم خون متغیری است که گاهی در مبتلایان به فشار خون بالای طول کشیده ناشی متغیری است که گاهی در مبتلایان به فشار خون بالای طول کشیده ناشی

بعضی پزشکان فنوکسی بنزامین را به مدت ۲-۱ هفته قبل از عمل جراحی تجویز میکنند. دیگر جراحان ترجیح میدهند بدون درمان قبلی با فنوکسی بنزامین بیماران را عمل نموده و از تکنیکهای بیهوشی مدرن جهت کنترل فشارخون و ضربان قلب بهره گیرند، فنوکسی بنزامین، میتواند در درمان مزمن فئوکروموسیتوم غیرقابل عمل یا متاستاز دهنده بسیار مفید باشد. گرچه تجربه کمتری در مورد داروهای جایگزین وجود دارد اما فشارخون بالا در مبتلایان به فئوکروموسیتوم ممکن است به فشارخون بالا در مبتلایان به فئوکروموسیتوم ممکن است به

آنتاگونیستهای برگشتپذیر انتخابی α_1 یا آنتاگونستهای کانال کلسیم مرسوم، پاسخ دهند. ممکن است پس از انسداد گیرندههای α_2 جهت رفع آثار قلبی حاصل از افزایش کاتکولامینها، آنتاگونیستهای گیرنده α_3 نیز مورد نیاز باشند. آنتاگونیستهای α_3 را نباید پیش از برقراری انسداد مؤثر گیرندههای α_3 مورد استفاده قرار داد چرا که از نظر تئوری انسداد گیرندههای α_3 در این شرایط با افزایش انقباض عروقی سبب بالارفتن فشارخون می شود.

فئوکروموسیتوم گاهی با متیروزوین (α- متیل تیروزین) که آنالوگ α- متیل تیروزین است، درمان می شود. این دارو، مهارکننده رقابتی تیروزین هیدروکسیلاز بوده و با سنتز دوپامین، نوراپینفرین و اپینفرین (شکل ۵-۶ را نیز ببینید) تداخل می کند. تیروزین به خصوص در بیماران علامتداری که فئوکروموسیتوم غیرقابل عمل با متاستازدهنده دارند مفید می باشد. از آنجایی که متیروزین به دستگاه اعصاب مرکزی دسترسی دارد، می تواند منجر به بروز عوارض اکستراپیرامیدال ناشی از کاهش سطوح دوپامین گردد.

اور ۋانس هاي فشارخون بالا

داروهای آنتاگونیست گیرنده α آدرنرژیک در کنترل اورژانسهای فشارخون بالا، کاربرد محدودی دارند اما لابتالول در این شرایط مورد استفاده قرار گرفته است (فصل ۱۱ را نیز ببینید). از نظر تتوری، آنتاگونیستهای گیرنده α آدرنرژیک زمانی سودمندترند که افزایش فشارخون ناشی از غلظت بیش از حد آگونیستهای α در گردش باشد شرایطی چون فئوکروموسیتوم، مصرف بیش از حد داروهای مقلد سمپاتیک یا قطع کلونیدین. با این وجود، عموماً سایر داروها ترجیح داده می شوند، زیرا تجربه زیادی مورد نیاز است تا بتوان از آنتاگونیستهای α - آدرنوسپتور در این شرایط به صورت بی خطر استفاده نمود.

فشارخون بالاي مزمن

اعضاء خانواده پرازوسین از آنتاگونیستهای انتخابی ۲۸ داروهای کارآمدی در درمان فشارخون بالای سیستمیک خفیف تا متوسط هستند (فصل ۱۱ را نیز ببینید). این داروها، عمدتاً به خوبی تحمل میشوند، ولی به عنوان درمان تکدارویی جهت افزایش فشارخون توصیه نمیشوند، چرا که سایر داروهای ضد فشارخون در پیشگیری از نارسایی قلبی، بسیار مؤثرتر میباشند. عارضه جانبی عمده آنها افت فشارخون وضعیتی است که ممکن است در دفعات اول مصرف دارو شدید باشد اما در غیر این صورت، ناشایع

است. انتاگونیستهای غیرانتخابی α در فشارخون بالای سیستمیک اولیه مورد استفاده قرار نمیگیرند. پرازوسین و داروهای مربوطه نیز ممکن است با احساس گیجی همراه باشند. تغییرات ارتوستاتیک فشارخون باید به صورت روتین در تمام بیماران فشارخونی تحت درمان، بررسی شود.

مشخص شده است که استفاده از آنتاگونیستهای گیرنده α آدرنرژیک مانند پرازوسین با عدم تغییر لیپیدهای پلاسما و با افزایش غلظت لیوپروتئینهای با چگالی بالا (HDL) (که می تواند یک تغییر مطلوب باشد) همراهی دارد. مکانیسم این اثر ناشناخته است.

بيماري عروق محيطي

داروهای مهارکننده گیرنده که در درمان اختلالات انسدادی عروق محیطی که با محدودشدن جریان خون ناشی از تغییرات مورفولوژیک عروق همراه میباشند، چندان مؤثر به نظر نمیرسند. گاهی مبتلایان به پدیده رینود و سایر وضعیتهایی که با وازواسپاسم برگشت پذیر بیش از حد در عروق محیطی همراهند، از فنتول آمین، پرازوسین یا فنوکسی بنزامین سود میبرند، گرچه میمکن است در بسیاری از بیماران مسدودکنندههای کانال کلسیم ترجیح داده شوند.

انسداد ادراري

هیپرپلازی خوشخیم پروستات در بین مردان مسن شایع است. درمانهای جراحی متعددی در رفع علائم ادراری BPH مؤثرند، با این وجود، دارودرمانی در بسیاری از بیماران مؤثر است. مکانیسم عمل داروها در بهبود جریان ادراری، رفع نسبی انقباض عضلات صاف در پروستات بزرگ شده و قاعده مثانه است. پیشنهاد شده است که برخی از آنتاگونیستهای گیرنده α_1 ممکن است اثرات دیگری بر سلولهای پروستات داشته باشند که به بهبود علائم کمک میکنند.

BPH پرازوسین، دوگزازوسین، و ترازوسین در مبتلایان به BPH کارآیی دارند. این داروها به خصوص در بیمارانی که همزمان فشارخون بالا نیز دارند مفید میباشند. توجه بسیاری به این که کدام زیر گروه از گیرندههای α در انقباض عضلات صاف پروستات مهمتر است معطوف شده است. آنتاگونیستهای انتخابی زیر گروه α ممکن است در عین بیخطربودن به بهبود کارآیی این بیماری نیز بیانجامند. همانگونه که اشاره شد، تامسولوسین نیز در BPH کارایی داشته و در مقادیر پایین، تأثیر آن بر فشارخون (درصورت اعمال اثر) اندک است، این دارو ممکن

است در بیمارانی که افت فشارخون وضعیتی را تجربه کردهاند، با احتیاط مصرف شده و یا در افرادی که تحت جراحی چشم قرار دارند مصرف نشود.

اختلال عملكرد نعوظي

سیلدنافیل و سایر مهارکنندههای فسفودی استراز داروهای انتخابی در درمان اختلالات نعوظی هستند (فصل ۱۲ را ببینید). سایر روشهای مؤثر که امروز کنار گذاشته شده است شامل ترکیب فستول آمین به علاوه یک شل کننده عضلانی غیراختصاصی نظیر پاپاورین است که وقتی مستقیماً در آلت تناسلی تزریق شود سبب بروز نعوض در مردان مبتلا به اختلال عملکرد جنسی می شود. اما تجویز طولانی مدت آنها ممکن است سبب واکنشهای فیبروتیک شود و تجویز سیستمیک آنها سبب افت فشارخون وضعیتی می شود. در درمان پریاپیسم نیز از آفونیست به آدرنوسپتور نظیر فنیل افرین استفاده می شوند. در مرمانهای جایگزین برای اختلالات نعوظی شامل مصرف پروستاگلاندین ها و آپومورفین می باشد (فصل ۱۸ را ببینید).

كاربردهاي أنتاكونيست ألفا-٢

آنتاگونیستهای α_2 سودمندی بالینی نسبتاً اندکی دارند. این داروها همچنین فواید بسیار کمی در اختلالات نعوظی در مردان دارند. توجه فروانی به ایجاد آنتاگونیستهای بسیار انتخابی جهت درمان دیابت نوع Υ (گیرندههای α_2 ترشح انسولین را مهار میکنند) و درمان افسردگی در روان پزشکی معطوف شده است. به نظر میرسد که شناسایی بهتر زیر گروههای متعدد گیرندههای میجر به ایجاد داروهای جدید انتخابی که از نظر بالینی مفید باشند، خواهد انجامید.

■ فارماکولوژی پایه داروهای آنتاگونیست گیرندههای بتا

ویژگی مشترک آنتاگونیستهای گیرنده θ آنتاگونیزه کردن آثار کاتکولامینها در سطح گیرندههای θ آدرنرژیک است. داروهای مسدود کننده بتا، گیرندههای θ را اشغال کرده و به صورت رقابتی اشغال آنها توسط کاتکولامینها و سایر آگونیستهای θ را کاهش میدهند. اکثر داروهای مسدودکنندهٔ θ که استفاده بالینی دارند، آنتاگونیستهای خالص هستند بدین معنی که اشغال دارند، آنتاگونیستهای خالص هستند بدین معنی که اشغال گیرندههای θ توسط این داروها، آنها را فعال نمیکند. با این وجود، برخی آگونیستهای نسبی هستند؛ یعنی سبب فعال شدن نسبی برخی آگونیستهای نسبی هستند؛ یعنی سبب فعال شدن نسبی

این گیرندهها می شوند اما اثر آنها در فعال کردن گیرندهها کمتر از آگونیستهای کاملی چون اپی نفرین و ایزوپروترنول است. همان گونه که در فصل ۲ شرح داده شده است، آگونیستهای نسبی، در حضور غلظتهای بالای کاتکولامین، از فعال شدن گیرندههای θ مسمانعت می کنند اما در غیاب آگونیستهای درون زاد، این گیرندهها را به میزان متوسط فعال می نمایند. در نهایت، شواهد حاکی از آنند که بعضی از مسدودکنندههای θ (مانند بتاکسولول، متوپرولول) در برخی بافتها آگونیستهای معکوس هستند (داروهایی که فعالیت ذاتی گیرندههای θ را کاهش می دهند). اهمیت بالینی این ویژگی مشخص نشده است.

داروهای مسدودکننده گیرندههای β میل ترکیبی نسبی متفاوتی برای گیرندههای β و β دارند (جدول 1-1). برخی از آنسها میل ترکیبی بالاتری برای گیرندههای β نسبت به گیرندههای β دارند و این انتخابی بودن ممکن است آثار بالینی مهمی در پی داشته باشد. از آنجا که هیچ یک از آنتاگونیستهای گیرنده β موجود، کاملاً برای گیرندههای β اختصاصی نیستند، انتخابی بودن آنها وابسته به مقدار است. به گونهای که این ویژگی در غلظتهای بالاتر دارو از بین می رود. سایر تفاوتهای عمده آثار نیستندی و آثار در خاط به خواص فارما کوکینتیکی و آثار بی حس کنندگی موضعی و تثبیت کننده غشایی آنها است.

ساختار شیمیایی اغلب داروهای آنتاگونیست گیرندههای م (شکل ۵–۱۰) تا حدودی مشابه اینزوپروترنول (شکل ۴–۹ را ببینید) است.

خواص فارما کوکینتیک آنتاگونیستهای گیرنده بتا A. جذب

اکثر داروهای این دسته پس از تجویز خوراکی، به خوبی جذب شده و حداکثر غلظت آنها ۳-۱ ساعت پس از مصرف حاصل می شود. فرآوردههای پیوسته رهش پروپرانولول و متوپرولول نیز در دسترسند.

B. فراهمی زیستی

پروپرانولول تحت متابولیسم کبدی (اثر گذر اول) گسترده قرار گرفته و فراهمی زیستی آن نسبتاً پایین است (جدول ۲۰۰۲). با افزایش مقدار دارو، نسبتی از دارو که به گردش سیستمیک میرسد، افزایش میابد که این امر حاکی از اشباع مکانیسمهای متابولیسمی کبد است. نتیجه عمده فراهمی زیستی پایین پروپرانولول این است که تجویز خوراکی آن در مقایسه با تزریق وریدی همان مقدار دارو، غلظت دارویی بسیار پایین تری را

 β شکل - + 1، ساختار برخی از آنتاگونیستهای گیرنده

ایجاد می نماید. از آنجا که اثر گذر اول در افراد مختلف متفاوت است، تنوع بسیاری در غلظتهای پلاسمایی پروپرانولول خوراکی مشاهده می شود. به دلیل مذکور، فراهمی زیستی اکثر آنــتاگونیستهای eta بـه اسـتثنای بـتاکسولول 1 ، یـنبوتولول 7 ، پیندولول و سوتالول به درجات مختلفی محدود می گردد.

C. توزیع و کلیرانس

آنتاگونیستهای β به سرعت توزیع شده و حجمهای توزیع بالایی دارند. پرویرانولول و پنبوتولول کاملاً چربی دوست هستند

و به راحتی از سد خونی _ مغزی عبور میکنند (جدول ۲-۱۰). اغلب آنتاگونیستهای گو نیمه عمری در حدود ۱۰-۳ ساعت دارند. اسمولول^۵ یک استثنا است که به سرعت هیدرولیز شده و نیمه عمر آن حدوداً ۱۰ دقیقه است. پروپرانولول و متوپرولول ً یه طور گسترده در کید متابولیزه میشوند به گونهای که مقدار اندکی از دارو به صورت دست نخورده در ادرار دفع می شود. سيتوكروم P450 ژنوتيپ 2D6 (CYP2D6) تعيين كننده عامده

^{1 -} Betavolol

²⁻ Penbutolol

³⁻ Pindolol

⁴⁻ Sotalol

⁵⁻ Esmolol 6- Metoproloi

جدول ۲-۰۱ اثرات انتخابی نسبی آنتاگونیستهای گیرنده آدرنرژیک

فراهمي زيستي			فعاليت	فعاليت أكونيستي		
تقريبي	تيمه عمر حذف	حلالیت در چربی	بي حس كنندگي موضعي	نسبى	انتخابىبودن	
۵۰	۳۴ ساعت	کم	ېلە	يله	β_1	أسبو تولول
Ψ+	۶-۹ ساعت	کم	خير	خير	$\boldsymbol{\beta}_1$	آتنولول
9,0	۱۲-۲۲ ساعت	کم	اندكى	خير	$\boldsymbol{\beta}_1$	بتاكسولول
٨٠	۱۲-۱۲ ساعت	کم	خير	خير	β_1	بيسوپرولول
AA	۶ ساعت	کم	خير	بله	-	كارتثولول
70-70	۱۰ ۷-۱۰ ساعت	متوسط	خير	خير	_	كاروديلول
٧٠	4-a ساع <i>ت</i>	کم	خير	بله	$\boldsymbol{\beta}_1$	سليپرولول
4	۱۰ دقیقه	کم	خير	خير	β_1	اسمولول
٣٠	۵ ساعت	کم	بله	يله	_	لابتالول ١
۵٠	۳-۳ ساعت	متوسط	يله	خير	β_1	متوپرولول
77	۱۴-۲۴ ساعت	کم	خير	خير	-	تادولول
14-48	۱۱-۳۰ ساعت	كيم	خير	ξ¥	$\boldsymbol{\beta}_1$	نبىولول
>4+	۵ ساعت	زياد	خير	بله	-	پنيوتولول
4+	٣-٣ ساعت	متوسط	يله	alı	_	پيندولول
4.4	۶–۳/۵ ساعت	زياد	al.	خير	_	پروپرانولول
4.	۱۲ساعت	کیم	ځير	خير	_	سوتالول
۵۰	۵-۴ساعت	متوسط	خير	خير		تيمولول

۱. کارودیلول و لابتالول گیرندههای a_1 آدرنرژیک را نیز مسدود می کنند.

تفاوت بین کلیرانس پلاسمایی متوپرولول در افراد مختلف است (فصل \mathfrak{F} و \mathfrak{G} را ببینید). متابولیزه کنندههای ضعیف نسبت به متابولیزه کنندههای گسترده، به دنبال تجویز متوپرولول، \mathfrak{F} برابر غلظت پلاسمایی بالاتری ایجاد می کنند. آتنولول به سلیبرولول و پیندولول کمتر متابولیزه می شوند. نادولول به بون تغییر در ادرار دفع می گردد. این دارو در میان آنتاگونیستهای \mathfrak{G} موجود، طولانی ترین نیمه عمر (تا \mathfrak{F} ساعت) را داراست. نیمه عمر نادولول \mathfrak{F} در نارسایی کلیوی افزایش می یابد. حذف داروهایی چون پروپرانولول ممکن است در بیماری کبدی، قطع جریان خون کبدی یا مهار آنزیمهای کبدی به طول بیانجامد. باید توجه داشت که آثار فارماکودینامیک این داروها طولانی تر از زمانی داشت که آثار فارماکودینامیک این داروها طولانی تر از زمانی داشت که آثار فارماکودینامیک این داروها طولانی تر از زمانی داشت که آثار فارماکودینامیک این داروها بیش بینی می گردد.

فارما کودینامیک داروهای آنتاگونیست گیرندههای بتا

اغلب آثار این داروها به علت اشغال و انسداد گیرندههای etaاست. η با این وجود، برخی از اعمال آنها ممکن است ناشی از آثار دیگری

چون فعالیت آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای β و عـمل بی حسکنندگی موضعی باشد که در مسدودکنندههای β مختلف، متفاوتند (جدول γ -۱۰-۲).

A. اثر بر دستگاه قلبی ـ عروقی

داروهای مسدودکننده بتا به صورت مزمن فشارخون را در مبتلایان به فشارخون بالا پایین میآورند (فصل ۱۱ را ببینید). مکانیسمهای دخیل در این اثر کاملاً شناخته نشدهاند اما احتمالاً سرکوب سیستم رنین ـ آنژیوتانسین و برخی آثار اعمال شده بر سیستم عصبی، مرکزی در این پدیده نقش داشته باشد. این داروها معمولاً سبب افت فشارخون در افراد سالم با فشارخون طبیعی نمیشود.

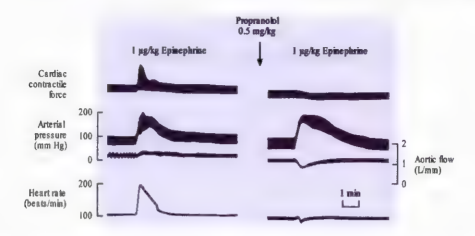
انتاگونیستهای گیرنده بتا آثار برجستهای بر قبلب داشته (شکل ۶-۱۰) و در درمان آنژین (فصل ۱۲ را ببینید) و نارسایی قلبی (فصل ۱۳ را ببینید) بسیار ارزشمندند. به دنبال انفارکتوس

۲. آگونیست 🖧

۳. فراهمیزیستی وابسته به دوز میباشد.

¹⁻ Atendol 2- Celiprolol

³⁻ Nadolol



شکل ۶-۰ ۱. اثر تزریق اپینفرین قبل و بعد از تجویز پروپرانولول در یک سگ بیهوش شده. در حضور یک داروی مسدودکننده گیرندههای بنا، اپینفرین قدرت انقباض (که توسط دستگاه متصل به جدار بطبی اندازه گیری میشود) را تقویت نکرده و ضربان قلب را نیز افزایش نمیدهد. فشارخون همچنان با تزریق اپینفرین بالا میرود زیرا تنگی عروقی مسدود نشده است.

میوکارد (فیصل ۱۴ را ببینید)، آثار مینفی اینوتروپیک و کرونوتروپیک این داروها با توجه به نقش گیرندههای آدرنرژیک در تنظیم این عملکردها قابل پیشبینی است. کندشدن هدایت دهلیزی ـ بطنی همراه با افزایش فواصل PR، نتیجه انسداد گیرندههای آدرنرژیک در گره دهلیزی ـ بطنی است. انسداد گیرندههای β در دستگاه عروقی با اتساع عروقی با واسطه گیرندههای β مقابله میکند. این اثر ممکن است در ابتدا به افزایش مقاومت محیطی به واسطه گیرندههای α بیانجامد زیرا سیستم عصبی سمپاتیک در پاسخ به افت فشارخون ناشی از کاهش برون ده قلبی، فعال میگردد. داروهای غیرانتخابی مسدودکننده β آزادشدن رئین در نتیجهٔ فعالیت سیستم عصبی سمپاتیک را مهار میکند.

به طور کلی، گرچه آثار حاد این داروها ممکن است شامل افزایش مقاومت محیطی باشد اما تجویز مزمن دارو سبب افت مقاومت محیطی در مبتلایان به فشارخون بالا می شود.

B. اثرات بر دستگاه تنفسی

انسداد گیرندههای eta_2 در عضلات صاف برونشها ممکن است به خصوص در مبتلایان به آسم به افزایش مقاومت راههای هوایی بیانجامد. در صورتی که انسداد گیرندههای eta_1 در قلب مدنظر بوده و انسداد گیرندههای eta_2 مطلوب نباشد، آنتاگونیستهای گیرنده eta_1 مسانند مستوپرولول و آتسنولول مسمکن است مسزایسایی بسر

آنستاگونیستهای غیرانتخابی β داشته باشند. درحالی که مسدودکردن گیرنده β_1 در قلب مطلوب و مسدود کردن گیرنده β_1 نامطلوب است. با این وجود، هیچ یک از آنتاگونیستهای β_1 موجود به اندازه کافی اختصاصی نیستند که به طور کامل از تداخل با گیرندههای β_2 آدرنرژیک اجتناب کنند. در نتیجه، این داروها ناید عموماً در مبتلایان به آسم مورد استفاده قرار گیرند. از طرف دیگر، بسیاری از مبتلایان به بیماری صرمن انسدادی ریه دیگر، بسیاری از مبتلایان به بیماری صرمن انسدادی ریه را به خوبی تحمل کرده و مزایای آنها (به عنوان مثال در مبتلایان به بیماری ایسکمیک قلبی همزمان)، بر خطرات احتمالی، غلبه نماید.

C. اثرات چشمی

داروهای مسدودکننده θ فشار داخل چشمی را به ویژه در گلوکوم کاهش میدهند. مکانیسمی که معمولاً گزارش می شود، کاهش تولید مایع زلالیه است (قسمت فارماکولوژی بالینی و کادر درمان گلوکوم را ببینید).

D. اثرات متابولیسمی و درون ریز

آنتاگونیستهای گیرنده β مانند پروپرانولول از تحریک لیپولیز به واسطه سیستم عصبی سمپاتیک، ممانعت میکنند. اثر آنها بر متابولیسم کربوهیدراتها کمتر مشخص شده است اما در کبد

انسان با انسداد گیرندههای θ_0 گلیکوژنولیز حداقل تا حدودی مهار می گردد. گلوکا گون هورمون اصلی جهت مقابله با هيوگليسمي است و مشخص نشده که آنتاگونيستهاي β تا چه حد بهبود هیبوگلیسمی را مختل میکنند، اما این داروها در مبتلایان به دیابت وابسته به انسولین باید با احتیاط مصرف شوند. این مطلب ممکن است به ویژه در بیماران دیابتی با ذخایر گلوکاگون ناکافی و یا بیمارانی که یانکراس آنها خارج شده است اهمیت داشته باشد جرا که در این شرایط کاتکولامینها ممکن است مهمترین عوامل تحریک آزادسازی گلوکز از کبد در یاسخ به هیپوگلیسمی باشند. آنتاگونیستهای گیرنده بتا در بیماران دیابتی نبوع ۲ کے دچار حملات هیپوگلیسمی نمیشوند، بسیار بے خطر ترند

استفاده مزمن از آنتاگونیستهای گیرنده β آدرنـرژیک با افزایش غلظت لیبویروتئین با چگالی بسیار پایین (VLDL) و كاهش غلظت HDL كلسترول همراه است. هر دو تغيير به صورت بالقوه، از نظر خطر ایجاد بیماری قلبی عروقی نامطلوبند. اگر چه غلظت ليپوپروتئين با چگالي پايين (LDL) عموماً تغيير نمی کند اما کاهش متغیری در نسبت کلسترول HDL به کلسترول LDL ایجاد می شود که ممکن است خطر بیماری عروق کرونر را افزایش دهد. این تغییرات با مصرف مسدودکنندههای انتخابی و غیرانتخابی گیرندههای β رخ میدهند، اگر چه احتمال آنها با مسدودكنندههاي بتاي واجد فعاليت مقلد سمياتيك ذاتي (آگـونیستهای نسـبی) کـمتر است. مکانیسمهایی کـه آنتاگونیستهای گیرنده β از طریق آنها سبب این تغییرات میشوند، ناشناختهاند، اگر چه ممکن است تغییر در حساسیت به انسولین نیز در آنها ذخیل باشد.

ی اثراتی که به انسداد گیرندههای β مربوط نیستند. فعالیت آگونیستی نسبی در جلوگیری از آثار نامطلوبی چون تشدید آسم یا برادی کاردی بیش از حد مطلوب است. پیندولول و سایر آگونیستهای نسبی در جدول ۲-۲۰ آورده شدهاند. اما به هـر حال این داروها به اندازه آنتاگونیستهای خالص در پیشگیری ثانویه از انفارکتوس میوکارد مؤثر نیستند کارآزمایی های بالینی داروهای ه آگونیست در فشارخون سودمندی زیادی را نشان

عـمل بـيحسكنندگي مـوضعي كـه بـه عـنوان عمل "تثبیت کننده غشا\" نیز شناخته می شود، اثر غالب چندین مسدودکننده 🛭 است (جنول ۲–۱۰) این عمل ناشی از انسداد کانال های سدیمی توسط بی حس کنندههای موضعی بوده (فصل

ندادهاند.

درمان گلوکوم

گلوکوم علت عمده کوری بوده و از نظر فارماکولوژیک بسیار مورد توجه است، زیرا شکل مزمن آن به دارودرمانی پاسخ مىدهد. تظاهر أصلى كلوكوم افزايش فشار داخيل چشمى است که ابتدا علامتی ندارد. افزایش فشار داخل چشمی در صورت عدم درمان منجر به أسيب شبكيه و عصب بينايي، همراه با محدودیتهایی در میدان بینایی و در نهایت کوری میشود. فشار داخل چشمی به آسانی به عنوان بخشی از معاینه چشهریزشکی روتین اندازهگیری می شود. ۲ نوع عمده گلوکوم مشخص شدهاند: زاویه باز و زاویه بسته (یا زاویه باریک). فرم زاویه بسته با یک اتاقک قدامی کم عمق همراه است که عنبیه متسع می تواند در آن مسیر تخلیه مایع زلالیه، زاویه بین قرنیه و جسم مژگانی را مسدود نماید (شکل ۹-۶ را ببینید). این شکل با افزایش حاد و دردناک فشار هـمراه است و باید به صورت اورژانسی با داروها کنترل شده یا با برداشتن بخشی از عنبیه از طریق جراحی (ایریدکتومی) از بروز آن پیشگیری شود. شکل زاویه باز گلوکوم یک شرایط مزمن بوده و درمان آن به میزان زیادی فارماکولوژیک است. از آنجاکه فشار داخل چشمی نتیجه تعادل بین ورودی مایع و تخلیه از آن از کره چشم است، استراتژیهای درمان گلوکوم با زاویه باز دو دستهاند: کاهش ترشح مایع زلالیه و افزایش جریان خروجی. آن مشخص شده است که ۵ گروه دارویی کلی (مقلدهای کولین، آگونیستهای عه مسدودکنندههای گو آنالوگهای بروستاگلاندین F2a و مدرها) در کاهش قشار داخل چشمی مفیدند و همان گونه که در جدول ۳-۲۰ نشان داده شده است می توانند با این استرات ژیها ارتباط داشته باشند. در میان ۵ گروه دارویی که در جدول ۳–۱۰ آمدهاند، آنالوگهای پروستاگلاندین و مسدودکنندههای β ، بیشترین محبوبیت را دارند. این محبوبیت به علت راحتی مصرف آنها (یک یا دو بار در روز) و فقدان نسبی عوارض جانبی (به استثناء مسدودکنندههای β ، در مبتلایان به آسم، بیماران با ضربان ساز قلبی یا بیماری راههای هدایتی) میباشد. سایر داروهایی که اثربخشی قابل مالاحظهای در فشار داخل چشمی دارند، عبارتند از: پروستاگلاندین E₂ و ماری جوانا. استفاده از دارو در گلوکوم حاد با زاویه بسته محدود به مقلدهای کولین، استازولامید و داروهای اسموزی پیش از عمل جراحی است. شروع عمل سایر داروها در این شرایط بیش از حد کند است.

۲۶ را ببینید) و می توان در آزمایشگاه آن را در نورونها، عضله قلبی و غشا عضلات اسکلتی ایزوله نشان داد. با وجود این، بعید است که این اثر به دنبال تجویز سیستمیک این داروها اهمیت داشته باشد زیرا غلظت پلاسمایی حاصل از این راه تجویزی، بیش از حد پایین است که آثار بی حس کنندگی مشهود ایجاد کند. این مسدودکنندههای بتای ثبیت کننده غشا به صورت موضعی در چشم مورد استفاده قرار نمی گیرند، زیرا بی حسی موضعی قرنیه بسیار نامطلوب است. سوتالول یک آنتا گونیست غیرانتخابی بسیار نامطلوب است. سوتالول یک آنتا گونیست غیرانتخابی گیرندههای βاست که فاقد تأثیر بی حسی کنندگی موضعی است اما آثار ضد آریتمی کلاس ۱۱۱ بارزی از خود نشان می دهد که منعکس کننده انسداد کانالهای پتاسیمی است (فصل ۱۴ را نیز بینید).

داروهای ویژه (جدول ۲-۱۰ را ببینید)

پروپرانولول، نمونه بارز داروهای مسدودکننده θ است. همان گونه که اشاره شد، فراهمی زیستی آن پایین و وابسته به مقدار است. فرم طویل الاثر پروپرانولول نیز در دسترس است. جذب دارو ممکن است بیش از ۲۴ ساعت به طول انجامد. این دارو آثار قابل اغماضی در سطح گیرندههای α و موسکاریتی دارد اما ممکن است برخی از گیرندههای سروتونینی مغز را مسدود نماید. گرچه اهمیت بالینی این آثر روشن نیست. پروپرانولول در سطح گیرندههای θ هیچ عمل آگونیستی نسبی قابل ارزیابی ندارد.

متوپرولول، آتنولول و چندین داروی دیگر (جدول $^{-1}$ در ببینید)، از جمله داروهای انتخابی گیرندههای 1 هستند. این داروها ممکن است در بیمارانی که در پاسخ به پروپرانولول دچار تنگی برونش میشوند، بیخطرتر باشند. از آنجایی که میزان انتخابی بودن آنها جهت گیرندههای 1 متوسط است، در بیماران با سابقه آسم باید با احتیاط فراوان مصرف شوند. با وجود این، در بیماران با انفارکتوس میوکارد، ممکن است مزیتهای این داروها بر خطرات آنها فائق آید. در مبتلایان به دیابت یا بیماری عروق محیطی در صورت نیاز به یک داروی مسدودکننده بتا، ممکن است آنـتاگونیستهای انـتخابی 1 تـرجـیح داده شـوند زیـرا است آنـتاگونیستهای انـتخابی 1 تـرجـیح داده شـوند زیـرا گیرندههای 2 احتمالاً در کبد (بهبود هـیپوگلیسمی) و عـروق خونی (اتساع عـروقی) اهمیت دارند.

 α_1 نبی ولول I ، اگر چه که انتخابی ترین مهارکننده گیرنده می باشد اما برخی از متابولیتهای آن فاقد این سطح از انتخابی بودن می باشند. این دارو دارای اثرات مضاعف متسع کنندگی

عروق می باشد. نبی ولول ممکن است حساسیت انسولین را افزایش داده و بر پروفایل لیپیدی بی تأثیر است. عواملی با این نوع تأثیرات به عنوان مسدودکننده β نسل سوم شناخته می شوندزیرا عملکرد نیتریک اکسید سنتناز را فعال می کنند. در بیماران مبتلا به سندرم متابولیک در شرایط برابر کاهش فشارخون و ضربان قلب با متوپرولول، اما نه نبی ولول، حساسیت انسولین کاهش یافته و استرس اکسیداتیو افزایش می یابد.

این امر حدودی ناشی از تحریک مسیرهای نیتریک اکسید اندوتلیال باشد. نبیولول ممکن است حساسیت انسولین را افزایش دهد. اما بر سطح لیپیدها بی تأثیر است.

تسیمولول آیک داروی غسیرانستخابی فاقد فعالیت بی حسکنندگی موضعی است. این دارو در صورت تجویز موضعی در چشم، اثری عالی در افت فشار داخل چشمی دارد. لووبونولول (غیرانتخابی) و بتاکسولول (انتخابی β) نیز جهت استعمال موضعی در گلوکوم مورد استفاده قرار میگیرند. بتاکسولول در مقایسه با آنتاگونیستهای غیرانتخابی کمتر احتمال دارد تنگی برونش ایجاد کند. گارتثولول یک آنتاگونیست غیرانتخابی گیرندههای بتاست.

پیندولول، اسبوتولول، گارتئولول، بوپیندولول ه اکسپرنولول، هٔ سلیپرولول و پنبوتولول مورد توجهاند زیرا واجد فعالیت آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای βهستند. این داروها در عمده کاربردهای قلبی عروقی گروه دارویی مسدودکننده بتا (فشارخون بالا و آنژین) مؤثرند. گرچه این آگونیستهای نسبی در مقایسه با آنتاگونیستها کمتر احتمال دارد سبب برادیکاردی و اختلال در لیپیدهای پلاسما شوند اما اهمیت بالینی فعالیت مقلد سمپاتیکی ذاتی آنها نامشخص است. پیندولول ممکن است با تأثیر بر مسیرهای پیامرسانی سروتونین، عمل داروهای ضد افسردگی قدیمی را تقویت نماید.

سلیپرولول یک آنتاگونیست انتخابی eta_1 با قابلیت متوسط در فعال کردن گیرندههای eta_2 است. شواهد بسیار اندکی وجود دارد که پیشنهادکننده این مطلب باشد که سلیپرولول محکن است عوارض انقباض برونشی کمتری در آسم داشته و محکن است انبساط برونش را تحریک می کند.

لابتالول یک آنتاگونیست برگشتپذیر گیرندههای آدرنرژیک است که به صورت مخلوط راسمیک دو جفت ایزومر نامتقارن (ایس مولکول ۲ مرکز عدم تقارن دارد) در دسترس است.

2- Timolol

6- Oxpre

4- Carteolol

¹⁻ Nebivolol

³⁻ Levobunoiol

⁵⁻ Bopindolol

⁷⁻ celiprolol

جدول ۱۰-۳ داروهای مورد استفاده در گلوکوم با زاویه باز

	موموم به ربویت بر	جدول ۱-۱۰ داروسی مورد استفاده در
روشهای تجویز	مكانيسم	
		مقلدهاي كولين
قطره یا ژل موضعی، نوار پالاستیکی که در چشم	انقباض عضله مرگانی، بازکردن شبکه	پیلوکارپین، کارباکول، فیزوستیگمین،
قرار داده شده و دارو را آهسته آزاد میکند	ترابکولایی، افزایش جریان خروجی	اكوتيوفات، دمكاريوم
		أكونيستهاى ألفا
قطره موضمى	افزایش جریان خروجی	غيرانتخابي
		اپىنفرىن، دىپىوفرىن
	كاهش ترشح مايع	انتخابی جهت و ۵
موضعي، تنها پس از جراحي ليزر		أپراكلونيدين
موضعى		پريمونيدين ب
قطره موضعي	کاهش ترشح مایع از اپی تلیوم مژکانی	مسدودكنندههاي بتا
		تیمولول، بتاکسولول، کار تئولول، لووبونولول،
		متى پرانولول
		مهار کنندههای انهیدراز کربنیک
موضعى	کاهش ترشح مایع به علت نبود 'HCO3	دورزولاميد، برينزولاميد
خوراکی		استازولامید، دیکلرفنامید، متازولامید
		پروستاگلاندي <u>ن</u> ها
موضعى	افزایش جریان خروجی	لاتانو پروست، بیماتو پروست، تراوو پروست،
		اونوپروستون

ایزومرهای (S, S) _ و (R, S) _ تقریباً غیرفعالند، ایزومر (S, R) ین دیک مسدودکننده آلفای قوی است و ایزومر (R, R) نیز یک مسدودکننده بتای قوی میباشد، میل ترکیبی برای گیرندههای α کمتر از فنتول آمین است اما لابتولول برای گیرندههای α تاخیابی است. قدرت آن در انسداد گیرندههای α تاخیابی است. افت فشارخون ناشی از لابتولول در مقایسه با فنتول آمین و داروهای مسدودکننده آلفای مشابه، با تاکی کاردی کمتری همراه است.

 $^{\circ}$ کـــارودیلول $^{\circ}$ ، مـــدروکسالول $^{\circ}$ و بـــوسیندولول آنتاگونیستهای غیرانتخابی گیرندههای α هستند که تا حدودی قادرند گیرندههای α انیز مسدود نمایند. کارودیلول اعمال کاتکولامینها را در سطح گیرندههای α بیش از گیرندههای α آنتاگونیزه مینماید. نیمه عـمر ایـن دارو Λ – α ساعت است. کارودیلول به طور گسترده در کبد متابولیزه شده و مـتابولیسم انتخابی فرمهای فضایی دو ایزومر آن مشاهده می شود. از آن جا که متابولیسم (R) ـ کارودیلول تحت تأثیر پـلی مورفیسمهای سیتوکروم α (PP2D6 و داروهای مهارکننده فعالیت ایـن آنـزیم (مانند کینیدین و فلوکستین، فصل α را بـبینید) قـرار میگیرد،

تداخلات دارویی ممکن است رخ دهند. همچنین به نظر میرسد کارودیلول، پراکسیداسیون لیپیدها که توسط رادیکالهای آزاد اکسیژن آغاز میگردد را نیز کند کرده و مستقل از انسداد گیرندههای آدرنرژیک، میتوز عضلات صاف عروقی را مهار نماید. این آثار ممکن است در مزایای بالینی این دارو در نارسایی قلبی مزمن سهیم باشند (فصل ۱۳ را ببینید).

 eta_1 اسمولول یک آنتاگونیست انتخابی گیرندههای آدرنرژیک eta_1 با طول اثر بسیار کوتاه است. ساختار اسمولول حاوی یک پیوند استری است به گونهای که استرازهای موجود در گلبولهای قرمز به سرعت اسمولول را به متابولیتی تبدیل میکنند که میل ترکیبی پایین تری جهت گیرندههای eta_2 دارد. در نتیجه، نیمه عمر اسمولول کوتاه (حدوداً ۱۰ دقیقه) است. بنابراین، در جریان انفوزیونهای مداوم اسمولول، غلظت پایدار دارو به سرعت حاصل شده و اعمال درمانی آن با قطع انفوزیون به سرعت خاتمه مییابد. اسمولول در بیماران بسیار بدحال که نیاز به یک آنتاگونیست های گیرندههای eta_1 آدرنرژیک دارند، در مقایسه با آنتاگونیستهای

⁻ Carvedilol 2- Medroxalol

^{*}در ایالات متحده آمریکا در دسترس نیست. 3- Bucindolol

طویل الاثرتر بیخطرتر است. اسمولول در کنترل آریتمیهای فوق بطنی، آریتمیهای همراه با تیروتوکسیکوز، فشارخون بالای حین عمل و ایسکمی میوکارد در بیماران بسیار بدحال مفید است. بیوتوکسامین کی داروی تیحقیقاتی است کیه جهت گیرندههای eta_2 انتخابی می باشد. داروهای مسدودکننده eta_2 انتخابی هنوز فعالانه مورد بررسی قرار نگرفتهاند، زیرا هیچ کاربرد بالینی واضحی برای آنها وجود ندارد. هیچ یک از این داروها جهت استفاده بالینی در دسترس نیستند.

■ فارماکولوژی بالینی داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا

فشارخون بالا

شابت شده است که داروهای مسدودکننده گیرندههای β آدرنرژیک در فشارخون بالا مؤثر بوده و به خوبی تحمل می شوند. اگر چه بسیاری از مبتلایان به فشارخون بالا به استفاده از یک مسدودکننده β به تنهایی، پاسخ می دهند، اما این دارو اغلب همراه با یک داروی مدر یا یک متسعکننده عروقی مورد استفاده قرار میگیرد. علی رغم نیمه عمر کوتاه بسیاری از آنتاگونیستهای هم این داروها میتوانند یک یا دو بار در روز تجویز شده و همچنان اثر درمانی مناسبی داشته باشند. لابتالول (یک آنتاگونیست رقابتی آلفا و بتا) در فشارخون بالا مؤثر است، گرچه نقش نهایی آن هنوز مشخص نشده است. استفاده از این داروها به طور مفصل در فصل ۱۱ مورد بحث قرار گرفته است. برخی شواهدی حاکی از آنند که داروهای این دسته ممکن است در سیاهپوستان و افراد مسن تأثیر کمتری داشته باشند. با این حال، تفاوتهای موجود نسبتاً اندک بوده و ممکن است در مورد همه بیماران صادق نباشد. در حقیقت، از آنجا که آثار اعمال شده بر فشارخون به آسانی اندازهگیری میشوند، بازده درمانی این مورد مصرف را می توان به سادگی در هر بیمار بررسی نمود.

بیماری ایسکمیک قلب

مسدودکنندههای گیرنده بتاآدرنرژیک در بسیاری از مبتلایان به آنژین، تناوب حملات آنژین را کاهش داده و تحمل ورزش را بهبود می بخشد (فصل ۱۲ را ببینید). این اعمال با انسداد گیرندههای β قلبی ارتباط داشته و منجر به کاهش کار و تقاضای اکسیژن قلب می شوند. کندکردن و تنظیم ضربان قلب میکن است مسئول فواید مسدودکننده بالینی این داروها باشد (شکل -1). چندین مطالعه آینده نگر گسترده حاکی از آنند که استفاده

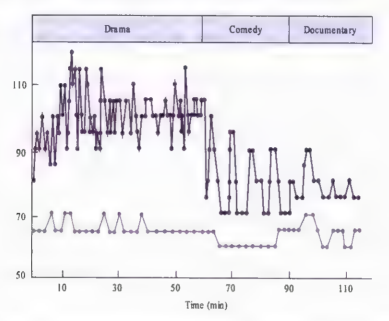
طولانی مدت از تیمولول، پروپرانولول یا متوپرولول در بیمارانی که انفارکتوس میوکارد داشته اند، بقا را افزایش می دهد (شکل ۸–۱۰). در حال حاضر، مطالعات بر استفاده از ۳ آناگونیست گیرندههای θ آدرنرژیک، تأکید بیشتری دارند. بررسیهای انجام شده در بسیاری از جمعیتها حاکی از آن است که آنتاگونیستهای گیرنده θ کمتر از حد لازم مصرف می شوند و این مساله ناتوانی در کنترل مرگ و میر قابل پیشگیری را افزایش می دهد. به علاوه، آنتاگونیستهای گیرنده θ آدرنرژیک در مرحله می داد انفارکتوس میوکارد قویا کاربرد دارند. ممنوعیتهای مصرف نسبی این داروها در این شرایط عبارتند از: برادی کاردی، افت نشارخون، نارسایی بطن چپ متوسط یا شدید، شوک، انسداد فشارخون، نارسایی بطن چپ متوسط یا شدید، شوک، انسداد برخی پلی مورفیسمهای ژن گیرنده θ آدرنرژیک ممکن است که بیمارانی را که به دنبال سندرمهای کرونری حاد، بقای بیمارانی را که به دنبال سندرمهای کرونری حاد، آنتاگونیست دریافت می کنند، تحت تأثیر قرار دهد.

أريتميهاي قلبي

انتاگونیستهای بتا اغلب در درمان آریتمیهای فوق بطنی و بطنی و بطنی مؤثرند (فصل ۱۴ را ببینید). چنین پیشنهاد شده است که از بهبود بقا به دنبال انفارکتوس میوکارد در بیمارانی که از انتاگونیستهای β استفاده می کنند (شکیل ۲۰۰۸) به علت سرکوب آریتمیهاست اما این مطلب هنوز ثابت نشده است. آنتاگونیستهای β با افزایش زمان تحریک ناپذیری گره دهلیزی ابتاگونیستهای β با افزایش زمان تحریک ناپذیری گره دهلیزی بطنی، سرعت پاسخ بطنی را در فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی کند می کنند. همچنین این داروها می توانند ضربانات نابجای بطنی را به خصوص در صورتی که کاتکولامینها زمینهساز آنها باشند، را کاهش دهند. سوتالول علاوه بر عمل مهارکنندگی باشند، را کاهش دهند. سوتالول علاوه بر عمل مهارکنندگی گیرنده بتا، با انسداد کانالهای یونی نیز اثر ضد آریتمی اعمال می کند. این اعمال در فصل ۱۴ مورد بحث قرار گرفتهاند.

نارسايي قلبي

کارآزماییهای بالینی نشان دادهاند که حداقل ۳ آنتاگونیست ۵ (متوپرولول، بیسوپرولول و کارودیلول) در کاهش مرگ و میر برخی از بیماران دچار نارسایی مزمن قلبی، مفید بودهاند. اگر چه تجویز این داروها ممکن است در ابتدا نارسایی قلبی احتقانی را بدتر نماید، اما استفاده طولانی مدت و محتاطانه از آنها (به گونهای که به مقدار تجویز شده به تدریج افزایش یابد) می تواند طول عمر بیمارانی را که آن را تحمل می کنند، افزایش دهد.

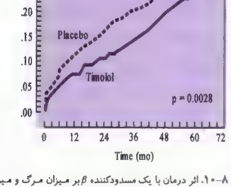


شکل ۷-۰۹. ضربان قلب در یک فرد مبتلا به بیماری ایسکمیک قلب که حین تماشای تلویزیون به روش تلهمتری (سنجش از راه دور) اندازه گیری شده است. اندازه گیریها، ۱ ساعت پس از دریافت دارونها (خط بالا) یا ۴۰ میلیگرم اکسپرنولول آ آغاز شده است (خط پایین). اکسپرنولول یک آنتاگونیست غیرانتخابی ۱۶ با فعالیت آگونیستی نسبی است. در شرایط این آزمایش صربان قلب نه تنها توسط داروها کاهش یافته بلکه در پاسخ به محرکها نیز تغییر کمتری در آن مشاهده می شود.

گرچه مکانیسمهای این عمل مشخص نشدهاند اما به نظر میرسد بر بازسازی میوکارد اثر مفید داشته و خطر مرگ ناگهانی را نیز کاهش دهد (فصل ۱۳ را نیز ببینید).

سایر بیماریهای قلبی ـعروقی

به نظر میرسد، آنتاگونیستهای گیرنده گه حجم ضربهای را در برخی مبتلایان به کاردیومیوپاتی انسدادی افزایش میدهد. تصور می شود این اثر مفید ناشی از کندشدن تخلیه بطنی و کاهش مقاومت جریان خروجی باشد. همچنین آنتاگونیستهای بتا در پیشگیری از عوارض قلبی عروقی حاصل از اعمال جراحی غیرقلبی در برخی بیماران در معرض خطر مفید هستند اما در این مورد اختلاف نظر وجود دارد.



شکل ۸-۰ ۱، اثر درمان با یک مسدودکننده β بر میزان مرگ و میر تجمعی ناشی از تمام علل در ۱۸۸۴ بیمارانی که از انفارکتوس میوکارد جان سالم به در بردهاند. طی ۶ سال بیماران به صورت تصادفی تحت درمان با دارونما (خطچین) یا تیمولول (خط تیره) قرار گرفتهاند.

گلوکوم (کادر: درمان گلوکوم را نیز ببینید) به گونهای تصادفی، مشخص شد که تجویز سیستمیک داروهای مسدودکننده مردر سایر موارد مصرف، فشار داخل چشمی را نیز در مبتلایان به گلوکوم کاهش می دهد. متعاقباً معلوم شد که تجویز

.30

.25

موضعی این داروها نیز فشار داخل چشمی را کاهش می دهد. به نظر می رسد مکانیسم این اثر، کاهش تولید مایع زلالیه توسط جسم مژگانی باشد که به طور فیزیولوژیک توسط و AMP فعال می گردد. تیمولول و آنتاگونیستهای بتای مربوطه، جهت استفاده موضعی در چشم مناسبند زیرا فاقد خواص بی حسی کنندگی موضعی هستند. به نظر می رسد کارایی آنتاگونیستهای بتا در گلوکوم با زاویه باز، با ایی نفرین و پیلوکارپین قابل مقایسه بوده و در اکثر بیماران بسیار بهتر تحمل می شود. گرچه حداکثر مقدار در اکثر بیماران بسیار بهتر تحمل می شود. گرچه حداکثر مقدار تسجویز موضعی ایس داروها (روزانه Img) کمتر از مقدار سیستمیکی است که به طور معمول در درمان فشارخون بالا یا آنژین (۳۶–۴–۱۰) مورد استفاده قرار می گیرد، اما جذب تیمولول آنژین جدی بر قلب و راههای هوایی شود. تیمولول موضعی جانبی جدی بر قلب و راههای هوایی شود. تیمولول موضعی ممکن است با وراپامیل خوراکی تداخل کرده و خطر انسداد قلبی ممکن است با وراپامیل خوراکی تداخل کرده و خطر انسداد قلبی

بتاکسولول، کارتئولول، لووبونولول و متیپرانولول نیز در در مان گلوکوم مورد تأیید قرار گرفتهاند. مزیت بالقوه بتاکسولول، انتخابی بودن آن جهت گیرندههای eta_1 است، اما این که، این مزیت بالقوه تا چه اندازه می تواند عوارض جانبی سیستمیک را از بین ببرد، هنوز مشخص نشده است، این داروها در برخی بیماران علائم ریوی را بدتر کردهاند.

هيپرتيروئيدي

اثر بیش از حد کاتکولامینها یک جنبه مهم از پاتوفیزیولوژی هیپرتیروئیدی به خصوص در ارتباط با قلب (فصل ۳۸ را ببینید) می باشد. آنتاگونیستهای β در این شرایط سودمند هستند. تصور می شود آثار این آنتاگونیستها به انسداد گیرندههای آدرنرژیک و شاید تا حدودی مهار تبدیل محیطی تیروکسین به تایی پدوتیرونین مربوط باشد. اثر اخیر ممکن است در آنتاگونیستهای β مختلف، متفاوت باشد. پروپرانولول به طور گسترده در بیماران با طوفان تیروئیدی (هیپرتیروئیدی شدید) مورد استفاده قرار گرفته است. این دارو در این شرایط با احتیاط به کار گرفته می شود تا تاکی کاردی های فوق بطنی را که اغلب زمینه ساز نارسایی قلبی هستند، کنترل نماید.

بیماریهای نورولوژیک

پروپرانولول تناوب و شدت سردردهای میگرنی را کاهش میدهد. سایر آنتاگونیستهای گیرنده ۵ که در پیشگیری از این حملات کارایی دارند عبارتند از: متوپرولول، احتمالاً آتنولول، تیمولول و نادولول. مکانیسم این اثر ناشناخته است. از آنجایی که

فعالیت سمپاتیک می تواند لرزش عضلات اسکلتی را افزایش دهد، جای تجعب نیست که آنتاگونیستهای β برخی از لرزشها را کیاهش می دهند (فصل ۲۸ را ببینید)، تظاهرات جسمی اضطراب ممکن است به طور چشمگیری به میزان پایین پروپرانولول به خصوص اگر به عنوان پروفیلاکسی مصرف شوند پاسخ دهند. به عنوان میثال، سودمندی این دارو در موسیقی دانهایی که دچار اضطراب اجرا (ترس از صحنه) بودهاند نشان داده شده است. پروپرانولول ممکن است در درمان علامتی ترک الکل در برخی بیماران نیز مفید باشد.

متفرقه

بررسیها نشان داده است که آنتاگونیستهای گیرنده β در مبتلایان به سیروز، فشار ورید پورت را کاهش می دهد. شواهدی موجودند مبنی بر اینکه پروپرانولول و نادولول هردو، بروز نخستین حمله خونریزی از واریسهای مری را کاهش داده و نرخ مرگ و میر ناشی از خونریزی را در مبتلایان به سیروز را کاهش می دهند. به نظر می رسد نادولول همراه با ایزوسوربید مونونیترات در پیشگیری از خونریزی مجدد در بیمارانی که سابقاً دچار خونریزی از واریسهای مری شدهاند، از اسکلروتراپی کارآمدتر باشد. ترکیب بستن واریس با نوار ۱ با یک آگونیست βممکن است مؤثرتر باشد.

در حال حاضر زمینه بررسی اثرات خاص داروهای موجود که به راحتی تحمل میشوند و ممکن است اثرات مفید باورنکردنی نیز داشته باشند فراهم شده است. همانژیوم نوزادان رایج ترین تسمور عروقی در نوزادان است که محمکن است سبب بههمریختگی قیافه و تهدید زندگی نوزاد شود. پروپرانولول به میزان ۲ میلیگرم در کیلوگرم در روز میتواند حجم، رنگ و رشد همانژیوم را در نوزادان کوچکتر از ۶ ماه و کودکان تا حداکثر سن ه سالگی کاهش داده و لذا میتواند جایگزین داروهای توکسیک نظیر گلوکورتیکوئیدهای سیستمیک، وینکریستین و اینترفرون نظیر شود.

انتخاب یک داروی آنتاگونیست گیرندههای بتا آدرنرژیک

پـروپرانــولول داروی اســتانداردی است کـه جـهت مـقایسه انتاگونیستهای بتای جدیدتری که با هدف استفاده سیستمیک ساخته میشوند، به کار میرود. استفاده گسترده و طولانیمدت از پروپرانولول، نشان داده است که این دارو در بسیاری از مـوارد

بی خطر و مؤثر است. از آنجایی که ممکن است بعضی از اعمال یک آنتاگونیست گیرنده β به اثرات دیگر این دارو مربوط باشد، این داروها را نمی توان در تعامی موارد به جای یکدیگر مصرف نمود. به عنوان مثال، تنها آنتاگونیستهای بتایی که مشخص شده است در نارسایی قلبی پایدار یا درمان پروفیلاکتیک به دنبال انفارکتوس میوکارد مؤثرند، باید در این موارد به کار گرفته شوند. احتمال دارد آثار مفید یک دارو در این شرایط با داروی دیگری در گیرنده بتایی که فعالیت آگونیستهای طور واضح مشخص نشدهاند، اگر چه، شواهد کنونی حاکی از آنند که این داروها در مقایسه با آنتاگونیستهای خالص احتمالاً تأثیر که این داروها در مقایسه با آنتاگونیستهای خالص احتمالاً تأثیر که این داروها در مقایسه با آنتاگونیستهای خالص احتمالاً تأثیر که این داروها در مقایسه با آنتاگونیستهای خالص احتمالاً تأثیر

سمیت بالینی داروهای آنتاگونیست گیرندههای بتا

عوارض بالینی زیادی برای پرویرانولول گزارش شده است هر چند اغلب آنها ضعیف می باشند. برادی کاردی شایع ترین عارضه قلیے داروهای مهارکننده β میباشد. بعضی از بیماران از سردی انتهای دستها و یاها در زمستان شکایت میکنند. از جمله عوارض این دارو بر دستگاه اعصاب مرکزی، می توان به اثارات آرامبخشی خفیف، رویابینیهای واضح شبانه و به ندرت افسردگی اشاره نمود. در صورت امکان باید قطع مسدودکنندههای β در هر بیماری که دچار افسردگی شود، به طور جدی مدنظر قرار گیرد. چنین ادعا شده است که داروهای آنتاگونیست گیرندههای β که محلولیت در چربی پایینی دارنـد، نسبت به ترکیبات واجد محلولیت در چربی بالاتر با بروز پایین تر عوارض جانبی سیستم عصبی مرکزی همراهند (جدول ۲–۱۰). پیش از هرگونه توصیهای، باید مطالعات بیشتری جهت مقایسه عوارض جانبی داروهای مختلف در سیستم عصبی مرکزی طراحی و انجام شوند، اگر چه به نظر منطقی میرسد که در بیماری که با سایر مسدودکنندههای بتا، اثرات نامطلوبی در سیستم عصبی مرکزی تجربه میکند، از داروهای آبدوستی چون نادولول و آتنولول استفاده شود.

عوارض جانبی عمده داروهای آنتاگونیست گیرندههای β ناشی از نتایج قابل پیش بینی انسداد گیرندههای β می باشند. انسداد گیرندههای β_2 با مصرف داروهای غیرانتخابی به طور شایع سبب بدترشدن آسم زمینهای و دیگر فرمهای انسداد راههای هوایی می شود. اما در افراد سالم چنین اثری ندارد. در حقیقت، آسم نسبتاً خفیف ممکن است به دنبال انسداد β تشدید

شود. با این وجود، به دلیل نقش نجات بخش این داروها در بیماری قلبی $_{-}$ عروقی در برخی از بیماران، باید کارآزماییهای درمانی، انفرادی قویاً لحاظ شوند. مثلاً مبتلایان به بیماری مزمن انسدادی ریه برای دریافت مسدودکنندههای β مناسبند. گرچه داروهای انتخابی $_{-}$ β ممکن است نسبت به آنتاگونیستهای بتای غیرانتخابی اثر کمتری بر راههای هوایی داشته باشند اما در بیماران با راههای هوایی واکنش پذیر باید با احتیاط فراوان به کار گرفته شوند. آنتاگونیستهای انتخابی $_{-}$ β عموماً در مبتلایان به بیماری عروق محیطی خفیف تا متوسط به خوبی تحمل می شوند اما در مبتلایان به بیماری عروق محیطی شدید با اختلالات وازواسیاستیک باید احتیاط لازم، صورت پذیرد.

انسداد گیرندههای β قدرت انقباضی و تحریکیڈیری میوکارد را تضعیف مینماید. در بیماران با اختلال عملکرد میوکارد ممکن است برون ده قلبی به نیروی سمیاتیک وابسته باشد. اگر این تحریک با انسداد β برداشته شود ممکن است عدم جبران قلبی ایجاد شود. بنابراین در شروع درمان با یک آگونیست β در مبتلایان به نارسایی قلبی جبران شده، باید احتیاط لازم صورت گیرد هر چند استفاده طولانی مدت از این داروها در بیماران مذكور ممكن است طول عمر أنها را افزایش دهد. عارضه قلبی تهدیدکننده حیات یک آنتاگونیست β را می توان به طور مستقیم با ایزویروترنول یا گلوکاگون (گلوکاگون از طریق گیرندههای گلوکاگون که توسط آنتاگونیستهای بتا مسدود نشدهاند، قلب را تحریک مینماید) برطرف نمود اما هر دو روش خطرنا کنند. مقدار بسیار کمی از یک آنتاگونیست β (مثلاً ۱۰ میلیگرم پروپرانولول) در یک فرد مستعد، نارسایی قلبی شدیدی بر میانگیزد. مسدودکنندههای β ممکن است با ورایامیل (یک آنتاگونیست كلسيم) تداخل نموده و عوارضي از قبيل افت فشارخون شديد، برادیکاردی، نارسایی قلبی و اختلالات هدایتی قلب بروز نماید. این عوارض جانبی در افراد مستعد ممکن است حتی با یک مسدودکننده β موضعی (چشمی) و ورایامیل خوراکی نیز روی

قطع ناگهانی مسدودکنندههای β ممکن است مبتلایان به بیماری ایسکمیک قلب یا افزایش فشارخون عروقی ـ کلیوی را در معرض خطر بیشتری قرار دهد. مکانیسم این اثر ناشناخته است اما ممکن است ناشی از تنظیم افزایشی تعداد گیرندههای β باشد. تا زمانی که شواهد بهتری مینی بر میزان خطر مذکور در دسترس قرار گیرد، منطق حکم میکند که قطع این داروها (به ویژه داروهایی با نیمه عمر کوتاه مانند پروپرانولول و متوپرولول) تدریجی باشد.

میزان بروز حملات هیپوگلیسمی که با داروهای مسدد β

تشدید میگردد، در دیابتیها مشخص نشده است. با این وجود، در صورت وجود درمانهای جایگزین، نباید استفاده از آنتاگونیستهای β را در بیماران دیابتی وابسته به انسولین که واکنشهای هیپوگلیسمی متناوب را تجربه میکنند، توصیه نمود. آنتاگونیستهای انتخابی β در این بیماران مزایایی دارند چرا که سرعت بهبود هیپوگلیسمی در این افراد ممکن است سریعتر از

افراد دیابتی باشد که آنتاگونیستهای غیرانتخابی گیرندههای β آدرنرژیک را دریافت میدارند. این داروها در افراد دیابتی به دنبال انفارکتوس میوکارد، فواید بالقوهای دارند. در پایان این که، میزان خطر در برابر مزایای مصرف این داروها، در هر یک از بیماران باید جداگانه، مورد ارزیابی قرار گیرد.

باسخ مطالعه مورد

بیمار مبتلا به تومور فتوکروموسیتوما است. این نوع تومور کاتکول آمینها و به ویژه نوراپینفرین و اپینفرین ترشح میکند که سبب افزایش فشارخون (از طریق گیرندههای (α_1) میشود. افزایش ضربان قلب (از طریق گیرندههای (β_1) میشود. فتوکروموسیتوما با استفاده از تکنیک تصویربرداری MIBG در غده آدرنال سمت چپ تشخیص داده شده است. تکنیک غده آدرنال سمت چپ تشخیص داده شده است. تکنیک MIBG بافتهایی را که حاوی ناقلین نوراپینفرین میباشند، مشخص میکند (متن را ببینید). علاوه بر این در پلاسما و ادرار این بیمار نوراپینفرین، اپینفرین و متابولیتهای آنان یعنی

نورمتانفرین و متانفرین وجود دارد. کاتکول آمین سبب افزایش فشارخون و افزایش ضربان قلب مقطعی در طی معاینه بیمار میشود که در این بیمار احتمالاً به دلیل فشار خارجی ناشی از لمس شکم بیمار این پدیده رخ داده باشد. افزایش تعریق در این بیمار بسیار بارز میباشد. درمان شامل کنترل فشارخون پیش از جراحی و همچنین کنترل کاهش حجم خون ناشی از برش تومور میباشد. کنترل فشارخون ممکن است در تمام طول دوره جراحی مورد نیاز باشد که در این زمینه بایستی از نیتروپروساید بهره برد.

ALPHY	BLOCKERS
Alfuzosin	Uroxatral
Doxazosin	Generic, Cardura
Phenoxybenzamine	Dibenzyline
Phentolamine	Generic
razosin	Generic, Minipress
Silodosin	Rapatho
Tamsulosin	Flomax
Bernzosin	Generic, Hytrin
Totazoline	Priscoline
BUIA	BLOCKERS
Acebutolol	Generic, Sectral
Atenolol	Generic, Tenormin
Betaxolol	
Orai	Kerlone
Ophthalmic	Generic, Betoptic
Bisoprolol	Generic, Zebeta
Carteolol	
Oral	Cartrol
Ophthalmic	Generic, Ocupress

Appropriate and the	
Carvedilol	Coreg
Esmolol	Brevibloc
Labetaiol	Generic, Normodyne, Trandate
Levobunolol	Betagan Liquifilm, others
Metipranolel	OptiPranolol
Metoproloi	Generic, Lopressor, Toprol
Nadolol	Generic, Corgard
Nebivolol	Bystolic
Penbutolol	Levatol
Pindolol:	Generic, Visken
Propranoioi	Generic, Inderal
Sotalol	Generic, Betapace
Timolol	
Oral	Generic, Blocadren
Ophthalmic	Generic, Timoptic
PAROSEST HA	PROVIDES ESTIMATOR
Metyrosine	Demser

on the USA

	المراجعة المراجعة	الريس مارس مريسي	باليني ندارد	Company (1916) Long
• نيرولول				
• اتنواول • انتواول		رنین، احتمالاً در اسم، ایمن تر است	أريتمي	
• متويرولول	المكوهمهار مي كند	كاهش فشارخون و ضربان قلب كاهش	آنژین صدری، هیپرتانسیون،	سميت: برادي كاردى، خستكي، روياييني، دستهاي سرد
			(تيمولول موضعي)	
• تيمولول			هسيهر نيرونيدي، كالوكوم	
• نادولول		كاهش رنين	اربائم مايكرن	رویا و خوابیینی، دستهای سرد
• برويرانولول	Les De 1 de 28	BP, HR , Al	هييرتانسيون. أنزين صدرى،	خوراكي، تزريقي. • سميت: برادي كاردي. تشديد أسم، خستكي،
أنتاكونيست هاي كيرة	أنتاكونيستهاي كيرندمهاي أدرنرزيك بتا			
ببينيد)				
کارودیلول در ادامه را				سميت: تاكي كاردي كمتر نسبت به ساير داروهاي و
 لابالول (باخش 	a1<β 5/4.	كاهش فشارخون با افزايش محدود HR	هييرتانسيون	خوراكي، تزريقي
	مركزى افزايش رهاسازي نورايي نفرين		كاهش فشارخون	مهار ناقل نورئين نفرين، مي افزايد.
• Kdariji	$_{1}$ باوک $_{2}$ افرایش فعالیت سمهاتیک	افزایش فشارخون و ضربان قلب	اختلالات نموظ در مردان.	ممكن است باعث بروز اضطراب شود اثرات پرسور را در صورت
		عروقي شل ميكند		
	انتخابي عيبائشذ	پىرومتاتىك را بىيشتر از عضله مىاف	پروستات	,
• تامسولوسين	تامسولوسين تا حدى جهت گيرنده AIA	باوک A10 احتمالاً عضله صاف	هسيبربلازي خسوش خيم	هيبو تانسيون ارتوستاتيك بالين زيركروه كمتر شابع است
• ترازوسين			پروستات	
• دوگسازوسين			مسيريلازي خسوش خيم	باعث هييوتانسيون ارتوستاتيك شود
• پرازوسین	بلوک ری، ولی نه چه	كاهش فشارخون	أفرايش فسارخون	اثرات كاهش دهنده شديد طي مصرف دوز اوليه ممكن است
• size Nazi	irilaçimm a e ca	نيمه عمر حدود ١٩ دقيقه يس از تزريق		VE: جهت درمان فئوكروموسيتوما تجويز مى گردد
	بأرورسهتور		كاتهكولامين ها	
	فسعال كردن غسيرمستقيم رفسلكس	ناشى از فعالشدن رفلكس بارورسيتورى	وضعيتهاى افزايش يافته	فشارخون ارتوستاتیک. تاکیکاردی، ایسکمی میوکارد
• فنوكسى ينزامين	بالوک غیرقابل بیرگشت یه و چه	كاهش فشارخون، افزايش ضربان قلب	فتوكروموسيتوماء	بلوک غیرقابل برگشته نیمه عمر ۱۰ روز، سمیت: کاهش
التاكونيستهاي كيرا	أنتاكونيستهاى كيرندههاى أدرنرزيك ألقا			
10 100	ملاليسم الر	2	مربردهای بالیمی	فارما كوكينتيك، سميت، تداخلات

خوراکی، سمیت: خستگی، خواب و رویا بینی، دستهای مرد	کاربردهای بالیشی فشارخون، آریتمی ها،	التواث كاهش فشارخون و كاهش خفيف ضربان يا	ه کافیسم اثر β و ج β با اثرات داخلی مقلد سمهاتیک β	و يوکروه • پيندولول
	میگرزن، اختمالا مانع وخامت بزادی کاردی می شود		(الحونيست نسيم)	اسبوتولول بوييندولول اكسيرنولول سمىيرولول
خوراکی، نیمه عمر طولائی، سمیت: خستگی	تارسايي قلبي		الم مهار صي كنا	surgeque Surgenture outreplace outreplace unitable outreplace very surgered very surger
تنها تزریقی، نیمهعمر خدود ۱۰ دقیقه. سمیت، برادیکاردی، هیپرتانسیون	کنترل سریع فشارخون و آرینمیها، تیروتوکسیکوز و ایسکمی میوکارد حین عمل جراحی	بلوک خیلی کوتاه گیونده کم قامی	β ₁ >β ₂	و اسمولول
سمیت: علایم اکستراپیرامیلل، هیهوتانسیون ارتوستاتیک، کریستالوری	فئوكروموسيتوما	کاهش فشارخون احتمالاً باعث اثرات اکستراپیرامیدال در دستگاه اعصاب مرکزی میشود (ناشی از کاهش دویامین در دری	زین هیدروگسیلاز مهار تیروزین هیدروکسیلاز، کاهش ساخت دوبامین، نورایانفرین و ایمنفرین	مهارگنندههای تیروزین هیدروگسیلاز مهار تیروزین ساخت دویامین، نا

1. در ایالات متحده در دسترس نمی باشد

بخش سوم: داروهای قلبی عروقی ـ کلیوی

فصل



داروهای ضدفشارخون

مطالعه مورد

بیمار مردی ۳۵ ساله است که با فشارخون ۱۵۰/۹۵ میلی متر جیوه مراجعه کرده است. در مجموع سالم است، زندگی کم تحرکی دارد، روزانه چند لیوان آبجو می نوشد و سیگار نمی کشد. دارای سابقه خانوادگی افزایش فشارخون است و پدر وی در سن ۵۵ سالگی به علت انفارکتوس قلبی در گذشته است. در معاینات بالینی، در حد متوسط چاق به نظر می رسد.

کلسترول توتال وی ۳۰۰ و کلسترول لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL) در خون وی، ۴۰ میلیگرم بر دسی لیتر می باشد. گلوکز خون وی در وضعیت ناشتا ۱۰۵ میلیگرم بر دسی لیتر است. عکس از قفسه سینه طبیعی است. الکتروکار دیوگرام مؤید بزرگ شدن بطن چپ می باشد. جهت درمان این فرد چه اقدامی انجام می دهید؟

فشارخون بالا شایعترین بیماری قلبی عروقی است. در بررسی که در سال ۲۰۰۹ انجام شد، ۲۸٪ بالنین و ۶۰٪ سالمندان ۶۵ سال یا بیشتر آمریکا دچار عارضه فشار خون بالا بودند. شیوع آن با سن، نژاد، تحصیلات و بسیاری متغیرهای دیگر، تغییر میکند. براساس برخی از مطالعات، ۸۰–۶۰ درصد مردان و زنان تا سن ۸۰ سالگی دچار فشارخون بالا میشوند. بالابودن فشارخون شریانی به مدت طولانی به عروق خونی کلیه، قلب و مغز آسیب رسانده و به افزایش بروز نارسایی کلیوی، بیماری کرونری، نارسایی قلبی، دمانس (زوال عقلی) و سکته منزی میانجامد. بررسیها نشان داده است، که پایین آوردن

مؤثر فشارخون، از طریق دارو از آسیب به عروق خونی جلوگیری کرده و میزان مرگ و میر و بار بیماری را کاهش میدهد. متأسفانه، بررسیهای متعدد نشان میدهند که تنها یک سوم تا نصف آمریکاییهای مبتلا به فشارخون بالا، کنترل فشارخون مناسب دارند. داروهای مؤثر بسیاری موجود میباشند که آگاهی از مکانیسمهای ضد فشارخون و جایگاههای عمل آنها اجازه میدهد پیشبینی درستی از کارآیی و سمیت آنها داشته باشیم. در نتیجه، استفاده منطقی از این داروها، به تنهایی یا در ترکیب با داروهای دیگر، می تواند با حداقل خطر سمیت جدی در اغلب با بیماران، فشارخون را یابین آورد.

فشارخون بالاو تنظيم فشارخون

تشخيص

تشخیص فشارخون بالا برپایه بالابودن فشارخون در چندین مرتبه اندازه گیری فشارخون تأیید می شود (جدول ۱۱-۱). تشخیص، عمدتاً در پیش بینی عواقب در بیماران اهمیت دارد و به ندرت هنگام تشخیص، علت فشارخون بیان می شود.

مطالعات ایبدمیولوژیک حاکی از آن است که خطر آسیب به کلیه، قلب و مغز مستقیماً با میزان افزایش فشارخون مرتبط است. فشارخون (فشارخون ۱۴۰ میلی متر جیوه)، خطر آسیب به انتهای ارگان را افزایش میدهد. از ۱۱۵ میلیمتر جیوه خطر بیماری قلبی عروقی با هر ۲۰ میلیمتر جیوه افزایش در محدوده فشارخون، دو برابر می شود. هر دو نوع افزایش فشارخون سیستولیک و دیاستولیک با آسیب به انتهای ارگانها، همراهی دارد، افزایش فشارخون به اصطلاح منحصراً سیستولیک، چندان خوش خیم نمی باشد. خطرات (و بنابراین فوریت بایه ریزی درمان) _ متناسب با مقدار افزایش فشارخون، افزایش می یابد. خطر بروز آسیب اندام انتهایی در هر سطحی از فشارخون و در هر سنی، در آمریکاییهای آفریقایی بالاتر و در زنان پیش از یائسگی نسبتاً کمتر از مردان است. دیگر فاکتورهای خطر مثبت عبارتند از: سیگارکشیدن، سندرم متابولیک، چاقی، دیس لیپیدمی، دیابت، وجود تظاهرات آسیب انتهای ارگانها در زمان تشخیص، سابقه فامیلی بیماری قلبی ـ عروقی.

باید متذکر شد که تشخیص فشارخون بستگی به اندازه گیری

جدول ۱۱-۱ طبقهبندی فشارخون بالا براساس صیزان فشارخون

	77 7	
گروه	فشار سیستولیگ/ ۲یاستولیک (mmHg)	
طبيعى	<\Y-/A-	
پیش فشارخون بالا (Hypertension)	17170/111	
فشارخون بالا	≥\4./4.	
مرحله ۱	14104/444	
موحله ۲	≥1۶-/1	

From the Joint National Committee on prevention, detection, evaluation, and treatment of high blood pressure. JAMA 2003; 289: 2560.

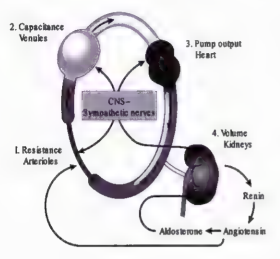
فشارخون دارد و نه علائمی که توسط بیمار گزارش می شود. در حقیقت، فشارخون معمولاً بدون علامت است زمانی که آسیب کامل اندام انتهایی نزدیک باشد و یا قبلاً اتفاق افتاده باشد.

علل فشارخون بالا

تنها در ۱۵-۱۰٪ از بیماران میتوان یک علت خاص برای فشارخون بالا پیدا کرد. موارد افزایش فشارخون که علت خاصی جهت آنها یافت شود با عنوان افزایش فشارخون اولیه (Primary) یا اساسی (Essential) و در صورت وجود علت، افزایش فشارخون ثانویه (Secondry) نامیده میشود. با این وجود، بررسی علل خاص در هر بیمار با اهمیت است زیرا بعضی از آنها به درمان جراحی مشخص پاسخ میدهند. این علل عبارتند از: تنگی شریان کلیوی، کوارکتاسیون آثورت، فئوکروموسیتوم، بیماری کوشینگ و آلدوسترونیسم اولیه.

در اغلب موارد، بالارفتن فشارخون همراه با یک افزایش کلی در مقاومت به جریان خون در آرتریولهاست، در حالی که برون ده قلبی معمولاً طبیعی است، بررسیهای دقیق در زمینه عملکرد سیستم عصبی خودکار، رفلکسهای بارورسپتوری، سیستم رنین ـ آنژیوتانسین ـ آلدوسترون و کلیه نتوانستهاند اختلالی را به عنوان علت افزایش مقاومت عروقی محیطی در فشارخون اولیه شناسایی کنند. بنابراین به نظر میرسد، افزایش فشارخون در اغلب موارد ناشی از مجموعهای از اختلالات (چند عاملی) میباشد. شواهد اپیدمیولوژیک مبین نقش عوامل ژنتیک، استرسهای روانی و محیطی و فاکتورهای تغذیهای (افزایش فشارخون بالا میباشد. افزایش فشارخون با بالارفتن سن، در جوامعی که سدیم مصرفی روزانه آنها کم است رخ نمی دهد. به بخوامعی که سدیم مصرفی روزانه آنها کم است رخ نمی دهد. به نظر می رسد احتمال بروز افزایش فشارخون با بالارفتن سن، در فشارخون متغیر بیش از افراد سالم پس از دریافت سدیم، فشارخون متغیر بیش از افراد سالم پس از دریافت سدیم، فشارخون متغیر بیش از افراد سالم پس از دریافت سدیم،

تأثیر وراثت در بروز فشارخون اولیه حدود 70 تخمین زده شده است. جهش در ژنهای متعدد از علل متنوع اما نادر فشارخون بالا هستند. به نظر میرسد تنوع عملکردی ژنهای آنـژیوتانسین (ACE) گـیرندههای β_2 آدرنــرژیک و آدوسـین α adducin (یک پروتئین اسکلت سلولی) با بعضی موارد فشارخون اولیه ارتباط داشته باشد.



شکل ۱-۱، جایگاههای آناتومیک کنترل فشارخون.

بارورسپتور می شود، بنابراین هنگامی که فرد از وضعیت خوابیده به ایستاده در آید، در اثر تجمع خون در وریدهای زیرسطح قلب و کاهش کشش دیواره عروق، گیرندههای بارورسپتور کاهش فشارخون را حس کرده و میهار سیستم سمپاتیک برطرف می شدد. کمه از طریق پایانههای عصبی سمپاتیک عمل می کند.افزایش رفلکسی خروجی سمپاتیک سبب افزایش می کند.افزایش رفلکسی خروجی سمپاتیک سبب افزایش مقاومت عروق دخیره کننده که بازگشت وریدی به قلب را افزایش می دهد) از طریق انتهاهای عصبی سمپاتیک می گردد و بنابراین فشارخون را به حالت طبیعی بازگشت باز می گرداند. این رفلکس بارورسپتوری در پاسخ به هر پدیدهای باز می گرداند. این رفلکس بارورسپتوری در پاسخ به هر پدیدهای که فشار شریانی را پایین آورد مانند کاهش اولیه مقاومت عروق محیطی (مثلاً ناشی از یک عامل گشادکننده عروقی) یا کاهش حجم داخل عروقی (مثلاً به علت خونریزی یا از دست رفتن نمک

B. پاسخ کلیوی به کاهش فشارخون

کلیه، با کنترل حجم خون عمدتاً مسئول کنترل درازمدت فشارخون است. کاهش فشار خونرسانی به کلیه سبب توزیع مجدد جریان خون در کلیه و افزایش بازجذب آب و نمک

تنظيم طبيعي فشارخون

براساس تعادل هیدرولیک، فشارخون شریانی (BP) مستقیماً متناسب با حاصل ضرب جریان خون (برونده قلبی CO) در مقاومت به عبور خون از آرتریولهای پیش مویرگی (مقاومت عروقی محیطی PVR) است:

$BP = CO \times PVR$

از نظر فیزیولوژیک، فشارخون هم در افراد سالم و هم در مبتلایان به فشارخون بالا، توسط تنظیم لحظه به لحظه برون ده قلبی و مقاومت عروق محیطی حفظ میگردد. این اعمال در ۳ جایگاه آناتومیک اعمال میشود (شکل ۱۱-۱)؛ آرتریولها، ونولهای پس مویرگی (عروق ذخیره کننده) و قلب. چهارمین جایگاه آناتومیک کنترل، کلیه است که با تنظیم حجم مایع داخل عروقی، فشارخون را حفظ میکند. برآیند رفلکسهای بارورسپتوری که به واسطه اعصاب خودکار ایجاد میشود، همراه با مکانیسمهای هومورال از جمله سیستم رئین ـ آنژیوتانسین ـ با مکانیسمهای هومورال از جمله سیستم رئین ـ آنژیوتانسین ـ قشارخون طبیعی را حفظ مینماید. در نهایت، رهاسازی موضعی فشارخون طبیعی را حفظ مینماید. در نهایت، رهاسازی موضعی تنظیم مقاومت عروقی دخیل باشد. به عنوان مثال، اندوتلین ـ ۱ (فصل ۱۷ را ببینید) عروق خونی را تنگ کرده و اکسید نیتریک (فصل ۱۷ را ببینید) آنها را گشاد میکند.

فشارخون در یک بیمار مبتلا به فشارخون بالا توسط همان مکانیسمهایی که در افراد واجد فشارخون طبیعی عمل میکنند، کنترل میشود. تنظیم فشارخون در مبتلایان به فشارخون بالا از آن جهت با افراد سالم (از نظر فشارخون) تفاوت دارد که به نظر میرسد، بارورسپتورها و سیستمهای کلیوی کنترل حجم و فشارخون در این افراد در سطح بالاتری از فشارخون تنظیم شده باشند. تمام داروهای ضد فشارخون با تداخل با این مکانیسمهای طبیعی (که در ادامه می آیند) عمل میکنند.

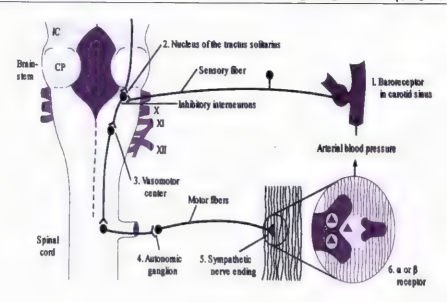
A. رفلکس بارورسپتوری وضعیتی^۵

رفلکسهای بارورسپتوری مسئول تنظیمات سریع و لحظه به لحظه فشارخون هستند، مثلاً در تغییر وضعیت از حالت خوابیده به ایستاده (شکل ۲-۱۱). نورونهای سمپاتیک مرکزی که از ناحیه وازوموتور بصل النخاع منشأ می گیرند با تغییر تونیسیته فعال می شوند. بارورسپتورهای کاروتید با کشش دیوارههای عروق توسط فشار داخلی (فشارخون شریانی) تحریک می شوند. فعال شدن بارورسپتور فعالیت سمپاتیک مرکزی را مهار می کند. بالعکس، کاهش فعالیت

¹⁻ Blood pressure 2- Cardiac output

³⁻ Peripheral vascular resistance

⁴⁻ Vasoactive 5- Postural baroreflex



شکل ۲-۱۱. قوس رفلکسی بارورسپتوری. IC= کولیکولوس قدامی: CP= پرانکل مغزی.

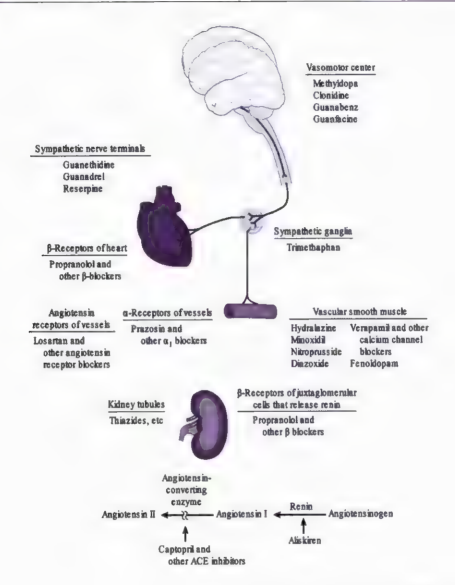
می گردد. به علاوه، کاهش فشار در آرتریولهای کلیوی نیز مانند فعالیت اعصاب سمپاتیک (از طریق گیرندههای β آدرنرژیک) تولید رنین را تحریک کرده که این هم به نوبه خود تولید آنژیوتانسین II را افزایش می دهد (شکل ۱-۱۱ و فصل ۱۷ را مقاومت کننده و ۲) تحریک سنتز آلدوسترون در قشر آدرنال که بازجذب کلیوی سدیم و حجم خون داخل عروقی را افزایش می دهد. وازوپرسین آزاد شده از غده هیپوفیز خلفی نیز با توانایی خود در تنظیم بازجذب آب توسط کلیه، نقش مهمی را در حفظ فشارخون ایفا می نماید (فصول ۱۵ و ۱۷ را ببینید).

<mark>فارماکولوژی پایه داروهای</mark> ضد فشارخون

تمام عوامل ضد فشارخون بر یک یا چند جایگاه از ۴ جایگاه آناتومیک کنترل (که در شکل ۱-۱۰ نشان داده شدهاند) عمل کرده و اثرات خود را از طریق تداخل با مکانیسمهای طبیعی کنترل فشارخون اعمال می کنند. یک دستهبندی صفید، این عوامل، را براساس جایگاه تنظیمی اصلی یا مکانیسم عمل آنها طبقهبندی می کند (شکل ۳-۱۱). داروهای هر دسته به علت مکانیسمهای عمل یکسان، طیف مشابهی از سمیت را ایجاد می کنند. این دستههای داروئی عبارتند از:

- دیورتیکها، (مدرها) که با تخلیه بدن از سدیم و کاهش حجم خون و شاید با مکانیسمهای دیگر فشارخون را پایین می آورند.
- ۲. عوامل فلج کننده سمپاتیک، که با کاهش مقاومت عروقی محیطی، مهار عملکرد قلبی و افزایش ذخیره وریدی در عروق ذخیره کننده فشارخون را پایین میآورند (دو اثر آخر، برون ده قلبی را کاهش میدهند). این عوامل براساس جایگاههای عمل اصلی آنها در قوس رفلکس سمپاتیک به زیر گروههایی تقسیم میشوند (ادامه را ببینید).
- ۳. مستسع کنندههای عسروقی مستقیم، (وازودیلاتورهای مستقیم) که با شل کردن عضله صاف عروقی و بنابراین گشاد کردن عروق مقاومت کننده و نیز افزایش قابلیت اتساع عروق به درجات مختلف، فشار را کاهش می دهند.
- ۴. عواملی که تولید یا عمل آنژیوتانسین را مسدود میکنند و بنابراین مقاومت عروق محیطی و (یا بالقوه) حجم خون را کاهش میدهند.

این حقیقت که این گروههای دارویی با مکانیسمهای متفاوتی عمل میکنند اجازه میدهد داروهای دو یا چند گروه با هم ترکیب شده و کارآیی افزایش و در بعضی موارد سمیت کاهش یابد (کادر فشارخون بالای مقاوم به درمان و درمان چند دارویی را ببینید).



شکل ۱۹-۳، جایگاههای عمل دستههای عمده داروهای ضد فشارخون.

داروهایی که تعادل سدیم و آبرا تغییر می دهند

سالهاست پی بردهاند که محدودیت نمک رژیم غذایی فشارخون را در بیماران مبتلا به فشارخون بالاکاهش میدهد. با ابداع دیورتیکها تصور میشد از اهمیت محدودیت سدیم کاسته

شود. با وجود این، در حال حاضر توافق عمومی وجود دارد که کنترل فشارخون با رژیم غذایی، یک ابزار درمانی نسبتاً غیرعارضه دار و حتی پیشگیری کننده است. حتی محدودیت متوسط نمک رژیم غذایی، فشارخون را (البته به درجات مختلفی) در بسیاری از مبتلایان به فشارخون بالا کاهش می دهد.

فشارخون بالاي مقاوم به درمان و درمان حند دارويي

درمان تک دارویی فشارخون بالا (استفاده از یک دارو) از آن نظر مطلوب است که پذیرش آن توسط بیماران بهتر بوده، هزینه آن پایین تر و در بعضی افراد عوارض جانبی آن نیز کم تر چند دارو که ترجیحاً با مکانیسم متفاوتی عمل میکنند، حدود ۴۰ درصد از بیماران، ممکن است حتی طی درمان با دو دارو نیز، پاسخ کافی را نشان تدهند. این موارد اصطلاح

منطق های استفاده از درمان چند دارویی این است که اکثر داروها براى حفظ فشارخون باعث القاي مكانيسههاي تنظیمکننده جبرانی میشوند (شکلهای ۷-۶ و ۱۱-۱۱ را ببینید) که می تواند تأثیر آنها را به طور قابل توجهی کاهش دهند. به عنوان مثال، از آنجایی که مقدار کافی هیدرالازین سبب كاهش قابل توجه مقاومت عروق محيطي مي كردد، ابتدا افتی در فشار متوسط شریانی ایجاد میشود که یک پاسخ قوی یه صورت تاکی کاردی جیرانی و احتباس نمک و آپ را برمیانگیزد (شکل ۴–۱۱). در نتیجه برون ده قلبی به حدی افزایش می یابد که قادر است اثر هیدرالازین را تقریباً به طور کامل از بین ببرد. اضافه کردن یک مسدودکننده ۵ از تاکیکاردی و اضافه کردن یک مدر (مانند هیدروکلروتیازید) نیز

است. با وجود این، اکثر بیماران مبتلا به فشارخون بالا به دو یا نیازمندند (درمان چند دارویی)، براساس برخی از تخمینها، تا فشارخون بالای مقاوم" (Resistant hypertension) خوانده میشوند. بعضی از بیماران در واقع مبتلا به فشارخون ثانویه هستند که تشخیص داده نشدهاند ولی اغلب أنها جهت درمان نیازمند دریافت ۳ یا تعداد بیشتری دارو می باشد.

افزایش می دهند. دلیل دوم آن است که برخی داروها، تأثیر حداکثری متوسطی دارند اما کاهش مرگ و میر در درازمدت، کاربرد آنها را توجیه میکند. بسیاری از مطالعاتی که روی مهارکنندههای ACE انجام شده، نشان داده که حداکثر میزان کاهش فشارخون کمتر از ۱۰mmHg است. در بیمارانی که در مرحله دوم فشارخون بالا هستند (فشارخون <۱۶۰/۱۰۰mmHg) این میزان برای جلوگیری از همه عوارض فشارخون بالا، ناکافی

است اما مهارکنندههای ACI منافع بلندمدتی در پیشگیری یا

کاهش بیماری کلیوی در بیماران دیایتی و نیز کاهش نارسایی

قلبی دارند. نهایتاً، عوارض بسیاری از این داروها، به کارگیری

أنها با دوز حداكثر را محدود ميكند.

از احتباس آب و نمک جلوگیری مینماید، هر سه دارو،

حساسیت دستگاه قلبی _ عروقی را نسبت به تأثیر یکدیگر نیز

در بالین، زمانی که فشارخون بالا به یک نوع دارو به اندازه کافی پاسخ نمی دهد، داروی دوم از گروهی متفاوت با مکانیسم اثر و آثار سمى متفاوت اضافه مى شود. اگر ياسخ هنوز ناكافى باشد داروی سوم در صورتی که بیمار پذیرش آن را داشته باشد، ممکن است اضافه گردد. در صورتی که ۳ دارو (اغلب شامل یک دیورتیک)، کافی نباشد. سایر علل پرفشاری خون مقاوم نظير افزايش جذب سديم، مصرف داروهاي ضد التهاب غیراستروئیدی یا داروهای محرک یا وجود پرفشاری خون ثانویه بایستی مورد توجه قرار گیرد. در برخی موارد، ممکن است مصرف یک داروی اضافی دیگر ضروری باشد.

۱۰–۱۵ میلیمتر جیوه مؤثر بوده و غالباً به تنهایی، جهت کنترل مکانیسمهای عمل و اثرات همودینامیک مدرها مدرها، عمدتاً با تخلیه ذخایر سدیم بدن فشارخون را پایین می آورند. مدرها در ابتدا، با کاهش حجم خون و برون ده قلبی، فشارخون را پایین می آورند، هرچند ممکن است مقاومت عروقی محیطی، افزایش یابد. پس از ۸-۶ هفته، برون ده قلبی به حالت طبیعی بر میگردد در حالی که مقاومت عروقی محیطی کاهش می یابد. اعتقاد بر آن است که سدیم با افزایش سختی عروق و فعالیت اعصاب در ایجاد مقاومت عروقی دخیل است. این آثار که احتمالاً ناشي از افزايش معاوضه سديم ـ كلسيم و در نتيجه افزایش کلسیم داخل سلولی می باشد، و با مصرف مدرها یا محدودیت نمک برطرف میشود.

مدرها در اغلب بیماران در کاهش فشارخون به اندازه

فشارخون اولیه خفیف تا متوسط کافی هستند. در فشارخونهای شدیدتر، مدرها همراه با داروهای تضعیفکننده سمیاتیک و كشادكننده عروقي استفاده ميشوند تا احتباس سديمي ناشي از این عوامل را کنترل کنند. پاسخدهی عروقی یعنی، توانایی تنگ یا گشادشدن عروق با داروهای فلجکننده سمپاتیک و متسعکنندههای عروقی از بین میرود به گونهای که سیستم عروقی به یک لوله غیرقابل انعطاف تبدیل می شود. در این شرايط فشارخون نسبت به حجم خون بسيار حساس است. بنابراین، اگر زمانی که جهت کنترل فشارخون شدید، داروهای متعدد مصرف می شوند، حجم خون ۹۵% میزان طبیعی باشد فشارخون می تواند به خوبی کنترل شود، ولی اگر حجم خون به

۱۰۵٪ میزان طبیعی برسد فشارخون بیش از حد کنترل بالا میرود.

استفاده از مدرها

جایگاه عمل داروهای مدر مختلف در کلیه و فارماکوکیتیک آنها در فصل ۱۵ آمده است. مدرهای تیازیدی در اغلب مبتلایان به افزایش فشارخون خفیف تا متوسط با عملکرد طبیعی کلیهها و قلب مناسب میباشند. اگرچه که تمام تیازیدها فشارخون را کاهش میدهند آما مصرف کلروتالیدون نسبت به سایر داروها ارجحتر است زیرا بروز مشکلات قلبی و عروقی ناشی از آن در کارزماییهای بالینی زیادی نشان داده شده است. کلروتالیدون نسبت به هیدروکلروتیازید بسیار مؤثر است زیرا نیمه عمر آن بسیار طولانی تر است. مدرهای قوی تر (مانند عوامل مؤثر بر قوس هنله) از قبیل فورزماید در فشارخون شدید (زمانی که داروهای متعدد با خواص احتباس سدیم استفاده میشوند)، در نارسایی کلیوی (زمانی که سرعت پالایش گلومرولی کمتر از ۳۰ میلی متر در دقیقه باشد) و در نارسایی قلبی و سیروز که احتباس سدیم قابل توجه است، ضروری میباشند.

مدرهای نگهدارنده پتاسیم هم در اجتناب از تخلیه پتاسیم بیش از حد، و هم در تقویت اثر دفع ادراری سدیم دیگر مدرها مفیدند. به ویژه آنتاگونیستهای گیرنده آلدوسترون نیز بر عملکرد قلبی در افراد مبتلا به نارسایی قلبی اثر مطلوبی دارند.

بعضی از ویژگیهای فارماکوکینتیک و دوز شروع و دوز نگهدارنده معمول هیدروکلروتیازید در جدول ۱۱–۲۱ آمده است. گرچه مدرهای تیازیدی در مقادیر بالا (تا ۲۰۰–۱۰۰ میلیگرم از تنهایی مورد استفاده قرار میگیرند، مقادیر پایین تر (۵۰–۲۵ میلیگرم) نیز به اندازه مقادیر بالاتر، اثر ضدفشارخونی اعمال میکنند. برخلاف تیازیدها، پاسخ فشارخون به مدرهای مؤثر بر قوس، در مقادیر بسیار بالاتر از مقدار درمانی معمول آنها همچنان افزایش مییابد.

سمیت مدرها

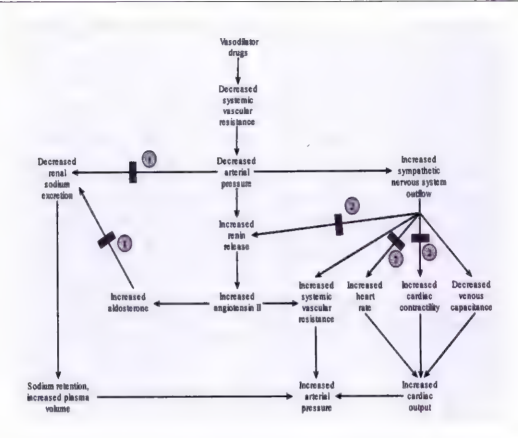
عارضه جانبی شایع مدرها در درمان فشارخون، (به جز مدرهای نگهدارنده پتاسیم) تخلیه پتاسیم است. گرچه درجات خفیف هیپوکالمی در بسیاری از بیماران به خوبی تحمل می شود اما هیپوکالمی می تواند در افرادی که دیگوکسین دریافت می کنند، مبتلایان به آزیتمی مزمن یا مبتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد

یا اختلال عملکرد بطن چپ خطرناک باشد. از دست دادن پتاسیم همراه با جذب سدیم است، بنابراین محدودیت دریافت سدیم در رژیم غذایی از دست دادن پتاسیم را به حداقل می رساند. مدرها ممکن است سبب تخلیه منیزیوم، اختلال تحمل گلوکز و افزایش غلظت چربی سرم نیز شوند. مدرها غلظت اسید اوریک را افزایش داده و ممکن است نقرس را تشدید کنند. استفاده از مدرها در مقادیر پایین، عوارض جانبی متابولیک آنها را به حداقل مقادیر پایین، عوارض جانبی متابولیک آنها را به حداقل ایجاد کند. مدرهای نگهدارنده پتاسیم ممکن است به ویژه در مبتلایان به نارسایی کلیوی و افرادی که مهارکننده ACE یا مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین دریافت می کنند هیپرکالمی ایجاد نمایند، مصرف اسپیرنولاکتون (که یک استروئید است) نیز سبب ژنیکوماستی می گردد.

داروهایی که عملکرد سیستم عصبی سمپاتیک را تغییر میدهند

در بسیاری از بیماران حداقل بخشی از فشارخون ایجاد شده و ادامه یافته به واسطه فعال شدن نورونهای سمپاتیک است. در مبتلایان به فشارخون بالای متوسط تا شدید، اغلب داروهای مؤثر، عملکرد سیستم عصبی سمپاتیک را مهار میکنند. داروهای این گروه براساس جایگاهی که در آن، قوس رفلکس سمپاتیک را میختل میکنند دستهبندی میشوند (شکل ۲–۱۱). این دستهبندی عصبی ـ آناتومی، تفاوتهای برجسته در اثرات قلبی عروقی داروها را توجیه کرده و به پزشک اجازه میدهد تداخلات این داروها با یکدیگر و با دیگر داروها را پیشبینی نماید.

هر دسته از داروهای فلج کننده سمپاتیک، الگوی مختلفی از سمیت ممکن را نشان میدهند. داروهایی که با عمل بر سیستم عصبی مرکزی فشارخون را پایین می آورند، تمایل به ایجاد خواب آلودگی و سرکوب ذهنی داشته و ممکن است اختلالات خواب (از جمله کابوس) ایجاد کنند. داروهایی که با مهار انتقال از کانگلیونی)، علاوه بر مهار شدید سمپاتیک، با مهار تنظیم پاراسمپاتیک نیز ایجاد عارضه می نماید و دیگر مورد استفاده قرار پاراسمپاتیک نیز ایجاد عارضه می نماید و دیگر مورد استفاده قرار نامی کنند، داروهایی که عمدتاً با کاهش رهاسازی نوراپی نفرین از نواحی انتهایی اعصاب سمپاتیک عمل می کنند، اثراتی مشابه مهار سمپاتیک ایجاد می کنند که عبارتند از: مهار انزال و افت مهار سمپاتیک ایجاد وی دیگر و به دنبال فشارخون. این افت فشارخون در وضعیت ایستاده و به دنبال



شکل ۴–۱۹ پاسخهای جبرانی به متسعکنندههای عروقی که پایه درمان ترکیبی با مسدودکنندههای β و مدرها محسوب میشوند ۱) این اثر با مدرها مهار میشود ۲) این اثر با مسدودکنندههای βمهار میگردد.

ورزش افزایش می یابد. داروهایی که گیرندههای آدرنرژیک پس سیناپسی را مسدود می کنند، بسته به این که به کدام دسته از گیرندهها متصل می شوند، طیف اثر انتخابی تری دارند.

در نهایت، باید توجه داشت که تمام عواملی که با تغییر عملکرد سمپاتیک فشارخون را پایین میآورند می تواند از طریق مکانیسههایی که مستقل از اعصاب آدرنرژیک عمل می کند، اثرات جبرانی را برانگیزند. بنابراین، اثر ضد فشارخونی هر یک از این عوامل در صورتی که به تنهایی مورد استفاده قرار گیرند ممکن است با احتباس سدیم توسط کلیه و افزایش حجم خون محدود گردد. به دلایل مذکور، داروهای ضد فشارخون مصدود تضعیف کننده سمپاتیک زمانی که همراه با یک مدر مصرف می شوند، بیشترین تأثیر را خواهند داشت.

داروهای فلجکننده سمپاتیک با تأثیر مرکزی

داروهای فلجکننده سمپاتیک با اثر مستقیم، اولین بار به گونهای فراگیر در درمان فشارخون بالا به کار گرفته شد. امروزه به جز کلونیدین، سایرین کاربردهای بسیار کمی دارند.

مكانيسمها وجايكاههاي عمل

این عوامل، خروجی سمپاتیک از مراکز وازوپرسور در ساقه مغز را کاهش داده اما به این مراکز اجازه میدهند که حساسیت خود را به کنترل بارورسپتوری حفظ و یا حتی افزایش دهند. بر این اساس، اعمال ضد فشارخونی و عوارض وابسته به وضعیت بدن در مورد این داروها، عموماً کمتر از اثرات داروهایی

جدول ۲-۲ ویژگیهای فارماکوکینتیک و دوز بعضی از داروهای ضد فشارخون خوراکی

نیاز به کاهش دوز در	محدوده دوز	دوز شروع	فراهمى ريستى	· ·	3
نارسایی کلیوی متوسط	تكهدارنده معمول	پیشنهادی	(درصد)	نیمه عمر (ساعت)	مارو
څير	å−1•mg/d	. Y/Amg/d	۶۵	٣٥	أملوديپين
ale.	. Δ:-\. · mg/d	å•mg/d	۶.	۶	, أتنولول
يله	Y 4 · mg/d	4\-mg/d	47	-/۶ ^Y	بنازيريل
the "	V\$−\\$•mg/d	۵Y∆rng/d	90	Y/Y	كاپتوپريل
ځير	Y∆-∆∙mg/d	Yamg/d	90	¥9-	كلرو تاليدون
dly	/Y-1/Ymg/d	· · · /Ymg/d	10	4-1Y	كلونيدين
خير	₹₹÷-₹۶÷mg/d	17 17 - mg/d	- P.	٣/٥	ديلتيازم
سمكن ممكن	. · · · Yàà-mg/d	d . 1 - mg/d	۳-۵-	74+	گوائتیدین گوائتیدین
بخير	Υ·-Υ··mg/d	₹•mg/d	۲۵	1/6-7	هيدرالازين
الخير ال	YA-A-mg/d	Yàmg/d	٧.	14	هيدروكلروتيازيد
, da	\•\d\•rng/d	\ • mg/d	Yà	1Y	ليزينوپريل
خير	Yà-1mg/d	4 · mg/d	479	1-44	لوزارتان
خير	'\-Yg/d	\g/d	۲۵	Y	مثیل دو پا
خير	₹··-₹··mg/d	å-−\·mg/d	۴۰	Y-Y	متويرولول
خير	¶ +mg/d	\$—1 • mg/d	4+	Ť	ماينوكسيديل
خير	waste a heart mg/d	b/gmd	Nd	1.7	نبىولول
خير	۳۰−۶۰mg/d	Υ - mg/d	۵۰	Υ.	تفديپين
بغير	1	Ymg/d	٧٠	Y-4	پرازوسین
خير	ATA-mg/d	Å-mg/d	75	۲-۵	پروپرتولول
څير	-/Yamg/d	-/Yāmg/d	۵۰	77-74	رزريين
څير	** ** - ** ** mg/d	\A•mg/d	77	4-5	وراپامیل

۱. کلبر انس کر اتے نین 🗲 ۳۰ میلے رلیتر در دقیقہ۔ بسیاری از این داروہا، اگر کبیر انس به زیر ۳۰ میلے رلیتر در دقیقه افت کند، حتماً نیاز به تنظیم دوز دارند. ۲. متابولیت فعال بنازیریل نیمه عمر ۱۰ ساعته دارد.

تنكي أرتريولها و ونولها به واسطه سمياتيك محيطي مي كردد. درحقیقت، بهنظر می رسد عمل ضد فشارخونی متیل دویا ناشی از تحریک گیرندههای α آدرنرژیک مرکزی توسط α متیل نورایی نفرین یا α- متیل دویامین باشد.

اثر ضدفشارخونی کلونیدین که یک مشتق ۲- ایمیدازولین است، در جریان آزمایش این دارو به عنوان یک ضداحتقان موضعی بینی، کشف شد. تزریق داخل وریدی کلونیدین، افزایش مختصری در فشارخون ایجاد میکند که با افت فشارخون طولانی تری دنبال میگردد. پاسخ افزایش فشار، به علت تحریک مستقیم گیرندههای آلفاآدرنرژیک در آرتریولها میباشد. این دارو به عنوان یک آگونیست نسبی گیرندههای α دستهبندی

است که مستقیماً بر نورونهای سمیاتیک محیطی عمل میکنند. متیل دویا (α -L) متیل α -۳ و ۴ دی هیدروکسی فنیل آلانین آنالوگ L دویاست و به α متیل دویامین و α متیل نورایی نفرین تبدیل می شود. این مسیر به موازات سنتز نورایی نفرین از دویا که در شکل ۵-۶ نشان داده شده است پیش میرود. آلفا ـ مـتیل نوراپی نفرین در وزیکولهای اعصاب آدرنرژیک ذخیره می شود و در آنجا به صورت استویکیومتریک ٔ جایگزین نورایی نفرین شده و با تحریک عصبی آزاد می گردد و با گیرندههای آدرنرژیک پس سينايسي بـرهمكنش مـيكند. بـا ايـن وجود، جايگزيني نورایی نفرین با یک ناقل کاذب در نورون های محیطی مسئول اثر ضد فشارخونی متیل دویا نیست، زیرا α- متیل دویای آزاد شده یک آگونیست مؤثر بر گیرندههای آلفاآدرنرژیک است که سبب

٣. متابوليت فعال لوزارتان نيمه عمر ٣-٣ ساعته دارد.

^{*.} Nd= تعيين نشده است.

میشود چرا که اثرات تنگکنندگی دیگر آگونیستهای α را نیز مهار میکند.

شواهد قابل ملاحظه ای حاکی از آنند که اثر ضدفشارخونی کلونیدین در سطح گیرندههای آلفاآدر نرژیک ساقه مغز اعمال می شود. اثر ضدفشارخونی کلونیدین در حیوانات، با تجویز مرکزی آنتاگونیستهای α مهار می گردد. کلونیدین فعالیت (تون) سمپاتیک را افزایش داده و به کاهش فشارخون و برادی کاردی می انجامد. کاهش فشار با کاهش سطوح کاتکولامین در گردش همراه است. این مشاهدات اظهار می کنند که کلونیدین مراکز وازوموتور ساقه مغز را به مهار ناشی از رفلکسهای بارورسپتوری را حساس می کند.

بنابراین، مطالعات کلونیدین و متیل دوپا اظهار می دارند که نورون های آدرنرژیک مرکزی که رفلکسهای بارورسپتوری را تعدیل می کنند در تنظیم طبیعی فشارخون دخیلند. کلونیدین و α تعدیل می کنند در تنظیم طبیعی فشارخون دخیلند. کلونیدین و α متصل می شوند. همان گونه که در فصل α ذکر شد، گیرندههای متصل می شوند. همان گونه که در فصل α ذکر شد، گیرندههای جایگاههای پس سیناپسی قرار دارند. ممکن است کلونیدین و α متیل نورایی نفرین در مغز عمل کرده و سبب کاهش آزادسازی نورایی نفرین شوند. به علاوه، این داروها می توانند بر گیرندههای نورایی نفرین سیناپسی عمل کرده و فعالیت نورونهای نورایی خاصی را مهار نمایند. در نهایت، کلونیدین به جایگاهی غیر از گیرنده آدرنرژیک گیرنده ایمیدازول نیز متصل می شود که این گیرنده آدرنرژیک گیرنده ایمیدازول نیز متصل می شود که این گیرنده نیز ممکن است اثرات ضد فشارخونی اعمال نماید.

متیل دوپا و کلونیدین اثرات همودینامیک مختصر متفاوتی ایجاد میکنند: کلونیدین ضربان قلب و برون ده قلبی را بیشتر از متیل دوپا پایین میآورد. این تفاوت نشان می دهد که این دو دارو جایگاههای عمل یکسانی ندارند. این داروها ممکن است بر دسته نورونهای مختلفی در مراکز وازوموتور ساقه مغز عمل کنند.

گوانابنز و گوانفاسین داروهای ضد فشارخونی هستند که در مرکز عمل کرده و اثری مشابه کلونیدین در تحریک گیرنده آلفا آدرنرژیک مرکزی دارند. به نظر نمیرسد، این داروها مزیتی بیش از کلونیدین داشته باشند و لذا به ندرت مصرف می شوند.

متيلدويا

متیل دوپا در گذشته به طور گستردهای مورد استفاده قرار می گرفت اما امروزه اغلب برای درمان افزایش فشارخون دوران حاملگی بکار می رود. این دارو عمدتاً با کاهش مقاومت عروقی

محیطی فشارخون را پایین می آورد و کاهش ضربان قلب و برونده قلبی ناشی از آن در افراد مختلف متفاوت است.

اغلب رفلکسهای قلبی عروقی، با تجویز متیل دوپا دست نخورده باقی میمانند و افت فشارخون حاصل از آن زیاد به حفظ وضعیت ایستاده بستگی ندارد. گاهی به خصوص در بیمارانی که حجم از دست دادهاند افت فشارخون وضعیتی (ارتواستاتیک) رخ میدهد. یک مزیت بالقوه متیل دوپا این است که مقاومت عروقی کلیه را کاهش میدهد.

HO
$$C=0$$
 $C=0$
 $C=0$
 $C=0$
 $C=0$
 $C=0$
 $C=0$

g-Me thyldops (a-methyl group in color)

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

خواص فارماکوکینتیک متیل دوپا در جدول ۱۱-۲۱ آمده است. متیل دوپا از طریق یک ناقل آمینواسیدهای حلقوی وارد مغز میشود. دوز خوراکی معمول متیل دوپا در عرض ۶-۴ ساعت، حداکثر اثر ضدفشارخونی خود را اعمال کرده و این اثر می تواند تا ۲۲ ساعت پایدار بماند. از آنجا که این اثر وابسته به تجمع و ذخیره یک متابولیت (آلفا ـ متیل نوراپی نفرین) در وزیکولهای انتهاهای عصبی است، پس از ناپدیدشدن داروی تزریق شده از جریان خون نیز همچنان پایدار می ماند.

سميت

شایع ترین اثر نامطلوب متیل دوپا خواب آلودگی شدید به خصوص در اوایل درمان است. بیماران تحت درمان طولانی مدت ممکن است از ضعف قدرت ذهنی مداوم و اختلال تمرکز شکایت نمایند. کابوس، افسردگی، سرگیجه و علائم خارج هرمی ممکن است رخ دهند که نسبتاً ناشایعند. خروج شیر از پستان با افزایش ترشح پرولاکتین همراه بوده، می تواند هم در مردان و هم در زنان تحت درمان با متیل دوپا، رخ دهد. این سمیت احتمالاً به واسطه مهار مکانیسمهای دوپامینر ژبک در هیپوتالاموس است.

دیگر عارضه جانبی مهم متیل دوپا مثبتشدن تست کومبس (در ۲۰٪ 1 ۱۰ بیمارانی که بیش از ۱۲ ماه تحت درمان بودهاند) است که گاهی واکنش متقاطع خون جهت تزریق را

²⁻ Guanfacine

Guanabenz
 Cross reaction

مشکل ساخته ندرتاً با آنمی همولیتیک و نیز هپاتیت و تب دارویی همراه است. قطع دارو معمولاً منجر به برطرفشدن سریع این اختلالات می ددد.

كلونيدين

پایین آوردن فشارخون توسط کلونیدین ناشی از کاهش برون ده قلبی است که خود بعلت کاهش ضربان قلب و شل شدن عروق ذخیره کننده و نیز کاهش مقاومت عروقی محیطی میباشد.

Clonidine

کاهش فشارخون شریانی توسط کلونیدین، با کاهش مقاومت عروقی کلیه و حفظ جریان خون کلیوی همراه است. کلونیدین نیز مانند متیل دوپا، فشارخون را در حالت درازکش کاهش داده و به ندرت سبب افت فشارخون وضعیتی میشود. اثر افزایش دهنده فشار کلونیدین به دنبال مصرف مقادیر درمانی از کلونیدین خوراکی مشاهده نمیشود اما مصرف بیش از حد آن، ممکن است فشار خون بالا را شدیداً افزایش دهد.

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

خواص فارماکویکنتیک تیپیک آن در جدول ۲-۱۱ آمده است. کلونیدین محلول در چربی بوده و به سرعت از جریان خون وارد مغز میشود. به علت نیمه عمر نسبتاً کوتاه کلونیدین خوراکی و این که اثر ضد فشارخونی آن مستقیماً به غلظت خونی آن مرتبط است، این دارو باید ۲ بار در روز (یا به صورت یک برچسب پوستی، ادامه را ببینید) تجویز شود تا فشارخون به طور متناسب کنترل گردد. با این وجود، برخلاف متیل دوپا، منحنی دوز _پاسخ کلونیدین به گونهای است که مقادیر بالاتر آن مؤثرتر (و نیز سمی ترند) هستند.

فرآورده جلدی کلونیدین نیز موجود است که فشارخون را پس از یک بار استفاده به مدت ۷ روز پایین میآورد. به نظر میرسد این فرآورده خوابآلودگی کمتری نسبت به قرصهای کلونیدین ایجاد میکند اما اغلب با واکنشهای پوستی موضعی همراه است.

سمىت

خشکی دهان و خوابآلودگی شایعند. هر دو اثر مرکزی وابسته به مقدار بوده و همزمان با اثر ضد فشارخونی دارو بروز مییابند.

کلونیدین نباید در بیمارانی که در معرض خطر افسردگی هستند تجویز شود و در صورت بروز افسردگی طی درمان، باید مصرف دارو قطع شود. درمان همزمان با ضدافسردگیهای سه حلقه ای ممکن است اثر ضدفشارخونی کلونیدین را مهار کند. اعتقاد بر این است که این برهمکنش به علت اعمال مسدودکننده گیرنده α آدرنرژیک سه حلقه ای ها می باشد.

قطع کلونیدین به دنبال مصرف طولانی مدت به خصوص در مقادیر بالا (بیش از ۱ میلیگرم در روز)، میتواند به بحران فشارخون بالا بیانجامد که این بحران تهدیدکننده حیات به واسطه افزایش فعالیت عصبی سمپاتیک میباشد. پس از حذف ۱ یا دو دوز از دارو عصبانیت، تاکیکاردی، سردرد و تعریق بروز می ابد. به علت خطر بروز بحران افزایش فشارخون شدید به دنبال قطع ناگهانی کلونیدین، همه بیماران باید هشدارهای لازم در این زمینه را دریافت کنند. قطع دارو باید به تدریج صورت گیرد و طی این زمان دیگر عوامل ضد فشارخون جایگزین شوند. درمان با کلونیدین و درمان بحران فشارخون بالا، شروع مجدد درمان با کلونیدین و تجویز عوامل مسدودکننده گیرنده θ - آدرنرژیک میباشد.

داروهای مسدودکننده عقدهای

داروهایی که تحریک نورونهای خودکار پس عقدهای توسط استیل کولین را مسدود میکنند، از نظر تاریخی جزء اولین عواملی بودند که در درمان فشارخون بالا به کار گرفته شدند. اغلب این داروها به خاطر عوارض غیرقابل تحملی که به عمل اصلی آنها مربوط است، دیگر کاربردی در بالین ندارند (ادامه را ببینید).

مسدودکنندههای عقدهای به صورت رقابتی گیرندههای کولینرژیک نمیکوتینی نمورونهای پس عقدهای را هم در عقدههای سمپاتیک و هم پاراسمپاتیک مسدود میکنند. به علاوه، این داروها ممکن است مستقیماً کانال نیکوتینی استیل کولین را به شیوه مسدودکنندههای نیکوتینی عصبی ـ عضلانی، بلوک نمایند.

عوارض جانبی مسدودکنندههای عقدهای دقیقاً اثرات فارماکولوژیک شدت یافته آنها هستند. این اثرات هم شامل فلج سمپاتیک (افت فشارخون وضعیتی شدید و اختلال عملکرد جنسی) و هم فلج پاراسمپاتیک (یبوست، احتباس ادرار، وقوع گلوکوم، اختلال دید، خشکی دهان و غیره) میباشد. این عوارض

شدید علت عمده منسوخشدن مسدودکنندههای عقدهای در درمان فشارخون بالا مىباشد.

داروهای مسدودکننده نورونهای آدرنرژیک

این داروها با جلوگیری از رهاشدن فیزیولوژیک نورایی نفرین از نورونهای سمپاتیک پس عقدهای، فشارخون را پایین می آورند.

گوانتيدين

گوانتیدین در مقادیر بالا می تواند فلج سمپاتیک عمیقی ایجاد نماید. بالابودن حداکثر کارآیی این عامل سالهاست آن را به اصلی ترین درمان سرپایی فشارخون شدید تبدیل کرده است. به همین دلیل، گوانتیدین می تواند تیمام عوارضی که از قطع فارماکولوژیک سمپاتیک انتظار میرود را ایجاد نماید که عبارتند از افت فشارخون وضعیتی قابل توجه، اسهال، و اختلال در انزال. گوانتیدین به خاطر این عوارض جانبی، در حال حاضر به ندرت مورد استفاده قرار میگیرد.

گوانتیدین بیش از حد قطبی است و نمیتواند وارد سیستم عصبی مرکزی شود. در نتیجه، این دارو فاقد اثرات مرکزی بسیاری از عوامل ضد فشارخون دیگر است که در این فصل شرح

گوانادرل^۱ یک داروی شبه گوانتیدین است که در ایالات متحده موجود میباشد. بتانیدین ٔ و دبریزوکوئین ٔ که جهت استفاده بالينى در ايالات متحده موجود نيستند مكانيسم ضد فشارخون مشابه گوانتیدین دارند.

A. مكانيسم و جايكاههاي عمل

گوانتیدین آزادسازی نوراپینفرین از انتهای اعصاب سمپاتیک را مهار ميكند (شكل ۴-۶ را ببينيد). اين اثر احتمالاً مسئول بخش اعظم فلج سمپاتیکی است که در بیماران رخ میدهد. گوانتیدین با همان مكانيسم انتقال نوراپينفرين (NET، برداشت مجدد) از عرض غشاء عصبى سمپاتيك انتقال مىيابد، بنابراين برداشت مجدد برای عمل دارو ضروری میباشد. گوانتیدین با ورود به عصب، در وزیکولهای ناقل تغلیظ شده و جایگزین نوراپینفرین میگردد. از آنجایی که این دارو، جایگزین نوراپینفرین میشود، سبب تخلیه تدریجی ذخایر نوراپی نفرین در انتهای اعصاب

از آنجا که برداشت مجدد نورونی برای عمل کاهش

فشارخون گوانتیدین ضروری است، داروهایی که فرآیند برداشت کاتکولامینها را مسدود میکنند و یا آنها را از پایانه عصبی بیرون میرانند (فصل ۶ را ببینید) اثر آن را مسدود مینمایند این داروها عبارتند از: کوکائین، أم فتامین، ضدافسردگیهای ٣ حلقهای، فنوتيازينها و فنوكسيبنزآمين.

B. فارماکوکینتیک و مقدار مصرفی

به خاطر نیمه عمر طولانی این دارو (۵ روز)، شروع فلج سمیاتیک تدریجی است (حداکثر اثر طی ۲-۱ هفته ایجاد میشود) و فلج سمپاتیک پس از قطع درمان به مدت مشابهی پایدار میماند. مقدار این دارو به طور معمول نباید در فواصلی کوتاهتر از ۲ هفته افزایش پاید.

C. سمیت

استفاده درمانی گوانتیدین اغلب با افت فشارخون وضعیتی علامتدار و افت فشارخون به دنبال ورزش همراه است، به ویژه زمانی که دارو در مقادیر بالا تجویز میشود. فلج سمیاتیک ناشی از گوانتیدین در مردان ممکن است با تأخیر در انزال یا انزال برگشتی (به داخل مثانه) همراه باشد. گوانتیدین صعمولاً سبب اسهال میگردد که از افزایش تحرک دستگاه گوارش (به علت غلبه سمیاتیک در کنترل فعالیت عضله صاف رودمای) حاصل میشود. برهمکنش گوانتیدین با دیگر داروها، ممکن است درمان أن را عارضه دار کند. عوامل مقلد سمیاتیک، حتی در مقادیر موجود در داروهای بدون نسخه، می توانند در بیماران تحت درمان با گوانتیدین، فشارخون بالا ایجاد کنند. گوانتیدین به طور مشابهی می تواند با رهاسازی کاتکولامینها در مبتلایان به فتوكروموسيتوم، بحران فشارخون بالا به وجود آورد. زماني كه در بیماران تحت درمان با گوانتیدین ضدافسردگیهای سه حلقهای تجویز میشود، اثر ضدفشارخونی دارو کاهش یافته و ممکن است فشارخون شدید در یی داشته باشد.

رزرپین

رزریین آلکالوئیدی است که از ریشههای یک گیاه هندی به نام Rauwolfia serpentina استخراج مي شود. اين ماده جوء اولين داروهای مؤثری بود که در مقیاس وسیع جهت درمان فشارخون بالا مورد استفاده قرار گرفت. این دارو در حال حاضر به علت دارا بودن عوارض جانبي مصرف بسيار كمي دارد.

¹⁻ Guanadrel

²⁻ Bethanidine

³⁻ Debrisoquin

کرده و ترشح اسید معده را افزایش می دهد. این دارو احتمالاً نباید در بیماران با سابقه زخم معده تجویز گردد.

آنتاگونیستهای گیرندههای آدرنرژیک

جزئیات مربوط به فارماکولوژی داروهای مسدودکنندههای گیرنده lpha آدرنرژیک در فصل ۱۰ آمده است.

داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا ـآدرنرژیک

اغلب داروهای مسدودکننده β مورد آزمایش، در پایین آوردن فشارخون مؤثرند. خواص فارماکولوژیک بسیاری از این عوامل با پروپرانولول متفاوت است به گونهای که ممکن است در شرایط بالینی ویژه، مزایایی برای آنها به ارمغان آورد.

پروپرانولول

پروپرانولول اولین مسدودکننده گیرنده β بود که نشان داده شد در فشارخون بالا و بیماری ایسکمیک قلبی موثر است. امروزه، تجویز سایر مهارکنندههای بتا با اثرات قلبی انتخابی تر همچون متوپرولول و اتنولول، به میزان زیادی جایگزین پروپرانولول، شده است. تمام عوامل مسدودکننده گیرنده β آدرنیرژیک در پایین آوردن فشارخون در فشارخون بالای خفیف تا متوسط بسیار مفیدند. مسدودکنندههای β در فشارخون شدید، به خصوص در جلوگیری از تاکیکاردی رفلکسی که غالباً طی درمان با گشادکنندههای عروقی مستقیم حاصل می شود، مفیدند. نشان گشادکنندههای عروقی مستقیم حاصل می شود، مفیدند. نشان انفارکتوس قلبی و بعضی از آنها همچنین مرگ و میر را در مبتلایان به نارسایی قلبی کاهش می دهد و به خصوص در درمان مبتلایان به نارسایی قلبی کاهش می دهد و به خصوص در درمان مبتلایان به نارسایی قلبی کاهش می دهد و به خصوص در درمان فشارخون بالا در این بیماران سودمندند (فصل ۱۳ را ببینید).

A. مکانیسم و جایگاههای عمل

کارآیی پروپرانولول در درمان فشارخون بالا و نیز اکثر عوارض آن از انسداد غیرانتخابی گیرنده بتا منشأ می گیرد. پروپرانول عمدتاً با کاهش برون ده قلبی، فشارخون را پایین می آورد. دیگر مسدودکنندههای θ ممکن است بسته به انتخابی بودن آنها برای قلب و این که اثرات آگونیستی نسبی داشته باشند، به درجات مختلف برون ده قلبی یا مقاومت عروقی محیطی را کاهش دهند. پروپرانولول تحریک تولید رئین توسط کاتکولامین ها (که به پروپرانولول تحریک تولید رئین توسط کاتکولامین ها (که به

A. مکانیسم و جایگاههای عمل

رزرپین توانایی وزیکولهای مواد ناقل آمینرژیک در جذب و ذخیره کردن آمینهای بیوژنیک را مهار میکند که این اثر احتمالاً به علت تداخل با ناقل وزیکولی همراه با غشا (VMAT، شکل ۱۳–۶ را ببینید) میباشد. این اثر در تمامی بدن رخ داده و به تخلیه نورایی نفرین، دوپامین و سروتونین، هم در نورونهای مرکزی و هم محیطی منجر میشود. گرانولهای کرومافین مدولای آدرنال نیز از کاتکولامینها تخلیه میشوند، اگر چه وسعت این تخلیه کمتر از وزیکولهای نورونها است. به نظر میرسد اثر رزرپین بر وزیکولهای آدرنرژیک غیرقابل برگشت باشد زیرا مقادیر بسیار کم این دارو چندین روز به غشاهای وزیکولی متصل باقی میماند.

تخلیه آمینهای محیطی احتمالاً مسئول قسمت اعظم اثر ضدفشارخونی رزرپین است اما جزء مرکزی نیز نمی تواند کنار گذاشته شود. رزرپین به راحتی وارد مغز شده و با تخلیه ذخایر آمین مغزی سبب خواب آلودگی، افسردگی و علائم پارکینسونی می گردد.

رزرپین، در مقادیر پایین تر از مقدار مورد استفاده در درمان افزایش فشارخون خفیف، با ترکیب دو اثر کاهش برون ده قلبی و کاهش مقاومت عروق محیطی، فشارخون را نیز پایین می آورد.

B. فارماکوکینتیک و مقدار مصرفی

جدول ۲–۱۱ را ببینید.

C. سمیت

رزرپین در مقادیر کمی که معمولاً تجویز می شود، افت فشارخون وضعیتی اندکی ایجاد می کند. اغلب اثرات ناخواسته رزرپین از اعمال آن بر مغز یا دستگاه گوارش حاصل می شوند.

مقادیر بالای رزرپین، مشخصاً خواب الودگی، ضعف قدرت ذهنی، کابوس و افسردگی شدید ایجاد میکنند. گاهی این اثرات حتی در بیمارانی که مقادیر پایین دارو (۲۵/- میلیگرم در روز) دریافت میکنند نیز رخ میدهد. مقادیر کم معمول رزرپین، با شیوع بسیار کمتری اثرات خارج هرمی شبیه به بیماری پارکینسون ایجاد میکند که احتمالاً نتیجه تخلیه دوپامین به جسم مخطط میباشد. اگر چه این اثرات مغزی ناشایعند، اما باید تأکید شود که ممکن است در هر زمانی رخ دهند بیماران با سابقه افسردگی حتی ماهها پس از شروع درمان نباید رزرپین دریافت کنند و در صورت وقوع افسردگی دارو باید قطع گردد.

رزرپین اغلب اسهال خفیف و کرامپهای گوارشی ایجاد

واسطه گیرندههای β_1 اعمال می شود) را مهار می کند. احتمال دارد بخشی از اثر پروپرانولول به علت سرکوب سیستم رنین ـ آنژیوتانسین ـ آلدوسترون باشد. گرچه پروپرانولول در بیمارانی که فعالیت رنین پلاسمایی آنها بالاست بیشترین تأثیر را دارد، اما در مبتلایان به فشارخون بالا که فعالیت رنین طبیعی یا حتی پایین دارند نیز فشارخون را کاهش می دهد. مسدودکنندههای بتا ممکن است بر گیرندههای بتا آدرنرژیک پیش سیناپسی محیطی نیز عمل کرده و فعالیت عصبی سمپاتیک را در تنگ کردن عمروق سمیاتیک کاهش دهند.

پروپرانولول در موارد افزایش فشارخون خفیف تا متوسط، کاهش قابل توجهی در فشارخون ایجاد میکند، بدون این که افت فشارخون وضعیتی واضحی پدید آید.

B. فارماکوکینتیک و مقدار مصرفی

جدول ۲-۱۱ را ببینید. برادی کاردی در حالت استراحت و کاهش ضربان قلب طی ورزش نشانههای اثر داروی مسدودکننده بتای پروپرانولول هستند و می توان از تغییرات این پارامترها به عنوان راهنمای تنظیم مقدار مصرفی استفاده نمود. پروپرانولول می تواند یک یا دو بار در روز تجویز شود. فرآوردههای آهسته رهش آن نیز موجودند.

C. سمیت

عوارض اصلی پروپرانولول از انسداد گیرندههای بیتای قبلی، عروقی یا برونشی حاصل می شوند و با جزئیات بیشتر در فصل ۱۰ آورده شدهاند. مهمترین این عوارض قابل پیش بینی که اثرات تشدید شده انسداد گیرنده β_1 هستند، در مبتلایان به برادی کاردی یا بیماری هدایتی قلب، و اثرات انسداد گیرنده β_2 که در بیماران مبتلا به آسم، نارسایی عروق محیطی و دیابت، بروز می یابد.

زمانی که پروپرانولول پس از مصرف منظم و طولانی مدت، قطع شود، بعضی بیماران "سندرم قطع" از تجربه می کنند که به صورت عصبانیت، تاکیکاردی، افزایش شدت آنـژین هـمراه با افزایش فشارخون تظاهر می یابد. سکته قلبی در تعداد کـمی از بیماران گزارش شده است. گرچه احتمال بروز این عوارض کـم است، اما پروپرانولول نباید به طور ناگهانی قطع شود. سندرم قطع ممکن است به علت افزایش تعداد یا حساسیت گـیرندههای β آدرنرژیک باشد.

متوپرولول ۲ و آتنولول ۳

متوپرولول و آتنولول که دارای اثرات انتخابی قلبی هستند، از

انواع داروهای بلوککتنده بتا هستند که به طور گسترده در درمان فشارخون، تجویز میشوند. قدرت متویرولول در مهار تحریک گیرندههای β آدرنـرژیک مانند گیرندههای قلبی تـقریباً بـا پروپرانولول برابر است اما در انسداد گیرندههای eta_2 تـا ۱۰۰ تـا برابر کمتر از پروپرانولول است. انتخابی بودن نسبی آن برای قلب ممكن است در درمان بيماران فشار خوني كه از آسم، ديابت يا بیماری عروق محیطی نیز رنج میبرند، سودمند باشد. هر چند میزان این انتخابی بودن مطلق نمی باشد ولی متوپرولول در مقایسه با دوزهایی از پروپرانولول که اثرات یکسانی در مهار گیرندههای آدرنـرژیک β دارنـد، اثـرات تـنگکنندگی بـرونش كمترى دارد. متويرولول عمدتاً از طريق CYP2D6 متابوليزه شده و متابولیسم گذر اول بالایی دارد. نیمه عمر آن نسبتاً کم است (۴ تا ۶ ساعت) ولى انواع أهستهرهش أن را مىتوان به صورت يك بار در رو زنیز تجویز نمود (جدول ۲-۱۱). تجویز متوپرولول با رهش مداوم، در کاهش مرگ و میر ناشی از نارسایی قلبی و به ویژه در بیماران مبتلا به افزایش فشارخون و نارسایی قلبی، سودمند بوده است.

آتنولول معمولاً متابولیزه نمی شود و با نیمه عمر ۶ ساعت، عمدتاً از طریق ادرار دفع می شود. این دارو بصورت یکبار در روز استفاده می شود. مطالعات اخیر بر تأثیر کمتر آتنولول نسبت به متوپرولول در پیشگیری از عوارض ناشی از فشارخون بالاء صحه گذاشته اند. یک علت احتمالی آن است که تجویز تک دوز آتنولول، سطح مناسبی از اتنولول را در خون پدید نمی آورد. دوز معمول تجویز دارو ۵۰–۱۰۰ می باشد. بیمار مبتلا به کاهش فعالیت کلیوی، نیازمند دریافت دوزهای کمتری می باشند.

نادولول 3 ، کار تئولول 3 ، بتاکسولول 3 و بیسوپرولول 4 نادولول و کارتئولول که آنتاگونیستهای غیرانتخابی گیرنده 3 هستند، به خوبی متابولیزه نشده و به میزان قابل توجهی در ادرار ترشح میشوند. بتاکسولول و بیسوپرولول مسدودکنندههای آنتخابی گیرنده 3 هستند که عمدتاً در کبد متابولیزه میشوند اما نیمه عمر بالایی دارند. این داروها به خاطر نیمه عمر نسبتاً بالا، می توانند 3 بار در روز تجویز شوند. نادولول معمولاً با دوز 3 میلیگرم در روز، کارتئولول 3 میلیگرم در روز و بیسوپرولول 3 میلیگرم در روز آغاز میشوند. میلیگرم در روز آغاز میشوند. باری کسب یک اثر درمانی رضایت بخش افزایش دوز آنها نباید

2- Metoprolol

4- Nadolol

¹⁻ Withdrawal syndrome

³⁻ Atenolol

⁵ Alcholol

⁵⁻ Carteolol 6- Betaxolol

⁷⁻ Bisoprolol

در فواصلی کوتاهتر از ۴ یا ۵ روز صورت پذیرد. پیماران دارای کاهش عملکرد کلیوی باید مقادیر کمتری از نادولول و کارتئولول در بافت کنند.

پيندولول\،اسبوتولول\و پنبوتولول\

پیندولول، اسبوتولول و پنبوتولول آگونیستهای نسبی هستند، یعنی مسدودکنندههای بتایی که مقادیری فعالیت مقلد سمیاتیکی نیز دارند. این داروها با کاهش مقاومت عروقی فشارخون را پایین می آورند و به نظر می رسد برون ده قلبی یا ضربان قلب را کمتر از دیگر مسئودکنندههای β سرکوب کنند. این مسئله شاید به این دلیل باشد، که اثرات آگونیستی آنها در سطح گیرندههای β_2 به طور قابل ملاحظه ای بیشتر از اثرات آنتاگونیسیتی آنهاست. این موضوع ممکن است به خصوص در مبتلایان به برادی آریتمی یا بیماری عروق محیطی سودمند باشد. دوز روزانه پیندولول با ۱۰ میلی گرم، اسبوتولول با ۴۰۰ میلی گرم و پنبوتولول با ۲۰ میلی گرم أغاز مي شود.

لابتالول ¹، كاروديلول ⁰و نيپولول ⁴

این دسته داروها دارای هر دو اثر مهارکننده β و اتساع عروقی مى باشند. لابتالول به صورت مخلوط راسميك ۴ ايـزومر (ايـن ماده ۴ مرکز عدم تقارن دارد) موجود میباشد. دو تا از این ایزومرها _ اینزومرهای (S, S) و _ (R, S) _ نسبتاً غیرفعالند. سومین ایزومر (S, R) یک مسدودکننده α قوی است و ایزومر نسيز يک مسدودکننده β قدرتمند است. نسبت (R, R) انتاگونیستی β به α در مورد لابتالول خوراکی α به ۱ است. فشارخون باكاهش مقاومت عروق محيطى، پايين أورده مي شود بدون این که تغییر قابل توجهی در ضربان قلب یا برونده قلبی ایجاد شود. لابتالول به خاطر اثر همزمان مسدودکنندگی lpha و $oldsymbol{eta}$ در درمان فشارخون بالای ناشی از فئوکروموسیتوم و اوژانسهای فشارخون بالا مفید است. دوز خوراکی روزانه لابتالول از ۲۰۰ تا ۲۴۰۰ مسیلیگرم در روز متغیر است. لاستالول در درمان اورژانسهای فشارخون به صورت تزریقهای مکرر داخل وریدی ۸۰-۸۰ میلیگرمی تجویز میگردد.

كاروديلول نيز مانند لابتالول به صورت مخلوط راسميك تجویز میگردد. ایزومر (-) S آن یک مسدودکننده غیرانتخابی گیرنده etaآدرنرژیک است اما هم ایزومر ($oldsymbol{\mathsf{S}}$ و هم ($oldsymbol{\mathsf{+}}$) $oldsymbol{\mathsf{S}}$ قدرت یکسانی در مسئودکردن گیرنده α دارند. این ایزومرها بـرحسب ساختار فضایی شان در کبد متابولیزه می شوند. بنابراین نیمه عمر حذف أنها ممكن است متفاوت باشد. نيمه عمر متوسط أنها

۷-۱۰ ساعت است. دوز آغاز کارودیلول در افزایش فشارخون معمولی معمولاً ۶/۲۵ میلیگرم دو بار در روز است. کارودیلول، میزان مرگ و میر در بیماران مبتلا به نارسایی قلبی را کاهش میدهد، و بنابراین به ویژه در درمان بیماران مبتلا به نارسایی قلبی و فشارخون بالا، مفید میباشد.

نبی ولول ، یک مهارکننده انتخابی β_1 با اثرات میسعکننده عروقی بدون واسطه مهار گیرندههای α می باشد. D- نبی ولول، دارای اثرات انتخابی بسیار بالا نسبت به گیرنده eta_1 میباشد، حال آن که ایزومر که موجب اتساع عروقی می شود. این دارو در بازار به صورت مخلوط راسمیک موجود است. اثرات متسعکننده عروقی، احتمالاً ناشى از افزایش رهاسازی اکسیدنیتریک به دنبال تحریک ساخت آن در سلولهای اندوتلیال میباشد. بنابراین اثرات هموديناميك نبى ولول از ساير مهاركننده هاى خالص گیرنده β متفاوت است، به طوری که نبی ولول باعث کاهش حاد مقاومت عروق محیطی می شود که این اثر متضاد آن چیزی است که حین مصرف داروهای قدیمی تر مشاهده می شود (داروهای قديمي تر باعث افزايش حاد مقاومت عروقي محيطي مي شوند). نبی ولول عمدتاً متابولیزه می شود و دارای متابولیتهای فعال میباشد. نیمهعمر آن ۱۲–۱۰ ساعت است ولی میتوان دارو را ۱ بار در روز تجویز نمود. دوز شروع معمولاً ۵mg/d می باشد که در منوارد ضرورت تا ۴۰mg/d نيز افزايش مي يابد اثر بخشي نبی ولول مشابه سایر داروهای ضد فشارخون می باشد، حال آن که بسیاری از مطالعات مؤید عوارض جانبی کمتر ناشی از آن مى پاشند.

اسمولول^

اسمولول، یک مسدودکننده انتخابی گیرنده β است که از طریق هیدرولیز توسط استرازهای گلبول قرمز به سرعت متابولیزه میشود. این دارو نیمه عمر کوتاهی (۱۰–۹ دقیقه) داشته و به صورت انفوزیون داخل وریدی با سرعت ثابت تجویز می گردد. اسمولول عمدتاً به صورت یک دوز بارگذاری (۱–۰/۵ میلے گرم / کیلوگرم) و سپس انفوزیون با سرعت ثابت تجویز می شود. انفوزیون به طور تیبیک با ۵۰–۱۵۰mog/kg/min آغاز شده و تا دستیابی به اثر درمائی دلخواه هر ۵ دقیقه به میزان نیاز افزایش می یابد تا به ۳۰۰mog/kg/min برسد. اسمولول در کنترل فشارخون بالای حین جراحی و پس از جراحی و گاهی

¹⁻ Pindoloi

²⁻ Acebutolol

³⁻ Penbutolol 4- Labetalol

⁶⁻ Nebivolol 5- Carvedilol

⁸⁻ Esmolol 7- Nehivolol

اورژانسهای فشارخون بالا به ویژه زمانی که فشارخون بالا با تاکیکاردی همراه است، یا زمانی که نگرانی از جهت وجود سمیت یا تشدید نارسایی حاد قلبی وجود دارد. در چنین مواردی داروهایی که با طول اثر کوتاه، که به راحتی بتوان مصرف آن را قطع كرد، سودمندتر هستند.

یرازوسین و دیگر مسدودکنندههای گيرنده ^آلفا يک

مکانیسم و جایگاههای عمل

برازوسین ۱، ترازوسین و دوکسازوسین تبخش اعظم اثر ضدفشارخونی خود را از طریق مسدودکردن انتخابی گیرندههای در آرتریولها و ونولها اعمال میکنند. کاهش فشارخون α_1 توسط این عوامل، نسبت به آنتاگونیستهای غیرانتخابی گیرنده مانند فنتولامين تاكىكاردى رفلكسى كمترى ايجاد مىكند. انتخابی بودن آنها برای گیرنده α_1 این اجازه را می دهد که بدون مانع فیدیک منفی (توسط گیرندههای پیش سینایسی ۵٫)، رهاسازی نورایی نفرین را کاهش دهد (فصل ۶ را ببینید)، بالعکس فنتولامين هم گيرندههاي ألفاي بيش سينايسي و هم پس سینایسی را مسدود میکند. در نتیجه فعال شدن رفاکسی نورونهای سمپاتیک، ناقل بیشتری بر روی گیرندههای β آزاد شده و بالطبع تسهيل قلبي بيشتري ايجاد مي شود.

مسدودکنندههای آلفا، با گشادکردن عروق مقاومتکننده و ذخیره کننده، فشارخون شریانی را کاهش می دهند. همان گونه که انتظار می رود، فشارخون در وضعیت ایستاده بیشتر از خوابیده کاهش می یابد. احتباس نمک و آب زمانی رخ می دهد که این داروها بدون مدر تجویز شوند. این داروها زمانی که همراه با دیگر عوامل مصرف می شوند (مانند ترکیب یک مسدودکننده β و یک مدر) نسبت به زمانی که به تنهایی مصرف میشوند مؤثر خواهند بود. با توجه به اثرات مفید این دارو در مردان مبتلا به هیبرپلازی پروستات یا سایر علایم انسداد مثانه، این داروها عمدتاً در مردان مبتلا به فشارخون همراه با هیبریلازی خوشخیم پروستات کاربرد دارند.

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

خواص فارماکوکینتیک پرازوسین در جدول ۲-۱۱ آمده است. ترازوسین نیز به طور گسترده متابولیزه شده اما متابولیسم عبور اول بسیار اندکی را پشت سر میگذارد. نیمه عمر آن ۱۲ ساعت است. دوکسازوسین، فراهمی زیستی متوسطی داشته و نیمهعمر أن ٢٢ ساعت است.

ترازوسین اغلب می تواند به مقدار ۲۰-۵ میلی گرم در روز (یک بار) تجویز شود. دوکسازوسین معمولاً ۱ بار در روز تجویز می گردد. این دارو با ۱ میلی گرم در روز آغاز شده و در صورت نیاز به ۴ میلیگرم یا بیشتر افزایش می یابد. گرچه درمان طولانی مدت با این مسئودکنندههای آلفا سبب افت وضعیتی فشارخون نسبتاً اندكى مىشود، ولى در بعضى بيماران مدت كوتاهى يس از جذب اولین دوز آن، افت فشارخون در حالت ایستاده تشدید می گردد. به این دلیل، دوز اول دارو باید کم بوده و موقع خواب تجویز گردد. گرچه مکانیسم این "یدیده اولین مقدار مصرف" روشن نیست اما در بیمارانی که تخلیه نمک و حجم در آنها صورت گرفته، شایعتر است.

به جز پدیده اولین مقدار مصرف، عوارض گزارش شده از مسدودکنندههای گیرنده α_1 نسبتاً ناشایع و خفیفند. این عوارض عبارتند از: سرگیجه، تیش قلب، سردرد وافت قدرت ذهنی. بعضی بیماران در حین درمان با پرازوسین، آزمون فاکتور ضد هستهای ^۵ در سرم آنها مثبت می شود اما علائم روماتیسمی همراه در آنها دیده نمی شود. مستودکتندههای α_1 نه تنها عارضه جانبی بر لیپیدهای پلاسما اعمال نمیکنند، بلکه ممکن است تأثیر مفیدی نیز بر آن داشته باشند. اما نشان داده نشده است که این عمل آنها مزیتی به نتایج بالینی حاصل از آنها

ديگر عوامل مسدودكننده گيرنده آلفا–آدرنرژیک

عوامل غیرانتخابی (فنتولامین و فنوکسیبنزامین) در تشخیص و درمان فتوكروموسيتوم و ديگر شرايط باليني مربوط به أزادسازي بيش از حد كاتكولامينها مفيدند (به عنوان مثال همان گونه که قبلاً توضیح داده شد فنتولامینها ممکن است در ترکیب با پروپرانولول تجویز شوند، تا سندرم قطع کلونیدین را درمان نمایند). فارماکولوژی آنها در فصل ۱۰ شرح داده شده است.

متسع كننده هاي عروقي (وازوديلاتورها)

مکانیسم و جایگاههای عمل

این دسته داروها عبارتند از گشادکنندههای عروقی خوراکی مانند هیدرالازین و مینوکسیدیل که برای درمان طولانی مدت و

2- Terazosin

¹⁻ Prazosin

³⁻ Doxazosin

⁴⁻ First-dose phenomenon

⁵⁻ antinuclear factor

جدول ۳-۱۱ مکانیسمها و اعامال داروهای متسعکننده عروقی

	مثال	مكاتيسم
Ī	نيتروپروسايد، هيدرالازين،	رهاسازی اکسید نیتریک از دارو
	نسيتراتها المسينامين،	يا اندو تليوم
	استيلكولين	
	وراپامیل، دیلتیازم، نیفدیپین	کاهش جریان ورودی کلسیم
	مینوکسیدیل، دیازوکساید	هیپرپلازی غشا عضله صاف از
		طريق كشودن كانالهاي پتاسيم
	فنول دوپام	فعال کردن گیرندههای دوپامین
		۱. رجوع به قصل ۱۳

سرپایی فشارخون بالا استفاده می شوند، گشادکنندههای عروقی تزریقی مانند نیتروپروساید، دیازوکساید و فنول دوپام که در درمان اورژانس های فشارخون بالا، به کار می روند، مسدودکنندههای کانال کلسیم که در هر دو شرایط استفاده می گردد و نیتراتها که عمدتاً در آنژین کاربرد دارند (جدول ۳–۱۱).

بحث کلی متسع کننده های عروقی در فصل ۱۲ آمده است. تمام گشاد کننده های عروقی که در فشارخون بالا مفیدند، عضله صاف آرتریول ها را شل کرده و بنابراین مقاومت عروقی سیستمیک را کاهش می دهند. سدیم نیتروپروساید و نیتراتها وریدها را نیز شل می کند. کاهش مقاومت شریانی و کاهش فشارخون متوسط شریانی پاسخهای جبرانی را بر می انگیزد که به آثریوتانسین و آلدوسترون صورت می گیرند (شکل ۴-۱۱). از آن جا که رفلکس های سمپاتیک سالم هستند، درمان با آنجا که رفلکس های سمپاتیک سالم هستند، درمان با متسع کننده های عروقی سبب افت فشارخون وضعیتی یا اختلال عملکرد جنسی نمی شوند.

گشادکنندههای عروقی در ترکیب با دیگر داروهای ضد فشارخونی که با پاسخهای قلبی عروقی جبرانی مقابله میکنند بیشترین تأثیر را دارند (مراجعه به فشارخون بالای مقاوم به درمان و درمان چند دارویی).

هيدرالازين

هیدرالازین که یک مشتق هیدرازین است، آرتریولها و نه وریدها را گشاد میکند. این دارو سالهاست در دسترس است. هرچند، در ابتدا تصور می شد به علت تاکسی فیلاکسی (تحمل) که سریعاً به اثرات ضدفشارخونی آن ایجاد می شود، تأثیر به

خصوصی نداشته باشند. مزایای درمان ترکیبی در حال حاضر شناخته شده است و هیدرالازین می تواند به خصوص در فشارخون شدید به گونهای مؤثرتر به کار گرفته شود. ترکیب هیدرالازین و نیتراتها در درمان نارسایی قلبی مفید است و باید در مورد بیماران مبتلا به فشارخون بالا همراه با نارسایی قلبی به ویژه در نژادهای آفریقایی ـ آمریکایی، مدنظر گرفته شود.

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

هیدرالازین به خوبی جذب شده و به سرعت طی گذر اول، توسط کند متابولیزه می شود، بنابراین فراهم زیستی آن پایین بوده (به طور متوسط ۲۵٪) و در افراد مختلف متفاوت می باشد. بخشی از این دارو از طریق استیلاسیون متابولیزه می شود. به نظر می رسد سرعت استیلاسیون به دو صورت در جمعیت توزیع شده باشد (فصل ۴ را ببینید). در نتیجه در استیله کننده های سریع متابولیسم عبور اول بسیشتر، فراهم زیستی پایین تر می باشد و اثر ضدفشارخونی کمتری نسبت به استیله کننده های آهسته دارند. نیمه عمر هیدرالازین بین ۱۵/۵ تا ۳ ساعت متغیر است اما اثرات عروقی آن طی مدت طولانی تری نسبت به غلظت خونی آن بایدار می مانند که احتمالاً به دلیل اتصال محکم آن به بافت عروقی است.

Hydralazine

مقدار مصرفی معمول آن بین ۴۰ تا ۲۰۰۰ میلیگرم در روز متغیر است. در مقادیر بالاتر این داره، احتمال کمی وجود دارد که سندرم شبه لوپوس آریتماتو (که در بخش بعد شرح داده می شود) رخ دهد. با این وجود، مقادیر بالاتر به اتساع عروقی بیشتری می انجامند و ممکن است در صورت نیاز استفاده شوند. تقسیم مقدار مصرفی به ۲ یا ۳ بار در روز سبب کنترل مناسب فشارخون می گردد.

سميت

شایع ترین عوارض جانبی هیدرالازین سردرد، تهوع، بی اشتهایی، تپش قلب، تعریق و گرگرفتگی است. در بیماران مبتلا به بیماری

ایسکمیک قلبی، تاکیکاردی رفلکسی و تحریک سمپاتیک، ممکن است آنژین یا آریتمی ایسکمیک را برانگیزد. در مقادیر ۴۰۰ میلیگرم در روز یا بیشتر در ۲۰–۱۰٪ افراد (به خصوص کسانی که دارو را به آهستگی استیله میکنند) سندرمی بروز می یابد که با درد مفصلی، درد عضلانی، راشهای جلدی و تب مشخص شده و شبیه لوپوس اریتماتوی سیستمیک میباشد. این سندرم با آسیب کلیوی همراه نبوده و با قطع هیدرالازین برطرف میشود. نوروپاتی محیطی و تب دارویی از دیگر عوارض جانبی جدی اما غیرشایع آن هستند.

ميئوكسيديل

مینوکسیدیل ایک متسعکننده عروقی خوراکی کارآمد است. اثر آن بازشدن کانالهای پتاسیم در غشاء پلاسمایی عضلات صاف است که توسط سولفات مینوکسیدیل (که متابولیت فعال آن است) صورت میگیرد. افزایش نفوذپذیری پتاسیم، غشا را در پتانسیل استراحت خود تثبیت کرده و احتمال انقباض را پایین تر میآورد. مینوکسیدیل نیز مانند هیدرالازین، شریانچهها (و نه فریدها) را گشاد میکند. مینوکسیدیل به خاطر پتانسیل ایجاد اثر ضدفشارخونی بیشتر، زمانی که حداکثر مقادیر هیدرالازین مؤثر نیستند یا در بیماران با نارسایی کلیوی و فشارخون شدید که به هیدرالازین پاسخ نمیدهند، باید جایگزین هیدرالازین شود.

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

پارامترهای فارماکوکینتیک مینوکسیدیل در جدول ۲-۱۱ آمده است. استفاده از مینوکسیدیل حتی بیش از هیدرالازین با تحریک رف کسی سسمپاتیک و احتباس سدیم و مایع همراه است. مینوکسیدیل باید همراه با یک مسدودکننده بتا و یک مدر مؤثر بر قوس استفاده شود.

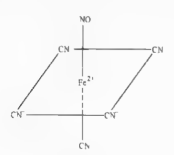
بمبيت

زمانی که مقادیر داروها مسئودکنندههای بتا و مدرها ناکافی باشند، تاکیکاردی، تپش قلب، آنژین و ادم مشاهده می گردد. سردرد، تعریق و پرمویی (که به خصوص در خانمها مشکل آفرین است) نسبتاً شایعند. مینوکسیدیل نشان می دهد که چگونه یک عارضه در یک فرد می تواند در فرد دیگری اثر درمانی باشد. مینوکسیدیل موضعی (به نام Rogaine) به عنوان محرک رشد مو در تصحیح کچلی مورد استفاده قرار می گیرد.

سديم نيتروپروسايدا

سدیم نیتروپروساید یک گشادکننده عروقی قوی بوده که به صورت تـزریقی تجویز میشود و در درمان اورژانسهای فشارخون بالا و نیز نارسایی قلبی شدید مورد استفاده قرار میگیرد. نیتروپروساید هم شریانها و هم وریدها را گشاد کرده و به کاهش مقاومت عروق محیطی و بازگشت وریدی می انجامد. این عمل در نتیجه فعال شدن گوانیلیل سیکلاز از طریق آزادشدن اکسید نیتریک یا تحریک مستقیم این آنزیم رخ می دهد و نتیجه آن افزایش GGMP درون سلولی است که عضله صاف عروقی را شل می کند (شکل ۲-۲۱).

در غیاب نارسایی قلبی، فشارخون به علت کاهش مقاومت عروقی کاهش می ابد در حالی که برونده قلبی تغییر نکرده یا اندکی کاهش می یابد. در بیماران با نارسایی قلبی و برونده قلبی پایین، به علت کاهش پس بار اغلب برونده افزایش پیدا می کند.



Nitro prusside

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

نیتروپروساید، مجموعهای متشکل از آهن، گروههای سیانید و یک بخش نیتروز میباشد. این دارو توسط گلبولهای قرمز خون برداشت شده و با آزادشدن سیانید، به سرعت متابولیزه میشود.

سیانید نیز به نوبه خود توسط آنزیم میتوکندریایی رودانـاز ۱، در حضور یک دهنده گوگرد، به تیوسیانات که کـمتر سـمی است متابولیزه میگردد. تیوسیانات در مایع خارج سلولی توزیع شده و به آهستگی توسط کلیه حذف می شود.

نیتروپروساید فشارخون را به سرعت پایین آورده و اثرات آن ۱-۱۰ دقیقه پس از قطع، از بین میروند. این دارو به صورت انفوزیون داخل وریدی تجویز میشود. سدیم نیتروپروساید در محلول آبی به نور حساس است بنابراین قبل از هر بار تجویز باید به صورت تازه آماده شده و با یک پوشش کدر پوشیده شود. محلولهای انفوزیون باید پس از چند ساعت تعویض شوند. مقدار مصرفی به طور معمول با ۸-۵mcg/kg/min آغاز شده و میتواند جهت کنترل فشارخون برحسب نیاز به ۱۰-۳۵ افزایش یابد. انفوزیون با سرعتهای بالاتر اگر بیش از ۱ ساعت ادامه یابد می میتواند به آثار سمی منجر شود. این دارو به خاطر کارآیی بالا و شروع اثر سریع باید توسط پمپ انفوزیون تجویز شده و فشارخون شریانی مرتب از طریق ثبت داخل شریانی کنترل فشارخون شریانی مرتب از طریق ثبت داخل شریانی کنترل

سمنت

علاوه بر كاهش شديد فشارخون، جدى ترين عارضه أن مربوط به تجمع سیانید است که به اسیدوز متابولیک، آریتمی، افت شدید فشارخون و مرگ منجر می شود. در تعداد کمی از افراد، عوارض به دنبال مصرف مقادير نسبتاً كم نيترويروسايد ايجاد مي شود كه ناشی از نبقص در منتابولیسم سیانید است. تنجویز سدیم تیوسولفات به عنوان دهنده گوگرد، متابولیسم سیانید را تسهیل مے کند. هیدروکسوکوبالامین با سیانید ترکیب شده و سیانوکوبالامین میسازد که غیرسمی است. هر دو ماده جهت پیشگیری (پروفیلاکسی) یا درمان مسمومیت با سیانید طی انفوزيون نيتروپروسايد توصيه مىشوند. تيوسيانات ممكن است در طول تجویز طولانی مدت (معمولاً چند روز یا بیشتر)، به خصوص در بیماران با نارسایی کلیوی که تیوسیانات را به میزان طبیعی دفع نمی کند، تجمع یابد. سمیت تیوسیانات به صورت ضعف اختلال در درک موقعیت، سایکوز، اسیاسههای عضلانی و تشنج ظاهر شده و تشخیص آن با یافتن غلظتهای بیش از ۱۰ میلیگرم در دسی لیتر دارو در سرم تایید می گردد. به علت این که تیوسیانات برداشت بد توسط تیروئید را مهار میکند، به ندرت هيپوتيروئيدي تاخيري رخ ميدهد. متهموگلوبولينميا نيز حين انفوزیون نیتروپروساید گزارش شده است.

ديازوكسايد

دیازوکساید، یک گشادکننده شریانچهای مؤثر و نسبتاً طولانی اثر است که به صورت تزریقی تجویز شده و گاهی در درمان اورژانسهای فشارخون بالا مورد استفاده قرار می گیرد. در مواقعی که قصد قطع مصرف این دارو را داریم بایستی دوز دارو کاهش یابد. تزریق دیازوکساید منجر به افت سریع مقاومت عروقی سیستمیک و فشارخون متوسط شریانی می شود. مطالعاتی که در زمینه مکانیسم آن صورت گرفته است اظهار می کنند که این دارو با بازکردن کانالهای پتاسیم و تثبیت پتاسیل غشا در سطح پتانسیل استراحت از انقباض عضله صاف عروقی جلوگیری می کند.

Diazoxide

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

دیازوکساید از نظر شیمیایی شبیه مدرهای تیازیدی است اما فاقد فعالیت مدری است. این دارو به طور گسترده به آلبومین سرم و بافت عروقی متصل می شود. بخشی از دیازوکساید متابولیزه می شود که مسیرهای متابولیسمی آن به خوبی مشخص نشده است. باقی مانده آن دست نخورده دفع می شود. نیمه عمر آن تقریباً ۲۴ ساعت است اما ارتباط بین غلظت خونی و عمل کاهنده فشارخون آن به خوبی مشخص نشده است. اثر پایین آورنده فشارخون آن پس از تزریق سریع در عرض ۵ دقیقه آغاز شده و فشارخون آن پس از تزریق سریع در عرض ۵ دقیقه آغاز شده و

زمانی که دیازوکساید اولین بار وارد بازار شد، مقدار توصیه شده آن ۲۰۰ میلیگرم به صورت تزریق سریع بوده است. با وجود این به نظِر میرسد با شروع تجویز از مقادیر کمتر کرد. در صورت نیاز، مقادیر ۱۵۰ میلیگرمی میتوانند هر ۱۵ تا ۱۵ دقیقه تکرار شوند تا این که فشارخون به طور رضایت بخشی پایین آید. تقریباً تمام بیماران، حداکثر به سه یا چهار دوز پاسخ می دهند. دیازوکساید میتواند به صورت انفوزیون داخل وریدی با سرعت ۳۰–۱۵ میلیگرم در دقیقه نیز تجویز گردد. به دلیل

کاهش اتصال پروتئینی، افت فشارخون در بیماران با نارسایی کلیوی با مصرف مقادیر کمتر دارو رخ می دهد و لذا مقادیر کمتری از دارو باید در این بیماران تجویز گردد. اثرات کاهنده فشارخون دیازوکساید، در بیمارانی که برای جلوگیری از تاکیکاردی رفلکسی و افزایش برون ده قلبی همراه با آن تحت درمان قبلی با مسدودکنندههای بتا قرار گرفتهاند، نیز بیشتر است.

قابل توجهترين عوارض ديازوكسايد، افت شديد فشارخون است که به دلیل توصیه به مصرف مقدار ثابت ۳۰۰ میلیگرم در تمام بیماران میباشد. این افت فشارخون گاه به سکته مغزی و قلبی منجر شده است. پاسخ رفلکسی سمپاتیک می تواند آنژین، شواهد ایسکمی در نوار قلب و نارسایی قلبی در مبتلایان به بیماری ایسکمیک قلب برانگیزد که در این شرایط باید از تجویز دیازوکساید اجتناب شود.

دیازوکساید آزادشدن انسولین از پانکراس را مهار میکند (احتمالاً از طریق بازکردن کانالهای پتاسیم در غشا پلاسمایی سلول 6) و لذا جهت درمان افت قند خون ثانویه به انسولینما تجویز میگردد. گاهی بالارفتن قند خون به خصوص در بیماران با نارسایی کلیوی، مصرف دیازوکساید را عارضهدار میکند.

دیازوکساید برخلاف مدرهای تیازیدی که از نظر ساختمانی به آن مربوطند، سبب احتاس کلیوی نمک و آب می شود. با این وجود از آنجایی که این دارو تنها برای مدت کوتاهی استفاده ميشود، اين مسئله به ندرت مشكل ايجاد مينمايد.

فنول دويام

فنول دوپام، یک متسعکننده شریانچههای محیطی است که در اورژانسهای فشارخون بالا و فشارخون بالای بعد از عمل D_i جراحی استفاده می شود. این دارو عمدتاً بر گیرنده های دویامین عمل کرده و سبب گشادشدن شریانهای محیطی و دفع ادراری نمک می گردد. محصول تجاری آن یک مخلوط راسمیک است که فعالیت فارماکولوژیکی آن به واسطه ایزومر (R) صورت مي گير د.

فنول دوپام به سرعت متابوليزه مي شود، عمده متابولسيم أن از طریق کونژوگاسیون است. نیمه عمر فنولدوپام ۱۰ دقیقه است. این دارو به صورت انفوزیون داخل وریدی مداوم تجویز میگردد. انفوزيون فنول دوپام با مقادير پايين (٠/١mcg/kg/min) آغـاز شده و سپس هر ۲۰-۱۵ دقیقه افزایش می یابد تا حداکثر به

۱/۶ mog/kg/min برسد یا زمانی که کاهش فشارخونی که نظر است حاصل شود.

همانند دیگر متسع کنندههای عروقی مستقیم، عوارض عمده عبارتند از: تاکیکاردی رفلکسی، سردرد و گرگرفتگی، فنول دوپام، فشار داخل چشمی را نیز بالا میبرد و لذا باید از تجویز آن در مبتلایان به گلوکوم اجتناب نمود،

مسدو دكننده هاى كانال كلسيم

مسدودکنندههای کانال کلسیم علاوه بر اثرات ضد آنژین (فصل ۱۲ را ببینید) و ضداریتمی (فصل ۱۴ را ببینید)، مقاومت عروق محیطی و فشارخون را نیز کاهش میدهند. مکانیسم عمل آنها در فشارخون بالا (و تا حدودی أنـژین) مـهار ورود کلسیم بـه سلولهاي عضله صاف شرياني ميباشد

وراپامیل'، دیالتیازم و خانواده دی هیدروپیریدین (آمبلودييين^۶، فبلوديپين^۵، ايستراديپين^۶، نيكارديپين^۷، نیفدیپین ٔ و نیزولدیپین ٔ) همگی در پایین آوردن فشارخون به یک اندازه مؤثرند. در حال حاضر فرآوردههای بسیاری در ایالات متحده أمريكا جهت اين كاربرد تأييد شدهاند. كلويدييين ١٠٠ أز اعضای جدیدتر این خانواده است که تنها در فرمولاسیون تجویز وریدی در دسترس میباشد.

تفاوتهاي هموديناميك موجود بين مسدودكنندههاي كانال کلسیم ممکن است در انتخاب یک داروی به خصوص مؤثر باشند. نیفدیین و دیگر عوامل دی هیدروپیریدینی به عنوان متسعکنندههای عروقی انتخابی تر عمل میکنند و آثر مهار قلبی کمتری نسبت به وراپامیل و دیلتیازم دارند. فعال شدن رفلکس سمیاتیک همراه با اندکی تاکیکاردی، برونده قلبی را در اکثر بیمارانی که دی هیدروپیریدین دریافت میکنند ثابت نگهداشته یا اندکی افزایش میدهد. وراپامیل بیشترین اثر میهار قلبی را دارا است و ممکن است ضربان قلب و برون ده قلبی را کاهش دهد. دیلتیازم اثری حد واسط دارد. فارماکولوژی و عوارض این داورها، با جزئیات بیشتر در فصل ۱۲ شرح داده شده است. مقادیر مصرفی مسدودکنندههای کانال کلسیم در درمان فشارخون بالا همانند درمان آنـژین است. بعضی از مطالعات اپیدمیولوژیک افزایش خطر سکته قلبی یا مرگ و میر در بیمارانی که از نیفدیپین

6- Isradipine

¹⁻ Fenoldopam

²⁻ Verapamil 4- Amlodipine

³⁻ Diltiazem

⁵⁻ Felodipine

⁷⁻ Nicardipine

⁹⁻ Nisoldipine

⁸⁻ Nifedipine 10- Clevidipine

کوتاه اثر جهت درمان فشارخون بالا استفاده نمودهاند، را گزارش کردہ است، بنابراین توصیہ مے شود، نیفدیین کوتاہ آئے در فشارخون بالا استفاده نشود. مسدودكنندههاي كلسيم پيوسته _ رهش یا مسدودکنندههای کلسیم با نیمه عمر طولانی، فشارخون را به طور مناسبتری کنترل کرده و برای درمان فشارخون بالای مزمن نیز مناسبترند. نیکاردییین داخل وریدی و کلویدییین نیز جهت درمان فشارخون در مواردی که درمان خوراکی مقدور نیست موجود می باشند، گرچه ورایامیل و دیلتیازم تزریقی نیز مى تواند به همين منظور استفاده شوند. نيكاردييين به طور تیبیک با سرعت ۲-۱۵ میلیگرم در ساعت انفوزیون می شود. کلویدیین با دوز شروع ۲mg/h انفوزیون می شود و تا ۴-۶mg/h افزایش می یابد. دارای شروع اثر ناگهانی است و در موارد فشارخون بالا در دوران حاملگی، تجویز می شود. نیفدییین خوراکی کوتاه اثر در کنترل اورژانسی فشارخون شدید استفاده شده است.

■ مهارکنندههای آنژیوتانسین

رنین، آنژیوتانسین و آلدوسترون حداقل در بعضی مبتلایان به فشارخون اولیه، نقش مهمی ایفا میکنند. در تقریباً ۲۰٪ مبتلایان به فشارخون اولیه، فعالیت رئین پالاسمایی په طور نامتناسبی پایین و در ۲۰٪ به طور نامتناسبی بالاست. فشارخون بیمارانی که فشارخون همراه با فعالیت رنین بالا دارند، به خوبی به مسدودکنندههای بتا (که فعالیت رئین پلاسمایی رئین را پایین می آورند) و مهارکننده های آنژیوتانسین یاسخ می دهد. یاسخ به مهارکنندههای آنژیوتانسین از نقش افزایش رنین و آنژیوتانسین در این بیماران حمایت میکند.

مکانیسم و جایگاههای عمل

أزادشدن رنين از قشر كليه باكاهش فشار شريان كليوي، تحريك عصبی سمپاتیک، کاهش دریافت سدیم یا افزایش غلظت سدیم در لوله کلیوی دور (دیستال) تحریک میشود (فصل ۱۷ را ببینید). رنین بر أنژیوتانسیوژن عمل کرده و آنژیوتانسین آکه یک دکاپتید پیشساز غیرفعال است را جدا میکند. سیس آنژیوتانسین I عمدتاً توسط ACE اندوتليومي به آنـژيوتانسين II كـه يك اکتاپیتید تنگکننده شریانی است تبدیل می شود (شکل ۵-۱۱) که آن نیز به نوبه خود در غدد فوقکلیه به آنژیوتانسین III تبدیل می گردد. آنژیوتانسین II سبب تنگی عروقی و احتباس سدیم می گردد. آنژیوتانسین II و آنژیوتانسین III هر دو باعث تحریک

آزادشدن آلدوسترون میشوند. آنژیوتانسین ممکن است در بالا نگهداشتن مقاومت عروقی در شرایطی که فشارخون بالا با افزایش فعالیت رنین پلاسمایی همراه است (مانند تنگی شریان کلیوی) و یا بعضی بیماریهای کلیوی و افزایش فشارخون بدخیم و نیز پس از درمان با محدودیت دریافت سدیم، یا متسعکنندههای عروقی، به کار گرفته شود. با این وجود، داروهای مهارکتنده آنژیوتانسین، حتی در فشارخون بالای همراه با فعالیت رنین پایین نیز می توانند فشارخون را کاهش دهند.

یک سیستم موازی برای ساخت آنژیوتانسین در بسیاری از بافتهای دیگر (مانند قلب) وجود دارد و ممکن است مسئول تخییرات تروفیک مانند هیپرتروفی قلبی باشد. آنزیم تبدیل کنندهای که در سنتز آنژیوتانسین II بافتی دخیل است نیز توسط مهارکنندههای ACE مهار میشود.

سه دسته از داروها به طور اختصاصی بر سیستم رنین آنژیوتانسین عمل میکنند که عبارتند از: مهارکنندههای ACE و مهارکنندههای رقابتی آنژیوتانسین در سطح گیرندههای آن شامل لوزارتان (Losartan) و دیگر آنتاگونیستهای نانویپتیدی؛ و أليس كرين (Aliskiren)، يك أنتاكونيست رنين كه از طريق خوراکی فعال است (رجوع به فصل ۱۷). چهارمین گروه داروها، مهاركنندههاي گيرنده الدوسترون (همچون اسپيرينولاكتون!، اپلرنون ، همراه با دیورتیکها، مورد بحث قرار گرفتهاند. در مجموع، همان گونه که پیش از این گفته شد، داروهای بلوککننده مىتوانند رهاسازى رئين را كاهش دهند. β

مهاركنندههاي آنزيم تبديلكننده آنژیوتانسین (ACE)

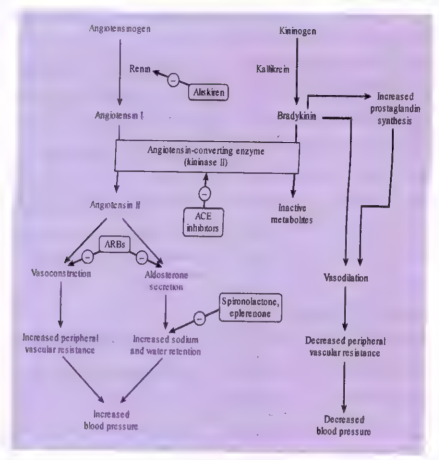
کاپتوپریل و دیگر داروهای این دسته آنزیم تبدیل کننده پپتیدیل دی پپتیداز را مهار میکنند که این آنزیم آنژیوتانسین I را هیدرولیز و به آنژیوتانسین II تبدیل میکند و (تحت عنوان کینیاز پلاسمایی) برادی کینین را غیرفعال می کند. برادی کینین یک گشادکننده عروقی است که حداقل بخشی از فعالیت آن از طریق تحریک آزادشدن نیتریک اکساید و پروستاسیکلین صورت میگیرند. اثر کاهش فشارخون کاپتویریل هم از اثر مهاری آن بر سیستم رنین _ آنژیوتانسین و هم از اثر تحریکی آن بر سیستم کالیکرئین ـ کینین ناشی میشود (شکل ۱۱-۵). مکانیسم دوم این گونه کشف شد که مشاهده کردند ایکاتیبانت از فصل ۱۷ را

¹⁻ Spirinolactone

²⁻ eplernone

³⁻ Captopril

⁴⁻ Icatibant



شکل ۵-۱۱.مکانهای اثر داروهایی که بر سیستم رئین _ آنژیوتانسین _ آلدوسترون اثـر میکنند. ACE = آنـزیم مـبدل آنـژیوتانسین؛ ARB=
بلهککنندههای گیرنده آنژیوتانسین.

ببینید) که آنتاگونیست گیرنده برادی کینین است. از اثر کاهش فشار خون ناشی از کاپتوپریل می کاهد.

انالاپریل یک پیش داروی خوراکی است که از طریق هیدرولیز به انالاپریلات تبدیل میشود که یک مهارکننده آنزیم تبدیل کننده با اثراتی شبیه کاپتوپریل است. خود انالاپریلات، تنها جهت استفاده داخل وریدی در اورژانسهای فشارخون بالا به کار میرود. لیزینوپریل یک مشتق لیزینه انالاپریلات میباشد. موکسیپریل به پریندوپریل بکوییناپریل دامیپریل میراندولاپریل به بنازپریل و فوزینوپریل دیگر اعضای طولانی اثر این دسته از داروها هستند. تمام آنها مانند انالاپریل پیش دارو بوده و عمدتاً در کبد، با هیدرولیز، به عوامل فعال تبدیل می شوند.

مهارکنندههای آنژیوتانسین II، اصولاً با کاهش مقاومت عروق محیطی، فشارخون را پایین میآورند. ولی برون ده قلبی و ضربان قلب چندان تغییر نمیکنند. این عوامل برخلاف مستمعکنندههای عروقی مستقیم باعث فعال شدن رفلکس سمپاتیک نمیشوند و میتوانند در افرادی که بیماری ایسکمیک قلبی دارند با اطمینان مصرف شوند. نبود تاکیکاردی رفلکسی ممکن است ناشی از تنظیم بارورسپتورها در سطح پایین تر یا افزاش فعالمت پاراسمیاتیک باشد.

2- Lisinopril

I- Enalapril

³⁻ Moexipril

⁵⁻ Quinapril

⁷⁻ Trandolapril

⁹⁻ Fosinopril

⁴⁻ Perindopril6- Ramipril8- Benazepril

گرچه مهارکنندههای آنزیم تبدیل کننده در شرایطی که فعالیت رنین پلاسمایی بالاست حداکثر تأثیر را دارند، اما همراهی کاملی بین فعالیت رنین پلاسمایی و پاسخ ضد فشارخونی این داروها وجود ندارد. براین اساس تعیین فعالیت رنین غیرضروری

مهارکنندههای ACE نقش مفیدی به خصوص در درمان مبتلایان به بیماری مزمن کلیوی دارند زیرا پروتئینوری را از بین برده و عملکرد کلیوی را تثبیت میکنند (حتی بدون پایین آوردن فشارخون). این اثر مخصوصاً در مورد دیابتیها ارزشمند است و امروزه این داروها در دیابتیها حتی بدون فشارخون بالا نیز توصیه شده است. این مزایا احتمالاً از بهبود همودینامیک داخل کلیوی همراه با کاهش مقاومت شریانچه وابران گلومرول و در نتیجه کاهش فشار مویرگی داخل گلومرولی ناشی میشود. همچنین ثابت شده است مهارکنندههای ACE در درمان نارسایی قلبی و پس از سکته قلبی بسیار مفیدند. شواهد اخیر حاکی از آنند که مهارکنندههای ACE بروز دیابت را در بیمارانی که در معرض خطر بالای بیماریهای قلبی عروقی هستند، کاهش میدهند.

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

پارامترهای فارماکوکینتیکی کاپتوپریل و مقدار توصیه شده آن در جدول ۲-۱۱ آمده است. حداکثر غلظت انالاپریلات (متابولیت فعال انالاپریل) ۴-۳ ساعت پس از مصرف آن ایجاد میشود. نیمه عمر انالاپیریلات حدود ۱۱ ساعت است. مقدار مصرفی معمول انالاپریل ۲۰-۱۰ میلیگرم یک یا دو بار در روز است. لیزینوپریل نیمه عمری برابر ۱۲ ساعت دارد. مقدار ۸۰-۱۰ میلیگرم یک بار در روز در اکثر بیماران مؤثر است. تمام مهارکنندههای ACE به جز فوزینوپریل و موکسیپریل عمدتأ توسط کلیهها حذف میشوند و مقدار آنها باید در مبتلایان به نارسایی کلیوی کاهش یابد.

سميت

در بیمارانی که به دلیل مصرف داروهای مدر، محدودیت نمک در رژیم غذایی یا از دستدادن مایع از دستگاه گوارش، کمبود حجم دارند، افت فشارخون شدید می تواند در دفعات اولیه استفاده از هر مهارکننده ACE رخ دهد. دیگر عوارض جانبی که میان تمام مهارکنندههای ACE مشترکند عبارتند از: نارسایی حاد کلیوی (به ویژه در بیمارانی که تنگی دو طرفه شریان کلیوی یا تنگی شریان در تنها کلیه خود دارند)، هایپرکالهی، سرفه خشک که گاهی با

خسخس همراه است و آنژیوادم. ایجاد هایپرکالمی در مبتلایان به نارسایی کلیوی یا دیابت محتمل تر است. به نظر میرسد برادی کینین و ماده P مسئول سرفه و آنژیوادمی باشد که با مهارکردن ACE مشاهده می شود.

مهارکنندههای ACE طی سه ماهه دوم و سوم حاملگی ممنوع میباشند زیرا خطر افت فشارخون جنین، آنوری و نارسایی کلیوی، که گاهی با ناهنجاریهای جنین یا مرگ همراه میباشند، وجود دارد. شواهد اخیر، مواجهه با مهارکنندههای ACE در سه ماهه اول را نیز در افزایش خطر تراتوژنی آنها دخیل میدانند. کاپتوپریل به خصوص هنگامی که در مقادیر بالا در مبتلایان به نارسایی کلیوی تجویز شود، ممکن است سبب نوتروپنی یا پروتئینوری شود. آثرات سمی جزئی تر شامل تغییر حس چشایی، راشهای جلدی آلرژیک و تب دارویی است که ممکن است در راشهای جلدی آلرژیک و تب دارویی است که ممکن است در

تداخلات دارویی مهم آنها، مربوط به زمانی است که بیمار از مکملهای پتاسیم یا مدرهای نگهدارنده پتاسیم استفاده کند که ممکن است به هایپرکالمی بیانجامند. داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی احتمالاً با مهار اتساع عروقی توسط برادی کینین، اثر افت فشارخون مهارکنندههای ACE را مختل کنند. این عمل آنها حداقل تا حدودی به واسطه پروستاگلاندینها انجام می شود.

داروهای مسدودکننده گیرنده آنژیوتانسین

لوزارتان و والزارتان اولین مسدودکنندههای گیرنده نوع I آثریوتانسین II (AT₁) بودند که وارد بازار شدند. کاندسارتان آزیروتانسین II (AT₁) بودند که وارد بازار شدند. کاندسارتان نیز اپروسارتان و المسارتان و المسارتان و المسارتان و المسارتان نیز همچنین در دسترس میباشند. این داروها هیچ تأثیری بر ACE متابولیسم برادی کینین نداشته و بنابراین نسبت به مهارکنندههای ACE، به طور انتخابی تری اثرات آنژیوتانسین را مهار می کنند. همچنین این داروها، در مقایسه با مهارکنندههای ACE، قابلیت مهار عمل آنژیوتانسین کامل تری دارند زیرا آنزیمهای دیگری مهار عمل آنژیوتانسین مرزی التولید کنند، مسدودکنندههای گیرنده آنـژیوتانسین مـزایـایی مشابه مهارکنندههای گیرنده آنـژیوتانسین مـزایـایی مشابه مهارکنندههای عدلی و بیماری مهارکنندههای عدل در جدول مرزی کلیوی دارند. پارامترهای فارماکوکینتیکی لوزارتان در جدول

¹⁻ Losartan

³⁻ Candesartan

²⁻ Valsartan
4- Eprosartan
6- Telmisartan

⁵⁻ Irbesartan

⁷⁻ Olmesartan

ACE آمده است. عوارض جانبی آن مشابه مهارکنندههای ACE میباشد از جمله خطر استفاده از آن حین حاملگی. سرفه و آنسژیوادم رخ دهسند اصا شیوع آن بسیار کمتر است، مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین در بیمارانی که واکنشها را نسبت به مهارکنندههای ACE نشان میدهند کاربرد دارند. ترکیب یک مسدودکنده آنژیوتانسین به همراه مهارکننده ACE یا آلیس کایرین از آن جهت توصیه نمی شود زیرا کارآزماییهای بالینی اخیر سمیت بالینی آنها در شکل ترکیبی نشان دادهاند.

فارماکولوژی بالینی عوامل ضد فشارخون بالا

درمان فشارخون بالا یک مشکل منحصر به فرد محسوب می شود. این بیماری معمولاً در سراسر زندگی فرد وجود داشته و تا قبل از مراحل پیشرفته علائم کمی ایجاد می کند. جهت درمان مؤثر باید روزانه داروهایی مصرف شوند که ممکن است گران باشند و اغلب عوارض جانبی ایجاد می کنند. بنابراین پزشک باید اطمینان داشته باشد که فشارخون بالا، یک مساله دائمی بوده و نیز باید علل ثانویه فشارخون بالا که می توانند با اعمال جراحی خاص درمان شوند را رد نماید. اطمینان از دائمی بودن فشارخون به خصوص در افرادی که افزایش خفیفی در فشارخون دارند با اندازه گیری فشارخون حداقل ادر ۳ نوبت مختلف حاصل می شود. پایش سیار فشارخون ممکن در افزایش خفیف فشارخون باشد. فشارخون بالای سیستولی در افزایش خفیف فشارخون باشد. فشارخون بالای سیستولی در افزایش خفیف فشارخون باشد. فشارخون بالای سیستولی

به محض این که فشارخون بالا اثبات شد، این سوال که آیا بیمار نیاز به درمان دارد و این که چه داروهایی باید استفاده شوند، باید مد نظر قرار گیرند. سطح فشارخون، سن بیمار، شدت آسیب عضو به واسطه فشارخون بالا (اگر رخ داده باشد) و وجود فاکتورهای خطر قلبی عروقی باید همگی لحاظ شوند. ارزیابی عملکرد کلیوی و وجود پروتئینوری، در انتخاب داروی ضد فشارخون سودمند میباشد. سطوح و اهداف درمانی در جدول خشارخون سودمند میباشد. سطوح و اهداف درمانی در جدول جهت ماهیت پرفشاری خون و اهمیت درمانی که وی میتواند جهت ماهیت پرفشاری خون و اهمیت درمانی که وی میتواند دریافت کند مطلع شده تا بتواند بهترین تصمیم را اتخاذ کند.

زمانی که تصمیم به درمان گرفته شد، باید یک رژیم درمانی طراحی شود. انتخاب داروها بر اساس سطح فشارخون، وجود و شدت آسیب در انتهای اندامها و وجود سایر بیماریها صورت

میگیرد. فشارخون شدید که با عوارض تهدیدکننده حیات همراه است، نیاز به درمان سریعتر با داروهای مؤثرتر دارد. با این وجود، اغلب مبتلایان به فشارخون اولیه، ماهها یا سالها فشارخون بالایی داشتهاند و بهترین روش آن است که درمان به صورت تدریجی آغاز گردد.

آموزش بیمار در زمینه سیر طبیعی و ماهیت فشار خون بالا و اهمیت پذیرش درمان و نیز عوارض جانبی بالقوه داروها ضروری است. چاقی نیز باید درمان شود و داروهایی که موجب افسازش فشارخون می شوند (ضد احتقانهای سمپاتیکی، داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی، ضد بارداریهای خوراکی و بعضی داروهای گیاهی) در صورت امکان باید حذف شوند. جلسات پیگیری باید به اندازهای باشد که بیمار را متقاعد کند که پیماری او را جدی محسوب کرده است در هر جلسه پیگیری، اهمیت درمان باید مجدداً تاکید شود و به پرسشهای بیمار در زمینه مقدار مصرفی داروها یا عوارض جانبی آنها پاسخ بیمار در زمینه مقدار مصرفی داروها یا عوارض جانبی آنها پاسخ داده شود، ساده کردن رژیم درمانی و تشویق بیمار به کنترل فشارخون در منزل دیگر عواملی هستند که پذیرش درمان را بهبود می بخشند.

درمان سريايي فشارخون بالا

قدم اول در درمان فشارخون بالا ممکن است غیردارویی باشد. همان گونه که قبلاً شرح داده شد، محدودیت نمک رژیم غذایی می تواند در بسیاری از بیمارانی که افزایش خفیف فشارخون دارند، درمان مؤثری باشد. در یک رژیم غذایی متوسط آمریکایی حدود معقول در درمان فشارخون بالا حاوی ۱۰۰-۷۰ میلی اکی والان سدیم در روز است که با نمک نزدن به غذا حین پخت و پس از آن و اجتناب از غذاهای فرآوری شده که نمک بالایی دارند، قابل دستیابی است. رژیم غذایی غنی از میوه، سبزی و محصولات لبنی کم چرب (که محتوای چربی اشباع شده آنها کم است) و نیز تعدیل دریافت الکل (که بیش از ۲ بار در روز نباشد) نیز فشارخون را پایین می آورد.

نشان داده شده است که کاهش وزن حتی بدون محدودیت دریافت نمک، فشارخون را در ۷۵٪ بیماران دارای اضافه وزنی که دچار افزایش خفیف تا متوسط فشارخون هستند، به سطح طبیعی می رساند. در بعضی مطالعات (نه همه آنها) نشان داده شده است که ورزش منظم فشارخون را در مبتلایان به فشار خون بالا، پایین می آورد.

در مورد کنترل دارویی افزایش خفیف فشارخون، در بسیاری از بیماران فشارخون می تواند با استفاده از یک دارو به سطح طبيعي برسد. با اين وجود، اغلب مبتلايان به فشارخون بالا، نياز به دو یا چند داروی ضد فشارخون دارند (کادر فشارخون بالای مقاوم به درمان و درمانهای چند دارویی را ببینید). مدرهای تازیدی، مسدودکنندههای گیرنده اله مهارکنندههای ACE. مسدودکنندههای گیرنده آنـژیوتانسین و مسـدودکنندههای کانال های کلسیم همگی نشان داده شده است که عوارض فشارخون بالا را کاهش داده و میتوانند به عنوان درمان دارویی اولیه استفاده شوند. در مورد مدرها این نگرانی وجود دارد که تأثیر منفى آنها بر چربى سرم يا ايجاد اختلال در تحمل گلوكز ممكن است به خطر بیماری عروق کرونر بیافزاید و همین امر مزیت آنها در کاهش فشارخون را تحت تأثیر قرار دهد. با این وجود، اخیراً یک کارآزمایی بالینی وسیع انجام شده است که داروهای مختلف ضد فشارخون بالا (در شروع درمان به کار گرفته می شوند) را با هم مقایسه میکند. در این مطالعه نشان داده شد است که کلرتالیدون (یک مدر تیازیدی) به اندازه دیگر عوامل در کاهش مرگ ناشی از بیماری عروق کرونر و سکته قلبی غیر کشنده مؤثر است و در پیشگیری از نارسایی قلبی بهتر از آملودیپین و در ییشگیری از سکته قلبی بهتر از لیزینویریل میباشد. بتابلوکرها در کاهش عوارض قلبی و عروقی تأثیر کمی داشته و لذا به عنوان داروی خط اول در درمان پرفشاری خون غیربیچیده توصیه نمي شود.

در انتخاب داروهای ضد فشارخون بالا، وجود بیماری همراه باید لحاظ شود زیرا ممکن است، بیمار از یک داروی منفرد برای دو بیماری سود ببرد. به عنوان مثال، داروهای مهارکننده سیستم رنین ـ آنژیوتانسین، به ویژه در بیماران مبتلا به دیابت یا بیمارانی که شواهدی از بیماری کلیوی مزمن همراه با پروتئینوری دارند، مفید میباشند. مسدودکنندههای گیرنده بتا یا مسدودکنندههای کانال کلسیم در بیمارانی که آنژین دارند و مدرها، مهارکنندههای ACE، مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین، مسدودکنندههای گیرنده ال ایدرالازین در بیمارانی که از نارسایی قلبی رنج می برند و مسدودکننده های گیرنده های ۵ در مردانی که هاییرپلازی خوشخیم بروستات دارند مفیدند. نژاد نیز ممکن است بر انتخاب دارو مؤثر باشد: به طوری که آمریکاییهای أفريقايي تبار به مدرها و مسدودكنندههاي كانال كلسيم بهتر ياسخ ACE میدهند تا مسدودکنندههای گیرنده β و میهارکنندههای 2چینی ها نیز به اثرات مسدودکنندههای گیرنده 3حساس تر بوده و ممكن است به مقادير كمترى احتياج داشته باشند.

اگر یک دارو فشارخون را به اندازه کافی کنترل نکند، داروهای واجد جایگاه عمل مختلف، می توانند ترکیب شوند تا فشارخون را به طور مؤثری پایین آورده و نیز سمیت را به حداقل برسانند (مراقبت قدم به قدم 4). اگر مدر در درمان اولیه مورد استفاده قرار نگیرد، یک مهارکننده ACE یا مسدودکننده گیرنده آثریوتانسین اغلب به عنوان داروی دوم انتخاب می شود. اگر چهار دارو مورد نیاز باشد، یک عامل تضعیف کننده سمپاتیک نظیر مسدودکننده β یا کلونیدین بایستی مدنظر قرار گیرد. در ایالات متحده آمریکا ترکیبات دارویی ثابت شامل یک مسدودکننده گیرنده گیرنده گیرنده گیرنده گیرنده گیرنده گاروتانسین به علاوه یک تیازید، یا یک گیرنده آثریوتانسین به علاوه یک تیازید می بازی تیازید تی

ارزیابی فشارخون در مطب باید شامل اندازه گیری فشار خون در وضعیتهای خوابیده، نشسته و ایستاده باشد. تلاش باید در وضعیتهای خوابیده، نشسته و ایستاده باشد. تلاش باید در جهت طبیعی کردن سطح فشارخون در وضعیت یا سطح فعالیتی باشد که جهت بیمار معمول است. مطالعه گسترده "درمان بهینه فشارخون" اظهار می کند که حداکثر فشار بهینه ۱۳۸/۸۳ میلی متر جیوه است. پایین آوردن فشارخون به کمتر از این سطح مزیت بیشتری برای بیمار ندارد. با این وجود در بیماران دیابتی، سرعت وقایع با پایین آوردن هر چه بیشتر فشارخون پیوسته کاهش می یابد. فشارخون بالای سیستولی (بیش از ۱۵۰ میلی متر جیوه با وجود فشارخون دیاستولی طبیعی) یک فاکتور خطر قلبی عروقی قوی در افراد بالاتر از ۶۰ سال محسوب شده و باید درمان شود. پیشرفتهای اخیر در درمان پرفشاری خون سرپایی شامل کنترل تلفنی با پزشک یا داروساز مسئول که نشان داده شده کنترل فشارخون را به صورت مؤثری مدیریت نموده است.

علاوه بر عدم پذیرش درمان، سایر علل عدم پاسخ به درمان دارویی عبارتند از: دریافت سدیم زیاد و درمان ناکافی با مدرها همراه با بالابودن حجم خون، و داروهایی چون ضدافسردگیهای سه حلقهای، داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی، مقلدهای سمپاتیک بدون نسخه، سوءمصرف محرکها (آمفتامین یا کوکائین) یا مقادیر زیاد کافئین و داروهای ضدبارداری خوراکی. این عوامل میتوانند با اعمال بعضی داروهای ضد فشارخون بالا می برند.

اداره اورژانسهای فشارخون بالا

با وجود تعداد زیاد بیمارانی که از فشارخون بالای مزمن رنج میبرند، اورژانسهای فشارخون نسبتاً نادرند، بالارفتن قابل توجه یا ناگهانی فشارخون ممکن است یک تهدید جدی برای زندگی باشد و کنترل سریع فشارخون در این شرایط ضرورت دارد. اورژانسهای فشارخون بالا اغلب در بیمارانی که فشارخونشان شدید یا کنترل نشده است و در کسانی که به طور ناگهانی داروهای ضد فشارخون بالا را قطع میکنند رخ میدهد.

تظاهرات باليني و پاتوفيزيولوژي

اورژانسهای فشارخون عبارتند از: فشارخون بالای همراه با آسیب عروقی (به اصطلاح فشارخون بالای بدخیم) و فشار خون بالای همراه با عوارض همودینامیک مانند نارسایی قلبی، سکته مغزی، یا آنوریسم آفورت پاره شده. فرآیند آسیب شناختی زمینه ای در فشارخون بالای بدخیم، آرتریوپاتی پیشرونده همراه با التهاب و نکروز شریانچهها است. ضایعات عروقی در کلیه رخ می دهند که رئین آزاد می کنند و رئین نیز به نوبه خود تولید آثریوتانسین و آلدوسترون را تحریک می کند. این مواد نیز فشارخون را بیشتر بالا می برند.

انسفالوپاتی نباشی از فشارخون بالا وینژگی کلاسیک فشارخون بالای بدخیم است. تظاهر بالینی آن به صورت سردرد شدید، آشفتگی روانی و اختلال درک بروز مینماید. تاری دید، تهوع و استفراغ و نقایص نورولوژیک موضعی نیز شایعند. اگر این شرایط درمان نشود، ممکن است در عرض ۴۸-۱۲ ساعت به سمت تشنج، خواب آلودگی، کما و حتی مرگ پیشرفت کند.

درمان اورژانسهای فشارخون بالا

کنترل کلی اورژانسهای فشارخون بالا نیاز به مراقبت از بیمار در یک واحد مراقبتهای ویژه همراه با ثبت دائم فشارخون شریانی نیاز دارد. در طول درمان دریافت مایعات و دفع آن باید به دقت کنترل گردد. وزن بدن که نمایانگر حجم کل مایعات بدن است نیز باید روزانه اندازهگیری شود.

جهت پایین آوردن سریع فشارخون (طی چند ساعت) داروهای ضد فشارخون تزریقی استفاده میشوند و به محض این که فشارخون در حد معقولی کنترل شد، درمان ضد فشارخون خوراکی باید جایگزین شود زیرا این درمان امکان کنترل درازمدت مناسبتر فشارخون را فراهم می آورد. هدف درمان در ساعات یا روزهای اول طبیعیکردن کامل فشارخون نیست زیرا فشارخون بالای مزمن همراه با تغییراتی در خود تنظیمی جریان خون مغزی است. بنابراین رساندن سریع فشارخون به سطح طبیعی ممكن است به افت خونرساني مغز و آسيب مغزى بيانجامد به علاوه، فشارخون باید با حفظ فشار خونی دیاستولی حداقل در حد ١٠٠–١٠٠ ميليمتر جيوه، حدود ٢٥٪ پايين آورده شود. متعاقباً فشارخون مى تواند با استفاده از درمان خوراكى طى چند هفته به سطح طبیعی برسد. دارویی که معمولاً در درمان اورژانسهای فشارخون بالا استفاده می شود، یک متسعکننده عروقی به نام سديم نيترويروسايد است. فنول دويام، نيتروگليسيرين، لابتالول، مسدودکنندههای کانال کلسیم، دیازوکساید و هیدرالازین دیگر داروهای تزریقی هستند که ممکن است مؤثر باشند. اسمولول اغلب جهت کنترل فشارخون بالای حین و بعد از عمل جراحی مورد استفاده قرار می گیرد. مدرهایی جون فورزماید جهت جلوگیری از افزایش حجمی که به طور تیبیک حین استفاده از متسع کنندههای عروقی قوی رخ می دهد، تجویز می گردد.

پاسخ مطالعه مورد

بیمار مبتلا به افزایش فشارخون مرحله یک براساس طبقهبندی JNC میباشد (جدول ۱۱-۱ را ببینید). اولین پرسش در کنترل این بیمار آن است که درمان فشارخون این فرد چقدر ضرورت دارد. فاکتورهای خطر قلبی و عروقی در این مرد شامل تاریخچه خانوادگی ابتلا به بیماریهای کرونری و افزایش کلسترول میباشد. شواهد حاکی از بزرگی بطن چپ در EKG میباشد. با توجه به تاریخچه خانوادگی، این بیمار احتمالاً میبالا به فشارخون اولیه میباشد اما به هر حال بیمار بایستی تستهای غربالگری معمول نظیر عملکرد کلیوی،

عملکرد تیروئید، و اندازهگیری الکترولیت سرم را انجام دهد. به منظور تعیین اینکه آیا هایپرتروفی بطن چپ بیمار به طور ثانویه ناشی از بیماریهای دریچهای و یا ساختاری قلب است یا خیر یک الکتروکاردیوگرام بایستی انجام شود.

کنترل ابتدائی در این بیماران می تواند شامل تغییرات رژیم و ورزش ایروبیک باشد. اما بسیاری از بیماران این چنینی نیازمند دارو می باشند. مدرهای تیازیدی با دوزهای کم ارزان بوده، اثرات جانبی کمی داشته و در بسیاری از بیماران مبتلا به فشارخون متوسط مؤثر می باشند. سایر داروهای خط اول شامل بایستی هر ماه مورد ارزیابی قرار گیرد. در صورتی که نیاز به استفاده به دو دارو بود یکی از دو دارو بایستی از مدرهای تیازیدی باشد. به محض کنترل فشارخون، بیمار بایستی برنامه تغییر سبک زندگی و مصرف داروها را همزمان به طور دورهای ادامه دهد. مهارکنندههای آنزیم مبدل آنژیوتانسین و مسدودکنندههای کانال کلسیم میباشند. در صورتی که بیمار مبتلا به بیماری عروق کرونر بوده و یا فشار خون ناپایدار باشد بایستی از مسدودکنندههای β نیز استفاده کرده و این نوع داروها مورد توجه قرار گیرند. تنها یک دارو بایستی تجویز شده و بیمار

PREPARATIONS AVAILABLE



	DRENOCUTION	Reserpine	Generic	Nifedipine	Generic, Adalat,
Acchutolol.	Ceneric, Sectral		TO E ADMINISTRAÇÃO DE LOS CONTRAS CONT	E 1.1.0	Proceedin Adams (I Proceedin-XL
Atenoloi	Generic, Tenormin	Dozazosio	Generic Cardura	Nisoldipine	Generic, Sular
etamiel	Generio, Kerlone	Prazosie	Generic, Minipress	Verapamil	Generic, Calan,
isoproiol	Generic, Zebeta	Terazosin	Generic, Hytrin		hoptin, Calan SR, Vereinn
arvedijol	Generic, Coreg	GANGRON	BIOCKING AGENTS		
ismolol	Generic, Brevibloc	Mecamylamme	Generic (orphan		CONVERIING ENZAME.
abetaloi	Generic,	(TACCALLY MATTER)	drug for Tourette's		THRETORS
	Normodyne,		syndrome)	Benazepril	Generic, Lotensin
	Trandate	VASODI	TAIORS USED	Captopril	Generic, Capoten
Actoproloi	Generic, Lopressor, Toprol-XL	IN IN	PERIENSION	Enalapril	Generic, Vasotec, Englaprilat
ladolol	Generic, Corgard	Diazoxide	Hyperstat IV,		(parenteral)
iebivolol	Bystolic		Proglycem (oral for insulmoma)	Fosinopril :	Generic, Monopril
tenhutajoj	levatoi	Fenoldopam	Coriopam	Lisinopril	Generic, Prinivil,
indolol:	Generic, Visken	Hydralazine	Generic, Apresoline		Zestril
ropranoloi	Generic, Inderal,	Minoxidil	Generic, Apresonne	Moexipril	Generic, Univesc
inhimines.	inderal LA		-	Perindoprili	Generic, Aceon
imolol	Generic, Blocadren	Topical	Rogaine	Quinapril	Generic, Accupril
(1) 1)	RID ACTING	Nitroprusside	Generic, Nitropress	Ramiprii	Generic, Altace
	KOPLEGIC DRUGS		ULLIONAL CONTRACTOR	Transaction	Generic, Mavik
lonidine	Generic, Catapres,	Amlodapine	Generic, Norvasc	ANGROTENSIN	RECHTORBIOCKIES
	Catapres-TTS	Clevidapine	Cleviprex	Azsisartan	Edarbi
Juanabenz	Generic,	Diltiazem	Generic, Cardizem.	Candesartan	Generic, Atacand
	Wytensin	Court HEXICIES	Ourdzem CD.	Eprosartan	Generic, Teveten
iuantheine	Generic, Tenex		Cardizem SR, Dilacor	irbesartan	Generic, Avapro
Asthykiopa	Generic,		XL ,	Losartan	Generic, Coznar
	Methyldopate HCl	Felodipine	Generic, Plendil	Olmesartan	Benicar
	GANGHONK	Isradipine	Generic, DynaCirc,	Telmisartan	Generic, Micardis
	K NERVE TERMINA HOCKERS		Dynacire CR	Valsartan	Diovan
hanadrol	Hylorel	Nicard ip inc	Generic, Cardene, Cardene SR, Cardene	REN	NIMBTOR
Juanethidine	kneho		IV)	Aliskiren	Tekturna

	فارما فريستين سميت بداخلات	كاريردهاي باليني	50	مكانيسم الر	1×260
					ديورتيكاها
		هييرتانسيون، نارسايي خقيف	كاهش حجم خون همراه با اثرات عروقي	بلوک ناقل Na/CI در توبول های پیچیده	• تيازيدها:
		بالم	كم شناخته شده	ديستال كليوى	هيدروكلروتيازيده
					كلرتاليدون
-a'	فصل ۱۵ را ببینید	هييرتانسيون شديد نارسايي	همجون تيازيدها، باكارايي بيشتر	بوی Na/K/2CI در لوپ هنله	• ديورتيكهاي لوپ:
		الم ا			فوروزمايد
		الدوسترونيسمه نبارسايي	افرایش ترشع Na و کاهش ترشع X	بلوک گیرنده الدوسترون در توبول	· Impregie Yorki
		قلبى، ھيپر تانسيون	احتمالاً در کاهش مرک و مير نارسايي	- And Stitle	ايلرنون
	ı		قلبى مفيد است		
	4,			ال مركزي	فيد سمياتيكما بالثرات مركزي
خوراكي، كلونيدين همجنين چسب پوستي هم دارد سميته	خوراكي، كلونيد	هــيرتانسيون، كالونيدين	كاهش خروجي مركزي سمياتيك، كاهش	فعال کردن گیرنده های آدرنرژیک م	· Shouty, and ceyl
أرامش بخشي أنمى هموليتيك متيل دويا	أرامش بخشي. أز	همچنین در درمان علایم	رهاسازي نورايي نفرين از انتهاى اعصاب		
		ترک داروهای اعتیاد به کار	نورادرنرژیک		
		گرفته مىشود			
				اعماب سمياتيك	بلوككتندههاي انتهاي اعصاب سمياتيك
خوراكي. طول اثر طولاتي (روزها)	خوراكي. طول اث	هیپرتانسیون ولی به طور	كاهش تمامى ائرات سمهاتيك به ويژه	مهار ناقل وزيكولي أمين در اعصاب	• (((1))
سميت: رزريين: افسردگي رواني، اختلالات گوارشي	سميت: رزريين:	نادر تجويز مي شود	قلبي - عروقي و كاهش فشارخون	نورادرنرژیک و تخلیه ذخایر آمینی	
كوانتيدين: هيهوتانسيون ارتوستاتيك شديد اختلال عملكرد	كوانتيدين: هيوا	همچون رزريين	همجون رزريين	تداخل با رهاسازي أمين و جايگزين	• گوانتیدین
	+imo			نورايين نفريين در وزيكول ها مي شود	
					بلوىكتندمهاي ألفا
خوراكي. سميت: هيپوتانسيون ارتوستاتيك	خوراكي، سعيت:	ه يېر تانسيون، ه يېرپلازي	ممانعت از انقباض عروقي سمپاتيكي.	مهار انتخابي گيرنده أدرنرؤيك اله	• پرازوسين
		خوش خيم پروستات	كأهش تونوسيته عنضلات صاف		• ترازوسين
			پروستاتیک		• دوکسازوسین
					بلوىكنندههاى بتا
7	فصل ۱۰ را ببینید	هيپرتانسيون، نارسايي قلبي	مىمائست از تىجريك سمهاتيك قلبي.	بلوک گيرندمهاي را كه كاروديلول همچنين	• متويرولول، سايرين
			كاهش رهاسازي رنين	ميرندمهاي بهرا مهار مي كند	• St. gestle
				ついてつ くしかき ージ ディマン	• نبى ولول
				نيتريک اسي مي شود	
				فريلوكر غيراتتخابي	ويرويرانولول: نوع أصلى كيلوكر غيراتتخابي
				احتويرولول، اتنولول: بلوک كننده انتخابي و الم كه مصرف كسترده دارد.	• متوپرولول، اتنولول، بلوک

بخش سوم: داروهای قلبی عروقی ـکلیوی

400

خلاصه: داروهای کاربردی در فشارخون (ادامه)

قار ما کوکنتیک، سمت، تداخلات	كاربردهاي باليني	15/10	مكائيسم اثر	(4860
			د بلاتورها)	متسع كنندهما (وازوديلاتورها)
son 11 () wint	هيبرتانسيون، أنژين، أريتمي	كاهش ضربان و برون ده قلبي	بلوک غیرانتخابی کانال های کلسیمی نوع	• وولياميل
		كاهش مقاومت عروقي	1	• دیلتیازم
Band W of marie	هييرتانسيون	كاهش مقاومت عروقي	بلوک کائال های کلسیمی عروقی >	· Partie
			كاتال هاي كلسيمي قلبي	أملودييين، ساير
				このを対するがあり
خوراكى: سميت: أنژين، تاكىكاردى. هيدرالازين: سندرم	هسير تانسيون. ميموكسيديل	أتساع عروقى. كأهش مقاومت عروقى،	تحريك رهاساري اكسيد نيتريك	• هيدرالازين
شبة لوپوس	هــــمچنین در درمان دلک ۱۳۰۶ کاریویان	آرتریولها حساس تر از وریدها هستند تک کاردمی فاک		
and the second s	ماسی سمی مریزه تارد	د می درسی و مدسی	متابوليت أن باعث بازكردن كانال هاي X	• مينوکسيديل
			در عروق عضلات صاف ميشود	
				داروهاي تزريقي
تزريقي: طول اثر كوتاه	اور ژاس های فشارخون بالا	متسع كننده عروقي قدرتمند	رهاسازى اكسيد نيتريك	• نيتروپروسايد
سميت كاهش فشارخون بيش ازحد شوك			فعال كردن كيرندهماي رO	• فتول دويد
			کشودن کاتال های X	• ديازوكسايد
			B a ct atility	• Yiellel
			مهاركننده هاى انزيم مبدل انزيو تانسين (ACE)	مهاركنندهماي أتزيم
فشارخون بالاء تارسايي قلبي، خوراكي، سميت: سرفه، أنزيوادم تراتوزن	فشارخون بالاء تارسايي قلبيء	کاهش سطوح آنژیو تانسین II و کاهش	مهار أنزيم مبل أنزيو تانسين	• كاپتويريل، بسياري
	color	السقباض عروقى و ترشح اللوسترون،		S. C.
		افزایش برادی کینین		
			ه انژ يو تانسين	مهاركنندهماي كيرنده انزيو تانسين
خوراكي. سميت: مشايه مهاركتنده ACE ما بدون سرفه	فشارخون بالاء نارسايي قلبي	مشابه مهارکنندههای ACE راما سبب	 لوسمارتان، بسيارى مهار گيرندههاى أنزيوتانسين ATI 	• لومسارتان، بسياري
		افزايش بوادى كينين نعى شود		CAN.
				مهاركننده رنين
خوراكي مهميته همي كالمراء فارميان كلمون بالقمو ترائدون		Slade It gettung I e II e Ikeunger emlege, ilk	مهار فماليت أنزيم رئين	· Ilymakacati



داروهای متسع کننده عروق و درمان آنژین صدری

مطالعه مورد

بیمار ۵۲ ساله ای با سابقه درد ناگهانی قفسه سینه در حین نرمش یا شنا مراجعه نموده است. درد وی به صورت زیرجناغی بوده که گاهی به فک پایین نیز کشیده شده و بعد از ۱۰ تا ۱۵ دقیقه ناپدید شده است. وی سابقه هایپرلیپیدمی (سطح کلسترول تام ۲۴۵mg/dL و سطح لیپوپروتئین با دانسیته پایین کلسترول تام ۱۶۰mg/dL بوده است). وی رژیم غذایی توصیه شده از سوی پزشک را رعایت نکرده است. پدر وی از یک حادثه قلبی در سن ۵۵ سالگی زنده مانده است اما عموی وی بر اثر

بیماری قلبی در سن ۶۰ سالگی فوت شده است. در معاینات پزشکی فشارخون بیمار ۱۴۵/۹۵ میلی متر جیوه بوده و ضربان قلب وی ۸۰ ضربه در دقیقه بود. علائم شاخص بالینی دیگری نداشته جز اینکه سطح الکتروکاردیوگرام وی نرمال بوده و اندکی هایپرتروفی بطنی خفیفی را نشان میدهد. با فرض اینکه تشخیص آنژین کوششی پایدار صحیح باشد، چه درمانی برای این بیمار پیشنهاد میشود؟

بیماریهای ایسکمیک قلب، یکی از شایعترین بیماریهای قلبی
عروقی به ویژه در کشورهای پیشرفته میباشد، و آنژین صدری
شسایعترین حالت ایسکمی بافتی است که داروهای
متسعکنندههای عروقی در آن کاربرد دارند. آنژین صدری به درد
قفسه سینهای اطلاق میشود. که در اثر تجمع متابولیتهای
حاصل از ایسکمی میوکارد به وجود میآید. نیتراتهای آلی مانند
نیتروگلیسیرین راهکار اصلی بهبود فوری آنژین هستند.
مسدودکنندههای کانال کلسیم گروه دیگری از متسعکنندههای
عروقی هستند که به ویژه در مرحله پروفیلاکسی، اهمیت دارند.
مسدودکنندههای βکه از متسعکنندههای عروقی نیستند نیز در
پروفیلاکسی مفیدند. چندین گروه دارویی، از جمله داروهایی که
متابولیسم میوکارد را تغییر میدهند و مهارکنندههای انتخابی
ضربان قلب، تحت بررسی و ارزیابی قرار دارند.

شایع ترین علت آنژین، انسداد عروق کرونری بزرگ به واسطه آتروم (Atheromatous) (بیماری عروق کرونری،

(CAD) میباشد. ناکافی بودن جریان خون در شرایط حضور سبب آنژین فعالیتی (Effort angina) میشود که آنژین کلاسیک (Classic angina) نامیده میشود. با این وجود، اسپاسم گذرای موضعی این عروق که معمولاً به علت آترومهای زمینه ای میباشد، نیز میتواند ایسکمی میوکارد و درد قابل توجه ایجاد کند (آنژین وازواسپاستیک یا واریانت). آنژین واریانت، آنژین پرینزمتال ایز نامیده میشود.

علت اصلی آنژین صدری، عدم تعادل بین نیاز قلب به اکسیژن و اکسیژنرسانی آن از طریق عروق کرونری است. این عدم تعادل در آنژین کوششی زمانی رخ میدهد که نیاز قلب به اکسیژن افزایش یافته (به ویژه حین ورزش) اما جریان خون کرونری به تناسب آن بالا نمیرود. ایسکمی حاصل معمولاً سبب درد میشود. در حقیقت، ذخیره جریان خون کرونری در چنین بیماری به علت اختلال عملکرد اندوتلیال که در واقع سبب نقص

در انبساط عروق می شود، دچار نقصان است. بنابراین ایسکمی تحت شرایطی که نیاز میوکاردیال به اکسیژن کمتر می باشد، نیز رخ می دهد. در بعضی افراد، ایسکمی با درد همراه نبوده و به صورت ایسکمی "خاموش" یا "سیار" است. در آنژین متغیر، اکسیژن رسانی به قلب در نتیجه اسپاسم برگشت پذیر عروق کرونر کاهش می باید.

آنرین ناپایدار آ، یک سندرم کرونری حاد است. این سندرم، به حالتی اطلاق می شود که حملات آنرین در حالت استراحت رخ دهند و یک افزایش در شدت، دفعات تکرار و طول مدت درد قفسه سینه در بیماری که قبلاً آنزین پایدار داشته است، ایجاد شود. آنزین ناپایدار به واسطه اپیزودهای افزایش مقاومت شریان کرونری یا ایجاد لختههای پلاکتی کوچک، در مجاورت پلاک آترواسکلروزی ایجاد می شود. در اغلب موارد مکانیسم کاهش جریان خون، ایجاد ترومبوسهای مسدودکننده ناپایدار در محل پلاک پاره یا زخمی شده است. سیر و پیش آگهی آنرین محل پلاک پاره یا زخمی شده است. سیر و پیش آگهی آنرین باپایدار متغیر است اما این گروه از سندرمهای کرونری حاد ریسک بالایی از نظر سکته قلبی و مرگ دارند و یک اورژانس پزشکی میباشد.

از لحاظ نظری، عدم تعادل بین اکسیژنرسانی و تقاضای اکسیژن قلب، می تواند با کاهش تقاضای اکسیژن یا افزایش عرضه آن (با افزایش جریان کرونری) تصحیح شود. تقاضای اکسیژن در آنژین کوششی می تواند با کاهش کار قلبی یا (با توجه به برخی مطالعات) با تغییر متابولیسم قلب به سوی موادی که به ازای هر واحد ATP تولیدی نیاز به اکسیژن کمتری دارند، کاهش یابد. از سوی دیگر در آنژین متغیر، اسپاسم عروق کرونری یابد. از سوی دیگر در آنژین متغیر، اسپاسم عروق کرونری کانال کلسیم رفع شود. داروهای پایین آورنده چربی خون به خصوص "استاتینها" در درمان درازمدت بیماری آترواسکلروز اهمیت فراوانی یافتهاند (فصل ۳۵ را ببینید). در آنژین ناپایدار، تدابیر بسیاری با هدف افزایش اکسیژنرسانی و کاهش نیاز به اکسیژن، به کار گرفته می شود.

پاتوفیزیولوژی آنژین

عوامل تعیین کننده تقاضای اکسیژن قلب تعیین کنندههای عمده نیاز قلب به اکسیژن در جدول ۱۳-۱۱ آمدهاند. اثر فشارخون سرخرگی با واسطه تأثیر آن بر میزان فشار وارده بر جدار عروق، صورت می پذیرد. نیاز قلب به اکسیژن به علت فعالیت پیوسته آن، نسبتاً بالاست به طوری که حتی در

جدول ۱-۱۲ عوامل تعیین کننده مصرف اکسیژن توسط قلب استرس جدار فشار داخل بطنی شماع (حجم) بطنی ضخامت جدار ضربان قلب

غیاب استرس، ۷۵٪ اکسیژن موجود را استخراج میکند. زمانی که ضربان قلب، قدرت انقباضی، فشار شریانی یا حجم بطنی افزایش یابد، نیاز قلب به اکسیژن نیز افزایش مییابد. این تغییرات همودینامیک معمولاً طی ورزش و افزایش فعالیت سمپاتیک رخ میدهند و اغلب، آنژین را در مبتلایان به بیماری انسدادی عروق کرونر تشدید مینمایند.

داروهایی که اندازه قلب، ضربان قلب، یا قدرت انقباضی قلب را کاهش میدهند، باعث کاهش نیاز قلب به اکسیژن میشوند. بنابرایان پیش بینی می شود داروهای متسعکننده عروق، مهارکنندههای θ و بلوککنندههای کانال کلسیم، اثرات مفیدی در آنرین دارا باشند. بخش کوچک و متاخر جریان سدیم در طولانیکردن زمان کفه^۵ و دوام جریان کلسیمی پتانسیلهای فعال میوکارد، نقش دارد. داروهایی که این بخش متأخر جریان سدیم را مهار میکنند، قادر میباشند به گونهای غیرمستقیم جریان کلسیم را کاهش داده و در نتیجه نیروی انقباضی قبلب، بكاهند. قلب، غالباً اسيدهاي جرب را جهت توليد انرژي به كار میگیرد. با این وجود، اکسیداسیون اسیدهای چرب نسبت به کربوهیدراتها، به ازای هر واحد ATP تولیدی، اکسیژن بیشتری نیاز دارد، بنابراین، داروهایی که متابولیسم قلب را به سمت استفاده بیشتر از گلوکز تغییر میدهند (مهارکنندههای اکسیداسیون اسید چرب)، میتوانند (حداقل از نظر تئوری) تقاضای اکسیژن را بدون تغییر در همودینامیک کاهش دهند.

عوامل تعیینکننده جریان خون کرونری و اکسیژن, سانی به قل*ب*

در قلب سالم افزایش تقاضای اکسیژن با افزایش جریان خون کرونری پاسخ داده میشود. با توجه به اینکه جریان خون کرونری در طول سیستول به میزان غیرقابل اغماضی افت پیدا

²⁻ Ambulatory 4- Statin

³⁻ Unstable angina

⁵⁻ Platear

میکند لذا جریان خون کرونری مستقیماً به فشار خونرسانی (فشار دیاستولی آئورت) و طول مدت دیاستول مربوط است. از انتجایی که جریان خون کرونری، طی سیستول به طور چشمگیری کاهش مییابد، در زمان تاکیکاردی، طول مدت دیاستول یک عامل محدودکننده خونرسانی قلب محسوب میشود. جریان خون کرونری با مقاومت بستر عروقی نسبت معکوس دارد. مقاومت عمدتاً توسط عوامل درونزاد از جمله محصولات متابولیسمی و فعالیت سیستم خودکار و نیز عوامل درویی متعدد تعیین میگردد. آسیب اندوتلیوم عروق کرونری، توانایی اتساع آنها را تغییر داده و مقاومت عروق کرونری را افزایش میدهد.

عوامل تعيين كننده تونوسيته عروقي

تونوسیته شریانچهها و وریدهای محیطی (تانسیون عضله صاف)، هر دو در تعیین استرس وارد بر جدار قلب نقش مهمی ایفا میکنند (جدول ۱-۱۲). تونوسیته شریانچهها، مستقیماً مقاومت عروق محیطی و در نتیجه فشار خون شریانی را کنترل میکند. طی سیستول، فشار داخل بطنی میبایست از فشار ثورت فراتر رود تا بتواند خون را خارج کند، بنابراین فشارخون شریانی در تعیین استرس وارد بر جدار طی سیستول اهمیت دارد. تونوسیته وریدها، ظرفیت جریان خون وریدی را تعیین و مقدار خون پنهان در سیستم وریدی را در برابر مقداری که به قلب بازگشته است، کنترل میکند. بنابراین تونوسیته وریدها استرس وارد بر جدار را طی دیشتول تعیین میکند.

تنظیم انقباض و شل شدن عضله صاف به صورت شماتیک در شکل ۱-۱۲ نشان داده شده است. مکانیسمهای عمل انواع عمده داروهای متسعکننده عروق، در جدول ۱۱-۳ آورده شده است. همان گونه که در شکلهای ۱-۱۲ و ۲-۱۲ نشان داده شده است، داروها می توانند عضله صاف را به طرق مختلفی شل کنند.

۱. افزایش CGMP: همان گونه که در شکلهای ۱-۱۲ و ۱۲-۲ بسیان شده است؛ CGMP، دفسفریلاسیون زنجیرههای سبک میوزین را تسهیل کرده و از برهمکنش میوزین و اکتین جلوگیری میکند. اکسید نیتریک، یک فعال کننده مؤثر آنزیم گوانیلیل سیکلاز محلول است و عمدتأ با این مکانیسم عمل میکند. نیتروپروساید (فصل ۱۱ و با این مکانیسم عمل میکند. نیتروپروساید (فصل ۱۱ و ۱۲ را ببینید) و نیتراتهای آلی مولکولهای مهمی هستند که اکسید نیتریک تولید میکنند و در درمان آنژین استفاده میشوند. بیماری آترواسکلروز ممکن است سنتز NO

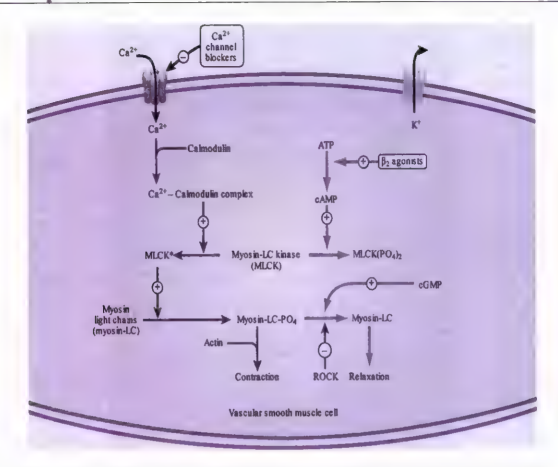
درون زا را کاهش دهد بنابراین نیاز عضله صـاف عـروقی را نسبت به منابع NO خارجی افزایش میدهد.

- ۱. کاهش کلسیم درون سلولی: قابل پیشبینی است که مسدودکنندههای کانال کلسیم سبب اتساع عروقی شوند زیرا کلسیم داخل سلولی را کاهش میدهند. کلسیم داخل سلولی تعدیلکننده عمده فعال شدن کیناز زنجیره سبک میوزین است (شکل ۱–۱۲). (مسدودکنندههای بتا و مسدودکنندههای کانال کلسیم، نیز ورود کلسیم به فیبرهای عضله قلبی را کاهش داده و بنابراین در اکثر موارد، ضربان، قدرت انقباض و نیاز قلب به اکسیژن را کاهش میدهند.
- ۳. تثبیت یا جلوگیری از دپلاریزاسیون غشاء سلولی عسادت عساف عسروقی: پتانسیل غشای سلولهای تحریکپذیر با افزایش نفوذپذیری به پتاسیم در اندازهای نزدیک به پتانسیل استراحت حفظ می شود. بازکنندههای کانال پتاسیم مانند سولفات مینوکسیدیل (فصل ۱۱ را ببینید) نفوذپذیری کانالهای پتاسیم (احتمالاً کانالهای پتاسیم وابسته به ATP) را افزایش می دهند. برخی از داروهای جدید که جهت استفاده در درمان آنژین در مرحله تحقیقاتی هستند (مانند نیکوراندیل ۱) ممکن است تا حدودی با این مکانیسم عمل نمایند.
- 7. افزایش camp در سلولهای عضله صاف عروقی: همان گونه که در شکل 1-۱۲ نشان داده شده است، افزایش Amp بسرعت غیر فعال شدن کیناز زنجیره سبک میوزین را افزایش می دهد. این کیناز مسئول آغاز برهمکنش اکتین با میوزین در این سلولها می باشد. به نظر می رسد این مک انیسم، مک انیسم، مک انیسم زمینهای اتساع عروقی ناشی از آگونیستهای gباشد، داروهایی که در درمان آنژین استفاده نمی شوند (چرا که اثرات تحریک کننده قلبی دارند) و یا ناشی از فنولوپام آ، آگونیست g که در اورژانسهای فشارخون تجویز می گردد.

■ فارماکولوژی پایه داروهای مورد استفاده در درمان آنژین

عمل دارو در أنژين

به طور سنتی سه گروه دارویی برای استفاده در درمان آنژین استفاده شدهاند (نیتراتهای آلی، مسدودکنندههای کانال کلسیم



شکل 1-7۱، کنترل انقاض عضله صاف و جایگاه عمل داروهای مسدودکننده کانال کلسیم، انقباض با ورود کلسیم از کانالهای کلسیم ترانس ممبران آغار میشود. این مرحله می تواند توسط مسدودکنندههای کانال کلسیم مهار گردد. کلسیم با کالمودلین ترکیب شده و مجموعهای را میسازد که آنزیم آغار میشود. این مرحله می میوزین را به فرم فعال آن $(MLCK)^*$ (MLCK) تبدیل میکند. آنزیم اخیر زنجیرههای سبک میوزین را فسفریله کرده و بنابراین برهمکنش کیناز زنجیره سبک میوزین آغاز میشود. سایر پروتئیسها، کالبونین و کالدسمون (نشان داده نشده است)، طی مرحله شل شدن عضله صاف، فعالیت میدهد. میوزین را مهار میکنند. برهمکنش با کمپلکس کالمودولین -2 (حدید کالمودولین و میوزین را مهار میوزین طی سیکلهای انقباض را کاهش میدهد. آگونیستهای β_2 (و دیگر مواردی که α (میارد و میوزین می دهند) می توانند با غیر فعال کردن MLCK و تسهیل خروج کلسیم از سلول (نشان داده نشده است، شل شدن عضله را تسهیل میکند. α (RD) عسب شل شدن عصله صاف شوند. α (CMP) توسط مکانیسمی که در شکل α (شان داده شده است، شل شدن عضله را تسهیل میکند. α

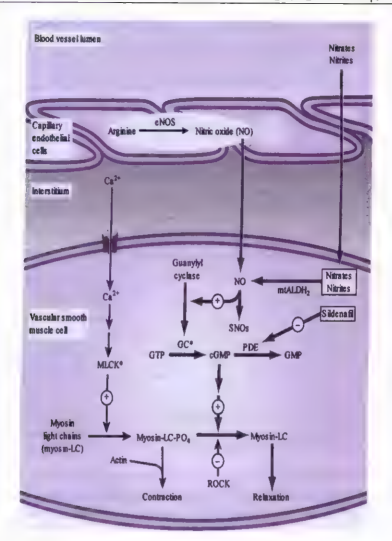
و مسدودکنندههای بتا) که با کاهش عوامل تعیینکننده تقاضای اکسیژن (ضربان قلب، حجم بطنی، فشارخون و قدرت انقباض)، نیاز قلب به اکسیژن راکاهش میدهند. در بعضی بیماران، نیتراتها و مسدودکنندههای کانال کلسیم میتوانند سبب توزیع مجدد جریان خون کرونری شده و اکسیژنرسانی بافت ایسکمیک را

افزایش دهد. همچنین در آنژین متغیر، این دو گروه دارویی می توانند با رفع اسپاسم شریان کرونری، اکسیزن رسانی قلب را افزایش دهند. داروهای جدیدتر که رانولازین و ایوابرادین ٔ نماینده آنها هستند، بعداً مورد بحث قرار میگیرد.

¹⁻ Calponin 2- Caldesmon

³⁻ Ranolazine

⁴⁻ Ivabradine



شکل ۱۳–۱۳ مکانیسم عمل نیتراتها، نیتریتها و دیگر موادی که غلظت اکسید نتیریک (NO) را در عضلات صاف، افزایش می دهند. مراحلی که به شل شدن عضله می انجامند با پیکانهای ضخیم نشان داده شدهاند. (*MLCK= کیناز فعال شده زنجیره سبک میوزین [شکل ۲–۱۲ را ببینید]، "GC= گوانیلیل سیکلاز فعال شده؛ PDE= فسفودی استراز؛ eNOS= نیتریک اکساید سنتناز اندوتلیال؛ mtALDH= آلدهیدوهیدروژناز میتوکندریایی ۲۰- ROC= رو کیناز.

نيتراتها و نيتريتها

شيمي

این عوامل استرهای ساده اسیدنیتریک یا اسید نیترو پلیالکلها هستند. نیتروگلیسیرین (Nitroglycerin) میتواند به عنوان نمونه اصلی این گروه محسوب شود. گرچه نیتروگلیسیرین در تولید دینامیت استفاده میشود، ولی ترکیباتی که در پزشکی

استفاده می شوند، قابل انفجار نیستند. قرصهای زیرزبانی نیتروگلیسیرین که به طور رایج استفاده می شود اگر به مدت طولانی بماند، به علت تبخیر یا جذب توسط سطوح پلاستیکی ممکن است قدرت خود را از دست بدهند، بنابراین، این دارو باید در محفظههای شیشهای کاملاً بسته نگهداری شود. نیتروگلیسیرین به نور حساس نیست.

اگر چه که حساسیت به پدیده تحمل ممکن است متفاوت

باشد اما به نظر مے رسد که تمام عوامل درمانی در گروه نیتراتها مکانیسههای عمل یکسان و عوارض سمیت مشابهی دارنید. بنابراین، عوامل فارماکوکینتیکی، انتخاب دارو و نحوه درمان با آن را تعیین میکنند.

Nitroglycerin (glyceryl trinitrate)

فارما كوكينتيك

کبد حاوی ردوکتاز نیترات آلی با ظرفیت بالاست که گروههای نیترات را به شیوه مرحله به مرحله از مولکول مادر جدا کرده و در نهایت دارو را غیرفعال میکنند. بنابراین، فراهمی زیستی نيترات هاي آلي خوراکي مرسوم (مانند نيتروگليسيرين و ایزوسوربید دینیترات (بسیار کم است (معمولاً کمتر از ۲۰-۲۰٪) به این دلیل، راه تجویز زیر زبانی که اثر گذر اول را حذف میکند، جهت حصول سریع یک سطح درمانی در خون ترجیح داده می شود. نیتروگلیسیرین و ایزوسوربید دی نیترات، هر دو به خوبی از این راه جذب میشوند و در عرض چند دقیقه در خون به سطوح درمانی میرسند. با این وجود، مقدار کلی دارو که از این راه تجویز میشود باید محدود شود تا از اثرات شدید آن اجتناب گردد. بنابراین مدت زمان اثر این داروها کوتاه خواهد بود (۳۰-۱۵ دقیقه). در صورتی که مدت زمان طولانی تری از اثیر دارو نیاز باشد، ترکیبات خوراکی میتوانند تجویز شوند که حاوی مقداری از دارو به علاوه متابولیتهای فعال هستند که برای ایجاد سطوح خونی پایدار داروی مادر و متابولیتهای فعال آن کافی هستند. بنتا اریتروتیول (PETN) یک نیترات ارگانیک دیگری است که جهت مصرف خوراکی و بنه عنوان نیترات طولانی اثر (طول اثر بیش از ۶ ساعت) مورد مصرف قرار می گیرد. راههای تجویز در دسترس نیتروگلیسیرین، راه جلدی و استفاده از ترکیبات آهسته رهش در حفره دهانی آمی باشد که در ادامه شرح دادہ می شوند

آمیل نیتریت^۳ و نیتراتهای وابسته، مایعات بسیار فراری هستند. آمیل نیتریت به صورت آمیولهای شیشهای شکننده است که در یک پوشش پارچهای محافظ بستهبندی شده است. این دارو از راه استنشاقی بسیار سریع جذب شده و مانند تجویز زیر زبانی از اثر گذر اول مصون است. آمیل نیتریت به خاطر بوی

ناخوشایند و مدت عمل کوتاه، در حال حاضر در درمان آنژین به کار نمی رود.

نیمه عمر ترکیبات دست نخورده نیترات، پس از جذب تنها ۸-۲ دقیقه است. متابولیتهای آن که تا حدودی دنیتراته شدهاند، نیمه عمر بالاتری (تا ۳ ساعت) دارند. از میان مـتابولیتهای نـیتروگلیسیرین مشـتقات ۲ و ۱ دینیترو (۲ فرمدی نیتروگلیسیرین و ۲ فرم مونونیترو)، کارآیی قابل ملاحظه ای در اتساع عروق دارند و احتمالاً بخش اعظم اثر درمانی نیتروگلیسیرین خوراکی را تأمین میکنند. متابولیت ۵-مونونيترات كه از ايزوسوربيد دىنيترات به دست مي آيد، متابولیت فعال داروی اخیر بوده و به صورت اینزوسوربید مونونیترات به جهت استفاده دهانی در دسترس میباشد. فراهمی زیستی این دارو ۱۰۰٪ است.

دفع دارو عمدتاً به فرم مشتقات گلوکورونید و متابولیتهای دنیتره شده بوده و بخش اعظم آن از طریق کلیه صورت می گیرد.

فارما كوديناميك

A. مکانیسم اثر در عضله صاف

با بیش از یک قرن مطالعه، مکانیسم اثر نیتروگلیسرین هنوز به طور كامل شناخته نشده است. اين توافق عمومي وجود دارد كه دارو بایستی با آزادسازی اکسید نیتریک از لحاظ زیستی به فرم فعال تبدیل شود. برخلاف نیتروپروساید و سایر دهندههای مستقيم نيتريك، فعال شدن نيتروگليسرين نيازمند يک فعاليت أنزيمي مي باشد. نيتروكليسيرين توسط كلوتاتيون S _ ترانسفراز، دنیتراته می شود. یک آنزیم میتوکندریایی یعنی ایزوفرم ۲ آلدهید دهيدروژناز (ALDH2) و احتمالاً ايزوفرم ٣ ألدهيد دهيدروژناز (ALDH3) نیز قابلیت فعال سازی نیتروگلیسرین و رهاسازی اکسید نیتریک را دارند، خاصیت انتخابی متفاوت گلوتاتیون S-ترانسفراز و ALDH2 برای نیترات آلی متفاوت بیانگر این موضوع است که احتمالاً ALDH2 آنزیم مهمتری در تبدیل نيتروگليسرين به فرم فعال زيستي آن خواهد بود. يون نيترات آزاد شده و سیس به نیتریک اکسید^۵ تبدیل می گردد. (فصل ۱۹ را ببینید). اکسید نیتریک (که احتمالاً با سیستئین ترکیب شده) با گروه هم گوانیلیل سیکالاز محلول ترکیب شده و این آنزیم را فعال کرده و سبب افزایش cGMP می شود، همانگونه که در شكل ۲-۲۲ نشان داده شده است. توليد cGMP سبب أغاز مراحلی می شود که تهایتاً به شل شدن عضله صاف می انجامد.

¹⁻ Isosorbid dinitrate

³⁻ Armyl nitrite

⁴⁻ Isosorbide mononitrate

⁵⁻ Nitric oxide

تــولید پـروستاگــلاندین E یــا پــروستاسیکلین (PGI₂) و هایپرپلاریزاسیون غشا نیز مـمکن است در ایـن پـدیده دخیل باشند. هیچ شاهدی مبنی بر این که گیرندههای خودکار در پاسخ اولیه نیترات دخیل باشند، وجود ندارد. گرچه زمانی که مقادیری در حد ایجاد افت فشارخون تجویز میشوند، بـرانگـیختهشدن یاسخهای رفلکــی خودکار شایع میباشد.

همان گونه که در ادامه آمده است، در استفاده از نیتراتها، در نظر گرفتن تحمل بسیار اهمیت دارد. از آنجایی که بخشی از تحمل ایجاد شده، ممکن است به واسطه کاهش گروههای سولفیدریل برای مثال سیستثین بافت باشد، تنها بخشی از آن با یک عامل احیاکننده سولفیدریل قابل جلوگیری یا برطرفشدن است. افزایش تولید رادیکالهای آزاد اکسیژن حین درمان با نیترات ممکن است دیگر مکانیسم مهم تحمل باشد. شواهد اخیر مبین آن است که کاهش فراهمبودن پپتید مرتبط با کلسی تونین درماد تحمل باشد بنیز با ایجاد تحمل نسبت به نیتراتها، همراهی دارد.

نیکوراندیل و بسیاری از عوامل ضد آنژین تحقیقاتی دیگر به نظر میرسد که دارای هر دو اثر آزادکردن اکسید نیتریک و بازکردن کانال پتاسیم باشند، بنابراین این داروها یک مکانیسم اضافه جهت ایجاد اتساع عروقی فراهم مینمایند. نیتروگلیسیرین کانالهای پتاسیم را باز نمیکند.

نیکوراندیل و چندین داروی ضد آنژین دیگر در ایالات متحده آمریکا در دسترس نیستند که به نظر میرسد ترکیب یک عامل آزادکننده نیتریک اکسید با یک عامل بازکننده کانال پتاسیم یک مکانیسم دیگری را در ایجاد شل شدن عروقی فراهم می کند.

B. اثر بر اعضا

نیتروگلیسیرین، تمام انواع عضلات صاف را بدون توجه به علت ایجادکننده تونوسیته در آنها، شل میکند (شکل ۳–۱۲). این دارو عملاً فاقد اثر مستقیم بر عضله قلبی یا اسکلتی میباشد.

۱. عضله صاف عروقی ــ تمام قسمتهای سیستم عروقی از شریانهای بـزرگ تـا وریـدهای بـزرگ در پاسخ بـه نیتروگلیسیرین شل میشوند. شواهد حاکی از آن است که میزان این پاسخ بسته به غلظت متفاوت است به طوری که وریدها در کمترین غلظت و شریانها در مقادیر بـالاتری متسع میشوند. عروق کرونر اپیکارد، حساس میباشند حال آنکه آتروماهای مرکزی مانع اتساع زیاد آنها میشوند. از سوی دیگر، آسیبهای دور از مرکز حین اتساع عضله صاف

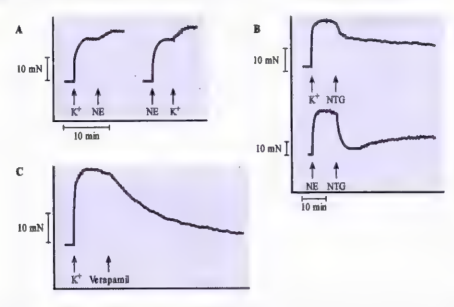
توسط نیترات در ناحیهای دور از آسیب عروق، باعث افزایش جریان خون میشوند. شریانچهها و اسفنگترهای پیش مویرگی کمتر گشاد میشوند. بخشی از این پاسخ، به علت پاسخهای رفلکسی و بخشی به دلیل آن است که عروق مختلف، توانایی متفاوتی را در آزادکردن آکسید نیتریک از دارو، را دارا باشند.

نتیجه مستقیم یک دوز مؤثر از نیتروگلیسیرین عمدتاً شلشدن قابل ملاحظه وریدها همراه با افزایش ظرفیت وریدی و کاهش پیشبار بطنی است. فشار عروق ریوی و اندازه قلب به طور قابل توجهی کم میشوند. در غیاب نارسایی قلبی، برونده قلبی کاهش مییابد. از آنجایی که ظرفیت وریدی افزایش مییابد، افت فشارخون وضعیتی ممکن است بارز بوده و به سنکوپ بیانجامد. اتساع بعضی از شرائین کرونری بزرگ ممکن است انتقال اکسیژن در حضور شرائین کرونری بزرگ ممکن است انتقال اکسیژن در حضور تمپورال و سردرد ضربان دار که با ضربان شریان مننژیال هستند. در نارسایی قلبی، اغلب پیشبار به طور غیرعادی بالاست بابرایی در این شرایط نیتراتها و دیگر متسعکنندههای عروقی ممکن است با کاهش پیشبار تأثیر سودمندی بر برون ده قلبی داشته باشند (فصل ۱۳ را ببینید).

اثرات غیرمستقیم نیتروگلیسیرین، پاسخهای جبرانی هستند که توسط بارورسپتورها و مکانیسمهای هورمونی میباشد که در پاسخ به کاهش فشار شریانی، برانگیخته میشوند (شکل ۲-۶ را ببینید). این پاسخهای جبرانی به تاکیکاردی و افزایش قدرت انقباضی قلب میانجامند. احتباس سدیم و آب نیز به ویژه با مصرف نیتراتهای متوسط و طولانی اثر ممکن است قابل توجه باشد. این پاسخهای جبرانی تحمل ایجاد میکنند.

نیتروگلیسیرین، در افراد سالم (بدون بیماری عروق کرونر) میتواند یک افزایش قابل ملاحظه هرچند گذرا در جریان خون تام عروق کرونری القا کند. بالعکس، هیچ شاهدی به نفع این مطلب وجود ندارد که جریان خون تام عروق کرونر در مبتلایان به آنژین ناشی از بیماری اترواسکلروزی انسدادی عروق کرونر افزایش مییابد. با این وجود، بعضی مطالعات اظهار میکنند که توزیح مجدد جریان خون کرونری از نواحی سالم به ایسکمیک ممکن است در ایجاد اثر درمانی نیتروگلیسیرین نقش داشته باشد. همچنین

¹⁻ Calcitonin gene-related peptide (CGRP)



شکل ۳- ۱۲ اثرات متسعکنندههای عروقی بر انقباضات قطعات وریدی انسان که خارج از بدن مطالعه شدهاند. تصویر A انقباضات ناشی از دو عامل تنگکننده عروقی، نوراپی،نفرین (NE) و پتاسیم (K⁺) را نشان میدهد. تصویر B شلشدگی ناشی از ۴ میکرومول بر لیتر واپی نشان میدهد. شلشدن سریع است. تصویر C شلشدگی ناشی از ۲/۲ میکرومول بر لیتر وزاپامیل را نشان میدهد. شلشدن آهستهتر اما پایدارتر است.

نیتروگلیسیرین از طریق اکسید نیتریک یک اثر اینوتروپیک منفی بر قلب اعمال میکند.

۲. عضلات صاف دیگر اعضا — شل شدن عضله صاف برونشها، دستگاه گوارش (و نیز دستگاه صفراوی) و دستگاه ادراری تناسلی به صورت تجربی نشان داده شدهاند. این اعمال نیتراتها به علت کوتاهبودنشان، به ندرت ارزش بالینی دارند. در دهههای اخیر، استفاده از آمیل نیتریت و ایــزوبوتیل نــیتریت اســتنشاقی بــه عــنوان داروهای تقویتکننده میل جنسی بین بعضی اقشار رایج شده است. نیتریتها در بافت نعوظی نیز مانند عضله صاف عروقی به راحتی اکسید نیتریک آزاد کرده و گوانیلیل سیکلاز را فعال میکنند. افزایش CMP سبب دفسفریلاسیون زنجیرههای سبک میوزین و شل شدن میگردد (شکل ۲-۱۲) و نعوظ را تقویت مینماید. داروهای مورد استفاده در اختلال نعوظی در کادر «داروهای مورد استفاده در درمان اختلال نعوظی آمدهاند.

۳. اثـر بـر پـلاکتها ـــ اکسـید نیتریک آزاد شده از
 نیتروگلیسیرین، گوانیلیل سیکلاز را در پلاکتها (مانند عضله

صاف) تحریک میکند. افزایش GMP مسئول کاهش تجمع پلاکتی است. متأسفانه، کارآزماییهای آیندهنگر اخیر هیچ تأثیر مفیدی از نیتروگلیسیرین در بقای میتلایان به انیفارکتوس حاد میوکارد را نشان ندادهاند. در مقابل نیتروگلیسرین وریدی ممکن است در آنژین ناپایدار (به علت تأثیرگذاری بر پلاکت) مؤثر باشد.

۴. دیگر اثرات __ یون نیتریت با هموگلوبین (که حاوی یون فرو است) واکنش داده و متهموگلوبین (که حاوی یون فریک است) ایجاد میکند. از آنجایی که متهموگلوبین میل ترکیبی بسیار کمی برای اکسیژن دارد، مقادیر بالای نیتریتها می توانند به سیانوز کاذب، هیپوکسی بافتی و مرگ منجر شوند. خوشبختانه، سطح پلاسمایی نیتریت حاصل از حتی مقادیر بالای نیتراتهای آلی و غیر آلی، بیش از حد پایین است که قادر باشد متهموگلوبینمی قابل توجه در بالنین ایجاد کند. در شیرخواران، فلور رودهای قادر به تبدیل بالنین ایجاد کند. در شیرخواران، فلور رودهای قادر به تبدیل مقادیر قابل ملاحظهای از نیتراتهای غیر آلی (مثلاً از آب مقادیر قابل ملاحظهای از نیتراتهای غیر آلی (مثلاً از آب جاه) به یونهای نیتریت است. علاوه بر این نیتریت سدیم چاه) به یونهای نیتریت است. علاوه بر این نیتریت سدیم

داروهای مورد استفاده در درمان اختلال نعوظی

اختلال نعوظ در مردان مدتهای طولانی است که تحت تحقیق و بررسی است. موادی که در گذشته استفاده می شدند و عمدتاً بى تأثيرند، عبارتند از: "معجون اسپانياي" (يک محرک مثانه و پیشابراه)، پوهیمبین (آنتاگونیست ۵٫۰) (فصل ۱۰)، جوز هندی و ترکیبات حاوی سرب، آرسنیک یا استریکنین. موادی که در حال حاضر مورد علاقه پزشکان طب گیاهی هستند، ginseng و Kava مرياشند.

مطالعه علمي اين فرآيند نشان داده است كه نعوظ، نيازمند به شاشدن عضله صاف غیر عروقی اجسام غاری می باشد این شلشدن به خون اجازه میدهد که با فشاری در حدود فشار شریانی وارد سینوسهای غار می شود و این فشار خون است که سبب نعوظ می گردد (یا توجه به سایر جنبه های علکرد جنسی در مردان، انزال نیازمند فعالیت حرکتی کامل سمیاتیک است در حالی که در ارگاسم اعصاب حسی سطحی و عمقی مستقل درگیر میباشند). نعوظ به طور فیزیولوژیک در پاسخ به آزادشدن اکسید نیتریک از اعصاب غیر آدرنرژیک _ غیر کولینرژیک (فصل ۶ را ببینید) همراه با فعالیت یاراسمیاتیکی رخ میدهد. بنابراین، عصبدهی حرکتی باراسمیاتیک باید سالم بوده و سنتز اکسید نیتریک نیز فعال باشد. (به نظر میرسد که فرآیند مشابهی در بافت نعوظی زن رخ میدهد). دیگر شلکنندههای عضلات صاف _ (مانند آنالوگهای PGE, و آنتاگونیستهای گیرنده α) ـ در غلظتهایی که به اندازه کافی بالا باشد، مى توانند به طور مستقل سبب شل شدن اجسام غاری و در نتیجه نعوظ شوند. همان گونه که در متن ذکر شده است، اکسید نیتریک، گوانیلیل سیکلاز را فعال کرده و غلظت cGMP را بالا مىبرد. cGMP نيز دفسفريلاسيون زنجيرههاي سبک میوزین را تحریک (شکل ۲-۱۲ را نیز ببینید) و عضله صاف را شل میکند. بنابراین، هر دارویی که cGMP را بالا ببرد، مى تواند در اختلال نعوظ ارزشمند باشد، البته در صورتي که عصب دهی بافت سالم باشد. سیلدنافیل (ویاگرا) با مهار شكستن cGMP توسط ايزومر ۵ فسفودي استراز (PDE-5)، میزان آن را افزایش می دهد. این دارو در بازار بسیار موفق بوده است زیرا می تواند به صورت خوراکی مصرف شود. با این وجود، سیلدنافیل در مردانی که به علت آسیب تخاعی یا واردشدن

آسیب دیگری به عصب دهی بافت نعوظی آنها تابارور و یا فاقد میل جنسی هستند، فاقد ارزش بوده یا ارزش ناچیزی دارد. به علاوه، سیلدنافیل عمل نیتراتهای مورد استفاده در درمان آنژین را تقویت میکند. افت فشارخون شدید و چند مورد سکته قلبی در مردانی که هر دو دارو را مصرف می کنند، گزارش شده است. توصیه میشود حداقل ۶ ساعت بین مصرف نیترات و سیلدنافیل فاصله باشد. سیلدنافیل، بر دید رنگی نیز اثر داشته و سبب اشكال در تمايز آبي .. سبز ميشود. دو مهاركننده PDE-5 مشابه به نامهای تا**دالافیل ٔ** و واردنافیل ٔ نیز موجودند. آگاهی از این نکته که تعداد زیادی از محصولات حاوی آنالوگهای سيلدنافيل نطير هيدروكسي تيوهوموسيلدنافيل و سولفوآیلدنافیل وجود دارند که تجویز نشده و یا نـام افـزایش دهنده قدرت مردانگی موجودند، بسیار یاآهیمیت است. این داروها توسط FDA تأیید نشده و ممکن است همان خطرات تداخلات خطرناک ناشی از نیترات را به همراه دارند.

مهارکنندههای PDE-5 همچنین جهت به کارگیری در وضعیتهای دیگر نیز مورد مطالعه قرار گرفتهاند. مطالعات بالینی مؤید اثرات مفید در بعضی بیماران مبتلا به افزایش فشار خون شریان پولمونر و احتمالاً افزایش فشارخون سیستمیک، سيستيك فيبروزيس و هييريلازي خوشخيم يروستات میباشد. اما مصرف این داروها در فیبروز ریوی ناشناخته پیشرفته بی تأثیر است. هم تادانافیل و واردنافیل اخیراً برای افزایش فشارخون ریوی تأیید شدهاند. مطالعاتی که در مراحل قبل از بالینی شدن دارو انجام شده است، مؤید آن است که سیلدنافیل احتمالاً در جلوگیری از آیویتوزیس و تغییر شکیل قلب پس از ایسکمی و دوباره جریان یافتن خون، نقش دارد. در بیمارانی که بـه سیلدنافیل یاسخ نـمیدهند معمولاً آليروستاديل⁷ استفاده مي شود. أليروستاديل أنالوك PGE₁ بوده (فصل ۱۸ را ببینید) و می تواند مستقیماً به اجسام غاری تزریق شده یا به صورت یک شیاف کوچک در پیشابراه کار گذاشته شود و از این طریق به اجسام غاری انتشار یابد. فنتول آمین نیز می تواند به صورت تـزریق بـه اجسـام غـاری مـورد استفاده قرار گیرد. این داروها در اغلب مردانی که به سیلدنافیل يأسخ نمى دهند، سبب نعوظ مى كردند.

¹⁻ Sildenafil (Viagra)

³⁻ Vardenafil

²⁻ Tadalafil 4- Alprostadil

به عنوان یک عامل محافظتی برای گوشت استفاده می شود. بنابراین مواجهه اتفاقی با مقادیر بالای یون نیتریت و ممکن است سمیت جدی ایجاد نماید.

جهت این اثر سمی نیتریت یک استفاده درمانی شناخته شده است. مسمومیت با سیانید از ترکیب آهن سیتوکروم با یون سیانید حاصل می شود. آهن متهموگلوبین، میل ترکیبی زیادی برای CN^- دارد. بنابراین تجویز سدیم نیتریت (CN^- (NaNO) بلافاصله پس از مواجهه با سیانید، سیتوکروم فعال را احیا می کند. سیانو متهموگلوبین تولید شده می تواند با تجویز داخل وریدی تیوسولفات سدیم شده می تواند با تجویز داخل وریدی تیوسولفات سدیم تیوسیانات (SCN^-) منجر می شود که سمیت کمتری داشته تیوسیانات (SCN^-) منجر می شود که سمیت کمتری داشته تجویز متیلن بلوی داخل وریدی درمان شود. این پادزهر امروزه به وسیله هیدروکسوکوبالامین Na_2 که فرمی از ویتامین بالایی به سیانید دارد و آن را به شکل دیگری از ویتامین بالایی به سیانید دارد و آن را به شکل دیگری از ویتامین بالایی به سیانید دارد و آن را به شکل دیگری از ویتامین

سمیت و تحمل دارویی

A. عوارض جانبی حاد

عمده سمیتهای حاد نیتراتهای آلی، اثر درمانی تشدید شده آنها (اتساع عروقی) هستند. از جمله افت فشارخون وضعیتی، تاکیکاردی، سردرد ضرباندار. گلوکوم که زمانی ممنوعیت مصرف محسوب میشد، با استفاده از نیتراتها بدتر نمیشود و نیتراتها حتی در صورت بالابودن فشار داخل چشمی میتوانند مصرف شوند. البته نیتراتها در افزایش فشار داخل جمجمهای، ممنوعیت مصرف دارند. در صورت استفاده از الکتروشوک دفییریلاتور خارجی در قفسه سینه در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون بطنی، چسبهای پوستی حاوی نیتروگلیسرین به ندرت مشتعل میشوند. چنین چسبهای پوستی باید قبل از نیتراتهای باید قبل از استفاده از دفیبریلاتورهای خارجی برای پیشگیری از احتراقهای سطحی، برداشته شوند.

B. تحمل

در صورت مواجهه دائمی با نیتراتها ممکن است در عضله صاف ایزوله به طور کامل تحمل (تاکی فیلاکسی) ایجاد شود و انسان نیز درصورتیکه بیش از چندساعت متوالی ترکیبات طولانی اثر خوراکی، جلدی) یا انفوزیونهای داخل وریدی مداوم استفاده کند، به صورت پیشروندهای دچار تحمل میگردد. مکانیسمهای

ایجاد تحمل کاملاً شناخته نشدهاند. همانگونه که قبلاً نیز ذکر شد، تخلیه ترکیبات تیول بافتی و در نتیجه عدم رهاسازی اکسید نیتریک ممکن است تا حدودی مسئول ایجاد تحمل به نیتروگلیسیرین باشد. در افراد سالم جبران سیستمیک نیز در ایجاد تحمل ایفای نقش میکند. به طوری که ابتدا سمپاتیک به به طور قابل توجهی فعال می شود و پس از یک یا چند روز از شروع درمان با نیتراتهای طولانی اثر، احتباس نمک و آب می تواند تغییرات همودینامیک مطلوب ناشی از نیتروگلیسرین را از بین ببرد.

تحمل به طور مساوی در تمام دهندههای اکسیدنیتریک رخ نمیدهد. برای مثال نیتروپروساید فعالیت خود را برای مدت طولانی حفظ میکند. به نظر میرسد سایر نیتراتهای آلی نسبت به نیتروگلیسرین به ایجاد تحمل کمتر حساس میباشند. در سیستمهای بدون سلول گوانیلیل سیکلاز محلول که احتمالاً به واسطه نیتروزیلاسیون آنزیم پس از مواجهه طولانی مدت با غلطتهای زیاد نیتروگلیسرین مهار میشود. در مقابل با آنتیاکسیدانهایی که ALDH2 و آنزیمهای مشابه را تقویت میکنند به نظر سبب کاهش تحمل میشود. این پدیده پیشنهاد میکند که تحمل به دلیل کاهش فعالیت زیستی کاهش نیتراتهای آلی بوده و با درجات کمتر عدم پاسخ گوانیلیل سیکلاز به اکسید نیتریک میباشد.

مواجهه دائمی با سطوح بالای نیتراتها میتواند در صنایع شیمیایی به خصوص مکانهایی که مواد منفجره ساخته میشوند رخ دهد. زمانی که آلودگی محل کار با ترکیبات نیترات آلی فرار شدید وجود داشته باشد، کارگران در ابتدای هفته کاری خود (بیماری دوشنبه) دچار سردرد و گیجی گذرا میشوند (بیماری دوشنبه آ). پس از یک یا چند روز این علائم به علت ایجاد تحمل از بین میروند. اواخر هفته که مواجهه با مواد شیمیایی کاهش مییابد، تحمل از بین میرود و علائم مجدداً، دوشنبه کاهش مییابد، تحمل از بین میرود و علائم مجدداً، دوشنبه رابتدای هفته کاری جدید) ایجاد میشوند. خطرات دیگری چون وابستگی نیز در مواجهه با صنایع شیمیایی گزارش شدهاند وابستگی تورد ندارد که ثابت کند به دنبال مصارف درمانی شاهدی وجود ندارد که ثابت کند به دنبال مصارف درمانی نیزراتهای کوتاه اثر (در آنژین) حتی در مقادیر بالا نیز وابستگی فیزیکی رخ میدهد.

C. سرطانزایی نیتراتها و مشتقات نیتراتی

نیتروز آمینها، مولکولهای کوچکی با ساختمان R2-N-NO هستند که از ترکیب نیتراتها و نیتریتها با آمینها ایجاد میشوند. بعضی نیتروز آمینها واضحاً با تبدیل به مشتقات

¹⁻ Hydroxocobalamine 2- Monday disease

واکنشگر، سرطانزاهای قدرتمندی در حیوانات هستند. با این وجود، هیچ اثبات مستقیمی بر سرطانزایی نیتروزآمینها در انسان وجود ندارد اما از نظر اپیدمیولوژیک، ارتباط قوی بین بروز کارسینوم مری و معده با محتوای نیترات غذایی در فرهنگهای مختلف مشاهده شده است. نیتروزآمینها در تنباکو و دود سیگار نیز یافت میشوند. هیچ شاهدی بر این مری وجود ندارد که مقادیر کم نیتراتها (که در درمان آنژین استفاده میشوند) سبب ایجاد سطوح قابل توجه نیتروزآمین، در بدن شوند.

مكانيسمهاي اثرات باليني

اثرات مفید و مضر اتساع عروقی ناشی از نیتراتها در جدول ۲-۱۲ خلاصه شدهاند.

A. اثرات نیترات در آنؤین کوششی

کاهش بازگشت وریدی به قلب و در نتیجه کاهش حجم داخل قلبی، مزایای اصلی همودینامیک نیترات هستند. فشار شریانی نیز کاهش می یابد، کاهش فشار داخل بطنی و حجم بطن چپ با کاهش کشیدگی دیواره (قانون لاپلاس) و کاهش نیاز میوکارد به اکسیژن ارتباط دارد. به ندرت، ممکن است در نتیجه تاکیکاردی رفلکسی شدید و افزایش قدرت انقباض افزایش متناقضی در نقباض اکسیژن قلبی رخ دهد.

مدول ۲-۱۲ اثرات مفید و مضر نیتراتها در درمان آنژین

نتيجه	اگو
	اثرات بالقوه سودمند
كاهش نياز عضله قلب به اكسيژن	کاهش حجم بطنی
	كاهش فشار شرياني
	كاهش زمان تخليه
رفع اسپاسم شریان کرونری	اتسساع شبرايسين كمرونرى
	اپیکاردی
بهبود خونرسانی به میوکارد	افزایش جریان خون جانبی
ایسکمی شده	
بهبود خونرساني تحت اندوكاردي	کاهش فشار دیاستولی بطن چپ
	اثرات بالقوه مضر
افرایش نیاز عضله قلب به	تاكىكاردى رفلكسى
اکسیژن، کاهش زمان پرفیوژن	
دیاستولی و پرفیوژن کرونر	
افزایش نیاز عضله قلب به	أفـــزايش رفــلكسي قــدرت
اکسیژن	انقباضى

تجویز نیترات، به صورت داخل وریدی یا زیر زبانی، به طور پیوسته قطر شرایین کرونری اپیکاردی بزرگ را افزایش میدهد به جز عروقی که توسط آترومهای مرکزی مسدود شدهاند. مقاومت شریانچههای کرونری هر چند به میزان کمتر رو به کاهش میگذارد. با این حال، نیتراتهایی که از راههای سیستمیک معمول تجویز میشوند نیز، با کاهش بازگشت وریدی و به دنبال آن افت برون ده قلبی، پیوسته جریان خون تام کرونری (و مصرف اکسیژن توسط قلب) را کاهش میدهد، کاهش مصرف اکسیژن توسط قلب مکانیسم عمده بهبودی در آزین کوششی است.

B. اثرات نیترات در أنژین واریانت

نیتراتها با شل کردن عضله صاف شرایین کرونری اپی کاردی و برطرف کردن اسپاسم شریان کرونر در مبتلایان به آنژین واریانت مفید می باشند.

C. اثرات نیترات در آنژین ناپایدار

نیتراتها در درمان سندرم کرونری حاد آنژین ناپایدار نیز مفیدند اما مکانیسم دقیق اثرات سودمند آنها روشن نیست. از آنجا که هم افزایش تونوسیته عروق کرونر و هم افزایش تقاضای اکسیژن قلب میتوانند آنژین حالت استراحت را در این بیماران تشدید کنند، نیتراتها میتوانند اثرات سودمند خود را هم با گشادکردن شرایین کرونری اپیکاردی و هم همزمان با کاهش تقاضای اکسیژن قلب اعمال کنند. همان گونه که قبلاً نیز اشاره شد، نیتروگلیسیرین تجمع پلاکتی را نیز کاهش میدهد و این اثر ممکن است در آنژین ناپایدار مهم باشد.

كاربرد باليني نيتراتها

بعضی اقسام نیتروگلیسیرین و هم خانوادههای آن در جدول ۱۲-۳ آمدهاند. نیتروگلیسیرین زیرزبانی به خاطر شروع اثر سریع ۱۲-۳ آمدهاند. نیتروگلیسیرین زیرزبانی به خاطر شروع اثر سریع ۱-۳ آدرین است. از آنجا که مدت اثر آن کوتاه است (فراتر از ۳۰-۳۰ دقیقه نمیرود)، جهت درمان نگهدارنده مناسب نیست. شروع عمل نیتروگلیسیرین داخل وریدی نیز سریع است (چند دقیقه) اما اثرات همودینامیک آن با قطع انفوزیون به سرعت ناپدید میشود. بنابراین کاربرد بالینی نیتروگلیسیرین داخل وریدی در درمان آنژین حالت استراحت شدید و عودکننده محدود میشود. درمان آنژین حالت استراحت شدید و عودکننده محدود میشود. فرم دهانی، ترکیبات خوراکی و فرمهای جلدی متعدد، ترکیبات نیتروگلیسیرینی هستند که آهسته جذب میشوند. نشان داده

جدول ۳-۱۲ داروهای نیترات و نیتریتی مورد استفاده در درمان آنژین

مدت اثر	مقدار	دارو
		کوتاه اثر
۳۰-۱۰ دقیقه	۱/۲–۱/۵ میلیگرم	نیتروگلیسیرین، زیر زبانی
۶۰-۱۰-۶۰ دقیقه	۵–۲/۵ میلیگرم	ایزوسوربید دینیترات، زیرزبانی
۵–۳ دقیقه	۰/۱۸-۰/۳ میلی لیتر	أميل نيتريث، استنشاقي
		طولانىاثر
۸-۶ ساعت	۱۳-۶/۵ میلیگرم هر ۸-۶ ساعت	نیتروگلیسیرین، خوراکی با اثر پایدار
۳-۶ ساعت	١-١/۵ اينچ هر ٢ ساعت	نیتروکلیسیرین، پماد ۲٪، جلدی
۶–۳ ساعت	۲-۱ میلیگرم هر ۴ ساعت	نیتروکلیسیرین، آهسته رهش، دهانی
۱۰ ۸ ساعت	۲۵-۲۰ میلیگرم هر ۲۴ ساعت (روزی یک برچسب)	نیتروگلیسیرین، برچسب پوستی آهسته رهش، جلدی
۲-۱/۵ ساعت	۱۰–۲/۵ میلیگرم هر ۲ ساعت	ایزوسوربید دی نیترات، زیر زبانی
۶–۴ ساعت	۶۰–۱۰ میلیگرم هر ۶–۴ ساعت	ایزوسوربید دی نیترات خوراکی
۲-۲ ساعت	۱۰ ۵ میلیگرم هر ۴ ۲ ساعت	ایزوسوربید دینیترات، خوراکی جویدنی
۶-۱۰ ساعت	۲۰ میلیگرم هر ۱۲ ساعت	ايزوسوربيد مونونيترات، خوراكي
۱۰-۱۲ ساعت	۵۰ میلی کرم هر ۱۲ ساعت	پنتااریتریتول تترانیترات (PTEN)

شده است که این ترکیبات به مدت طولانی، غلظتهای خونی مناسبی خود را حفظ میکند اما همان گونه که قبلاً نیز ذکر شد، این دارو سبب ایجاد تحمل میشود.

اثرات همودینامیک اینزوسوربید دی نیترات زیرزبانی یا جویدنی و نیتراتهای آلی خوراکی مشابه نیتروگلیسیرین مشابه نیتروگلیسیرین مشابه نیتروگلیسیرینهای تجویز شده از همان طرق، میباشد. برنامه مصرفی توصیه شده برای ترکیبات نیترات طولانی اثری که به طور متداول مصرف میشوند همراه با طول اثر آنها در جدول ۱۳–۱۲ آمده است. گرچه تجویز جلدی ممکن است به مدت ۴۲ ساعت یا بیشتر سطح خونی مناسبی از نیتروگلیسیرین ایجاد کند ولی تمام اثرات همودینامیک معمولاً بیش از ۸–۶ ساعت پایدار نمی مانند. بنابراین، کارآیی بالینی فرمهای آهسته رهش نیتروگلیسیرین در درمان نگهدارنده آنژین ایجاد تحمل قابل توجه محدود می گردد. جهت کاهش تحمل یا جلوگیری از ایجاد تراب باید یک فاصله زمانی ۸ ساعته یا بیشتر بین دفعات مصرف نیتراتها وجود داشته باشد.

دیگر متسعکنندههای عروقی نیترو

نیکوراندیل یک استر نیترات نیکوتینامیدی است که در شرایین کرونری سالم خواص گشادکنندگی دارد اما اثرات آن در مبتلایان به آنژین پیچیدهتر است. مطالعات بالینی اظهار میکنند که این

دارو، هم پیش بار و هم پس بار را کاهش می دهد. هم چنین این دارو با فعال کردن کانال های K_{ATP} قلب تا حدودی اثر محافظت قلبی ایجاد می کند. یک کارآزمایی وسیع کاهش قابل توجهی در خطر نسبی دوادث کرونری کشنده و غیر کشنده در بیمارانی که این دارو را دریافت می کنند نشان داده است. نیکوراندیل در حال حاضر برای استفاده در درمان آنژین در اروپا و ژاپن تأیید شده است اما تأیید در ایالات متحده امریکا را نیز کسب نکرده است.

داروهاي مسدودكننده كانال كلسيم

از اواخر سال ۱۸۰۰ دریافتند که ورود کلسیم ترانس ممبران برای انقباض عضله صاف و قلبی ضروری است. کشف یک کانال کلسیم در عضله قلبی با پیداشدن انواع مختلف کانالهای کلسیم در بافتهای متفاوت دنبال شد (جدول 2 - 1). کشف این کانالها، اندازه گیری جریان کلسیم، 2 و به دنبال آن ایجاد داروهای مسدودکننده (که از نظر بالینی مفیدند) را میسر ساخت. گرچه مسدودکنندههایی که در حال حاضر جهت کاربردهای قلبی 2 عروقی در دسترس میباشند، منحصراً مسدودکنندههای کانال کلسیم نوع 2 بودهاند، ولی مسدودکنندههای انتخابی دیگر انواع کانالهای کلسیم نیز تحت بررسی دقیق میباشند. تصور بر آن کانالهای کلسیم نیز تحت بررسی دقیق میباشند. تصور بر آن است که بعضی داروهای ضد صرع ویژه، حداقل تا حدی از طریق

جدول ۴-۲۲ خواص بسیاری از کانالهای کلسیم وابسته به ولتاژ شناخته شده

انسداد توسط	ویژگیهای جریان کلسیم	محلی که یافت میشود	نام کانال	23
ورا پامیل، DHPها، Cd ²⁺ ورا پامیل،	طولانی، بزرگ، آستانه بالا	عضله اسکلتی، قلبی، صاف، نورونها (Ca _v 1.4 در شبکیه یافت می شود)، سلولهای اندوکرین، استخوان	Ca _V 1.1-Ca _V 1.4	L
aFTX، فـــلوناريزين، Ni ²⁺ (فـــ قط CaV ^{3.2})، ميبهفراديل\	کوتاه، کوچک، استانه پایین	قلب، نورونها	Ca _V 3.1-Ca _V 3.3	T
"CTXGVIA, Cd ²⁺ ونوتيد ^۳ ، o-aga-IIIA کاباپنتين آ، o-aga	كوتاه، أستانه بالا	نورونها، اسپرم ^۲	Ca _V 2.2	N
ω-CTX-MVIIC, ω-Aga-IVA	طولاتي، أستانه بالا	نورونها	Ca _V 2.1	P/Q
ω-aga-IIIA «SNX-482	ضربانساز	نورونها، اسپرم ^۲	Ca _V 2.3	R

۱. داروی ضد قارچ که از بازار دارویی خارج شدهاند.

٢. انواع كانال با ميزان فعاليت فلاژن اسيرم ارتباط دارد كه ممكن است داراي تنوع 4-Catsper 1-4 مي باشند.

۳. پیتید صناعی ضد درد حلزون (فصل ۳۱ را ببینید)

۴. داروی ضد صرع (رجوع به فصل ۲۴)

OHPها: دی هیدرو پیریدین ها (مانند نیفدیبین)، FTX، سم صناعی عنکبوت w-CTX، Funnel web spider: کونو توکسین های استخراج شده از بسده این SNX-48، می میک نوع عنکبوت Funnel web spider به نام Agelenopsis aperta؛ سم یک نوع عنکبوت Funnel web spider به نام hysterocrates gigas سم یک سم یک سم یک اورون های دریایی به نام hysterocrates gigas

بلوک کنندههای کانالهای کلسیمی نورونها (به ویژه نوع T)، اثرات خود را اعمال نمایند (فصل ۲۴ را ببینید).

شیمی و فارما کوکینتیک

وراپامیل (اولین عضو این گروه که از نظر بالینی مفید شناخته شده) نتیجه تلاشهای صورت گرفته جهت ساخت آنالوگهای فعال تر پاپاورین میباشد. پاپاورین یک آلکالوئید متسعکننده عروقی است که در تریاک یافت میشود. از آن به بعد، داروهایی با ساختارهای شیمیایی متفاوت یافت شدهاند که عمل فارماکولوژیک مشابهی دارند (جدول ۵-۱۲). ۳ مسدودکننده کانال کلسیم که از نظر شیمیایی مشابه نیستند، در شکل ۴-۲۷ نشان داده شدهاند. نیفدیپین سردسته خانواده دیهیدروپیریدین از مسدودکنندههای کانال کلسیم میباشد. مولکولهای بسیاری در این خانواده تحت تحقیق و بررسی قرار گرفتهاند و چندین مورد آنها در حال حاضر جهت درمان آنژین و پارهای شرایط دیگر در ایالات متحده آمریکا تأیید شدهاند.

مسدودکنندههای کانال کسیم عواملی هستند که از راه خوراکی فعال بوده و با اثر گذر اول بالا، اتصال فراوان به پروتئینهای پلاسما و متابولیسم گسترده مشخص میشوند. وراپامیل و دیلتیازم به صورت داخل وریدی نیز تجویز میگردند.

فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

کانال کلسیم نوع I وابسته به ولتاژ، در عضله قلبی و صاف غالب بوده و گیرندههای داروئی متعددی در آن شناخته شدهاند. این کانالها از زیرواحدهای α_1 (طویل ترین زیر واحد سازنده حفره)، کانالها از زیرواحدهای α_1 (طویل ترین زیر واحد سازنده حفره)، می شناخته شده است. چهار نوع واریانت از تمام زیرواحدها شناخته شده است. نیفیدیهین و دیگر دی هیدروپیریدینها در مکانی واقع بر زیرواحد ۱ متصل می شوند حال آنکه به نظر می سد، وراپامیل و دیلتیازم و در مکانی نزدیک به مکان قبل واقع بر همان زیرواحد، اتصال می یابند. اتصال یک دارو به این بسر اتـصال آلوستریکی به گیرنده وراپامیل و دیلتیازیم دی هیدروپیریدینها نیز تأثیر می گذارد. این مناطق گیرنده ای نظر ساختار فضایی بسیار انتخابی هستند، زیرا، بین انانتیومرهای وراپامیل، دیلتیازم و هم خانوادههای نیفیدیهین که از نظر نوری فضایی بسیار توجهی از نظر میل ترکیبی ایزومرهای فضایی به اتصال و قدرت فارماکولوژیک، مشاهده می شود.

انسداد کانالهای کلسیم توسط این داروها، شبیه انسداد کانال سدیم توسط بی حس کنندههای موضعی است (فصول ۱۴ و کانال بنیزید). این داروها از بخش داخلی غشا عمل کرده و به

¹⁻ Nifedipine 2- Verapamil

³⁻ Diltiazem

جدول ۱۲-۵ فارماکولوژی بالینی برخی از داروهای مسدودکننده کانال کلسیم

11 - 09	יי דיים	ייים אלים ולייננייי	ي مستودسته ۱۹۰۰ مسیم	
دارو	فراهمیزیستی از راه خوراکی	نیمهعمر (ساعت)	موارد مصرف	مقدار مصرفی
دىھىدروپىر	يدينها			
أملوديهين	. 50-9.	Yanda	أنؤين، فشارخون يالا	. ۱۰۰۱ میلیگرم خوراکی یک بار در روز 🕒 .
فلوديپين	10-7-	11-18	فشارخون بالا، پدیده رینود	۵-۱۰ میلیگرم خوراکی یک بار در روز
ايسرادييين	10-14	My . in a A.	، فشارخون بالا مند مدر مدر مدر ا	۱۰–۲/۵ میلیگرم خوراکی دو بار در روز
نیکاردیہین	70	Y-4	أنژين، فشارخون بالا	۴۰-۲۰ میلیگرم خوراکی هر ۸ ساعت
نيفدييين	**************************************	۴.	آنژین، قشارخون بالا، پدیده رینود	۳-۱۰ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن: داخیل وریدی، ۴۰-۲۰ میلیگرم خوراکی هر ۸ ساعت
نيزوديپين	< / •	8-18	فشارخون بالا	۲۰۰۰۴۰ میلی گرم خوراکی یک بار در روز
نیترندیپین متفرقه	10-40	2-17	تحقیقاتی	۲۰ میلیگرم خوراکی یک یا دو بار در روز
ديلتيازم	450	r-4	أنژین، فشارخون بالا، پدیده رینود	۱۵۰–۷۵ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بــدن: داخــل وریـدی، ۸۰–۳۰ میلیگرم خوراکی هر ۶ ساعت
وراپامیل	Y40	۶	أنــژین، فشـــارخـون بـالا، أریـتمیها، میگرن	۱۵۰–۷۵ میکروگرم بهازای هر کیلوگرم وزن بدن: داخل وریدی، ۱۶۰–۸۰ میلیگرم خوراکی هر ۸ ساعت

$$H_{3}C - O \qquad H_{3}C \qquad CH_{3} \qquad O - CH_{3}$$

$$H_{3}C - O \qquad CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{3}$$

$$Vera pamil$$

$$Vera pamil$$

$$H_{3}C - O - C - CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$O - C - CH_{3}$$

$$O - CH_{3}$$

طور مؤثرتری به کانالهای باز و کانالهای تحریک نشده متصل می شوند. اتصال دارو، دفعات بازشدن کانالها را در پاسخ به دپلاریزاسیون کاهش می دهد. در نتیجه، کاهش قابل توجهی در جریان کلسیم از خلال غشا به وجود آمده و عضله صاف برای مدت طولانی شل می شود (شکل ۳–۱۲). در عضله قلبی نیز قدرت انقباض سراسر عضله، ضربان سلولهای ضربان ساز گره سینوسی و نیز سرعت هدایت در گره دهلیزی ـ بطنی، کاهش می یابد. اگرچه بسیاری از نورونها حاوی کانالهای نوع لکسیمی می باشند، ولی حساسیت آنها به این داروها کمتر است چرا که این قبیل کانالهای واقع بر این سلولها، زمان کمتری در وضعیت باز و غیرفعال سپری می کنند.

پاسخهای عضله صاف به ورود کلسیم از طریق کانالهای کلسیم وابسته به گیرنده نیز با این داروها کاهش می ابد اما کاهش آن قابل توجه نیست. این انسداد می تواند با بالابردن غلظت کلسیم تا حدودی از بین برود گرچه سطوح کلسیم مورد نیاز به آسانی قابل دستیابی نمی باشد. استفاده از داروهایی که جریان کلسیم را از ترانس ممبران افزایش می دهند (مانند می تواند این انسداد را به طور نسبی از بین ببرد.

دیگر انواع کانالهای کلسیم به انسداد ناشی از این مسدودکنندههای کانال کلسیم حساسیت کمتری دارند (جدول ۱۲-۴) بنابراین، بافتهایی که دیگر انواع کانالهای کلسیم در آنها نقش عمدهای ایفا میکنند (مانند نورونها و اکثر غدد ترشحی)، کمتر از عضله قلبی و صاف تحت تأثیر این داروها قرار میگیرند. میبهفرادیل مسدودکنندهٔ انتخابی کانالهای کلسیمی نوع T میباشد که به عنوان داروی ضداریتمی معرفی شده بود اما مصرف آن قطع شده است. سایر کانالهای یونی نسبت به کانالهای کلسیمی حساسیت کمتری به این داروها دارند. کانالهای پتاسیمی در عضلات صاف عروق توسط وراپامیل مهار میشود بنابراین انبساط عروقی ناشی از این داروها را محدود میشوند. کانالهای سدیمی هم مانند کانالهای کلسیمی توسط میکند. کانالهای کلسیمی توسط میکند. کانالهای سدیمی هم مانند کانالهای کلسیمی توسط بپریدیل که به یک داروی ضداریتمی است، مسدود میشوند.

B. اثر بر اعضا

 عضله صاف __ اغلب انواع عضلات صاف جهت تونوسیته طبیعی در حالت استراحت و پاسخهای انقباضی خود وابسته به ورود کلسیم از ترانس ممبران هستند این سلولها توسط مسدودکنندههای کانال کلسیم شل می شوند (شکل ۳–۱۲). به نظر می رسد عضله صاف عروقی حساس ترین نوع عضله

باشد اما در عضله صاف برنشیول، گوارش و رحم نیز شل شدگی مشابهی می تواند نشان داده شود. به نظر می رسد در دستگاه عروقی، شریانچه ها حساس تر از وریدها باشند، بنابراین افت فشارخون وضعیتی عارضه شایعی نیست. فشارخون توسط تمام مسدودکننده های کانال کلسیم کاهش می یابد (فصل ۱۱ را ببینید). زنان ممکن است نسبت به اثر افت فشارخون دیلتیازم حساس تر از مردان باشند. کاهش مقاومت عروق محیطی یکی از مکانیسمهایی است که این عوامل از طریق آن می توانند در مبتلایان به آنژین کوششی مفید واقع شوند. کاهش اسپاسم شریان کرونری در مبتلایان به آنژین کوششی مفید واقع شوند. کاهش اسپاسم شریان کرونری در مبتلایان به آنژین واریانت نیز نشان داده شده است.

تفاوتهای مهمی بین مسدودکنندههای کانال کلسیم از نظر انتخابی بودن نسبت به عروق وجود دارد. به طور کلی، دی هیدروپیریدینها در مقایسه با دیلتیازم و وراپامیل بر غضلات صاف عروقی اثرات بیشتری دارند تا عضله قلبی و شاید اثرات نسبتاً کم وراپامیل بر انبساط عروقی نباشی از انسداد کانالهای پتاسیمی عضلات صاف عروق بباشد که پیش از این توضیح داده شد. به علاوه، دی هیدروپیریدینها ممکن است در بسترهای عروقی مختلف از نظر قدرت، متفاوت باشند. به عنوان مثال ادعا می شود نیمودیبین نسبت متفوت باشند. به عنوان مثال ادعا می شود نیمودیبین نسبت به عروق خونی مغز انتخابی عمل می کند. به نظر می رسد چینشهای متفاوت ساختاری در زیرواحد کانال α در بروز بین تفاوتها، نقش داشته باشد.

۳. عضله قلبی ـ عضله قلبی جهت عملکرد طبیعی خود بسیار وابسته به ورود کلسیم در طول هر پتانسیل عمل است. تولید ایمپالس در گره سینوسی دهلیزی و هدایت در گره دهلیزی بطنی ـ (که پاسخ آهسته یا پتانسیلهای عمل وابسته به کلسیم خوانده می شوند) ـ ممکن است توسط تمام مسدودکنندههای کانال کلسیم کاهش یافته یا مسدود شود. جفتشدن تحریک و انقباض در تمام سلولهای قلبی نیازمند ورود کلسیم می باشد، بنابراین، این داروها قدرت انقباض بطن را به صورت وابسته به دوز کاهش می دهند. در بعضی موارد، برون ده قلبی نیز ممکن است کاهش یابد. این کاهش در عملکرد مکانیکی قلب مکانیسم دیگری است که مسدودکنندههای کانال کلسیم از طریق آن می توانند نیاز به مسدودکنندههای کانال کلسیم از طریق آن می توانند نیاز به

۱ ـ در مسقادیر بسیار پسایین و تسحت شرایسط خساص، بسعفیی دی هسیدروپیریدینها ورود کسلسیم را افسزایش مسیدهند. بسعفیی دی هیدروپیریدینهای خاص مانند Bay K 8644 در دوزهای متفاوت خود، ورود کلسیم به داخل سلول را افزایش میدهند.

²⁻ Mibefradil 3- F

اکسیژن را در مبتلایان به آنژین کاهش دهند.

تفاوتهای مهمی که بین مسدودکنندههای کانال كلسيم وجود دارد، از جزئيات برهمكنش أنها باكانالهاي یونی قلب و (همان گونه که قبلاً نیز اشاره شد) تفاوت اثرات آنها بر عضله صاف در مقایسه با قلب، ناشی می شود. انسداد کانال سدیم با ورایامیل متوسط، با دیلتیازم باز هم کمتر و با نفیدییین و دیگر دی هیدروپیریدین ها قابل اغماض است. ورایامیل و دیلتیازم از نظر کینتیکی به گونهای متفاوت از دى هيدروييريدين ها با گيرنده هاى كانال كلسيم برهمكنش مے کنند؛ ہے گونہای کے اپن داروھا انتخابی تر از دی هیدروییرپدین ها، تاکی کاردی را در سلول های وابسته به کلسیم مانند گره دهایزی بطنی مسدود میکنند (برای جزئیات بیشتر فصل ۱۴ را ببینید). از سوی دیگر، به نظر می رسد دی هیدروییر پدین هاکانال های کلسیمی عضله صاف را در غلظتهایی پایینتر از آن چه برای اثرات قلبی قابل توجه لازم است مسدود میکنند، بنابراین نسبت به ورایامیل و دیلتیازم اثر سرکوبکنندگی کمتری بر قلب دارند.

۳. عضلهٔ اسکلتی ــ عضله اسکلتی با مسدودکنندههای کانال کلسیم سرکوب نمی شود زیرا برای جفتکردن تحریک و انقباض خود از ذخایر کلسیم داخل سلولی بهره می گیرد که تا این اندازه به ورود کلسیم از خلال غشا نیاز ندارد.

۴. اسیاسم عروق مغزی و انفارکتوس به دنبال خونریزی زیـر عـنكبوتيه ـــ نـيمودييين كـه يكـى از اعضا خانواده دى ھيدروپيريدين از مسدودكننده هاى كانال كلسيم است، میل ترکیبی زیادی برای عروق خونی مغز دارد و به نظر میرسد ناتوانی به دنبال خونریزی زیر عنکبوتیه را کاهش دهد. نیمودیپین جهت استفاده در بیمارانی که سکته مغزی خونریزی دهنده داشته اند مورد تأیید قرار گرفته بود ولی اخيراً جهت چنين كاربردى، مورد تجويز قرار نمىگيرد. نیکاردییین ٔ هم اثرات مشابهی دارد و از طرق انفوزیون داخل وریدی و یا داخل شریانهای مغزی جهت پیشگیری از اسپاسم عروقی مرتبط با سکته مغزی به کار گرفته میشود. ورایامیل نیز علی رغم آن که فاقد اثرات انتخابی جهت عروق می باشد، به شیوه داخل شریانی در سکتههای مغزی تجویز می گردد. بعضی شواهد دال بر اثر بخشی داروهای بلوککننده کانالهای کلسیمی در کاهش آسیبهای مغزی به دنبال سکتههای ترومبوآمبولیک، موجود مے باشد.

ه دیگر اثرات _ مسدودکنندههای کانال کلسیم حداقل تأثیر را

در جفتشدن تحریک و ترشح در غدد و انتهاهای عصبی دارند زیرا نوع و حساسیت کانالهای کلسیمی در بافتهای مختلف متفاوتند. نشان داده شده است که وراپامیل، رهاشدن انسولین را در انسان مهار می کند اما مقدار مورد نیاز آن جهت ایجاد این اثر بیش از مقدار مصرفی در درمان آنین و سایر مشکلات قلبی و عروقی است.

شواهد قابل توجهی بیانگر آن است که مسدودکنندههای کانال کلسیم در خارج از بدن می تواند با تجمع پلاکتی تداخل کنند. به علاوه این داروها از ایجاد ضایعات آترومایی در حیوانات جلوگیری کرده یا آن را کاهش می دهند. اما مطالعات بالینی نقش آنها در لخته شدن خون و آترواسکلروز در انسان را اثبات نکردهاند.

نشان داده شده است که وراپامیل، گلیکوپروتئین ۹ را که مسئول انتقال بسیاری از داروهای خارجی به خارج از سلولهای سرطانی (و دیگر سلولها) است، مسدود میکند (فصل ۱ را ببینید)، به نظر میرسد دیگر مسدودکنندههای کانال کلسیم نیز نشر مشابهی داشته باشند. این عمل فاقد ویژگی انتخابیبودن از نظر ساختار فضایی است. همچنین نشان داده شده است که وراپامیل به طور نسبی مقاومت سلولهای سرطانی به بسیاری از داروهای شیمی درمانی را در خارج از بدن از بین میبرد. بعضی از داروهای شیمی درمانی را در خارج از بدن از بین میبرد. بعضی از ببینید). مطالعات حیوانی، مؤید نقش احتمالی بلوککنندههای کانالهای کلسیمی در درمان استئوپروز، اختلالات باروری و کانالهای کلسیمی در درمان استئوپروز، اختلالات باروری و کانالهای کلسیمی در درمان استئوپروز، اختلالات باروری و میاشد. به نظر نمیرسد که وراپامیل روشهای فلزی دوظرفیتی از ترانس ممبران نظیر DMT۱

سمىت

مهم ترین عارضهای که در مورد مسدودکنندههای کانال کلسیم گزارش شده است، حالت تشدید یافته اثرات درمانی آنها میباشد. مهار شدید ورود کلسیم می تواند سبب سرکوب قلبی جدی از جمله ایست قلبی، برادی کاردی، انسداد دهلیزی بطنی و نارسایی قلبی شود. این اثرات در استفادههای بالینی نادر بودهاند.

مطالعات مورد ـ شاهدی گذشته نگر گزارش کرده آند که نیفیدیپین سریع الاثر، خطر سکته قلبی را در مبتلایان به فشارخون بالا، افزایش می دهد. مسدودکننده های کانال کلسیم

آهسته رهش و طولانی اثر دی هیدروپیریدینی، معمولاً خوب تحمل می شوند. با ایس وجبود، گزارش شده است که دی هیدروپیریدینها در میقایسه با میهارکنندههای آنیزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین (ACE)، خطر عوارض قلبی را در مبتلایان به فشارخون بالا با یا بدون دیابت، بالا می برند. این نتایج چنین اظهار می کنند که مسدودکنندههای کانال کلسیم نسبتا کوتاه اثر نظیر نیفدیپین که سریع آزاد می شود، توانایی افزایش خطر عوارضی قلب را به همراه داشته و باید از مصرف آنیها اجتناب شوند. بیمارانی که داروهای مسدودکننده گیرندههای و دریافت می کنند به اثرات سرکوب کننده قلبی مسدودکنندههای کانال کلسیم حساس ترند. عوارض جزئی تر (که آزار دهنده بوده اما معمولاً به قطع درمان نیاز ندارند) عبارتند از: گرگرفتگی، گیجی، معمولاً به قطع درمان نیاز ندارند) عبارتند از: گرگرفتگی، گیجی، تهوع، یبوست و ادم محیطی. بروز یبوست نیز با مصرف وراپامیل، شایع است.

مكانيسمهاي اثرات باليني

مسدودکنندههای کانال کلسیم قدرت انقباضی قلب را کاهش داده و بدین وسیله نیاز قلب به اکسیرن را کم میکنند. انسداد کانالهای کلسیمی در عضله صاف شریانها، باعث کاهش فشار شریانی و داخل بطنی میشود. بعضی از این داروها (مانند وراپامیل، دیلتیازم) یک اثر غیراختصاصی ضد آدرنرژیک نیز دارند که ممکن است سبب اتساع عروق محیطی گردد. در نتیجهٔ تمامی این اثرات، استرس وارد بر جدار بطن چپ کاهش یافته و نیاز قلب به اکسیژن کاهش می یابد. کاهش ضربان قلب با استفاده از وراپامیل و دیلتیازم، سبب کاهش بیشتر در تقاضای اکسیژن الله بیم، و قلب میگردد. هم چنین عوامل مسدودکننده کانال کلسیم، اسپاسم موضعی شریان کرونری در آنژین واریانت را از بین برده و این جلوگیری میکنند. بنابراین استفاده از این عوامل به عنوان از آن جلوگیری میکنند. بنابراین استفاده از این عوامل به عنوان مؤثرترین درمان پروفیلاکتیک در این فرم آنیژین صدری محسوب می شود.

بافتهای گرهی سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی که عمدتاً از سلولهای وابسته به کلسیم با پاسخ آهسته تشکیل شدهاند، به طور قابل توجهی با وراپامیل، به طور متوسط با دیلتیازم و بسیار کمتر با دی هیدروپیریدینها متأثر میشوند. بنابراین، وراپامیل و دیتلیازوم هدایت گره دهلیزی بطنی را کاهش داده و اغلب در کنترل تاکیکاردی فوق بطنی با ورود مجدد و نیز در کاهش پاسخهای بطنی در فیبریلاسیون یا فلاتر دهلیزی مؤثرند. نیفدیپین بر هدایت دهلیزی بطنی مؤثر نیست. اثر آتاگونیستی غیراختصاصی بر سیستم سمپاتیک با دیلتیازم بسیار

قابل توجه و با وراپامیل بسیار کمتر است. نیفدیپین نیز به نظر نمیرسد چنین اثری داشته باشد. تاکیکاردی رفلکسی در پاسخ به افت فشارخون با نفیدیپین قابل ملاحظه و با دیلتیازم و وراپامیل کمتر است. تفاوتهای موجود در آثار فارماکولوژیک، باید در انتخاب عوامل مسدودکننده کانال کلسیم در کنترل آنژین، لحاظ شوند.

کاربرد بالینی داروهای مسدودکننده کانال کلسیم مسدودکنندههای کانال کلسیم مسدودکنندههای کانال کلسیم علاوه بر آنژین، کارآیی اثبات شدهای در فشارخون بالا (فصل ۱۱ را ببینید) و تاکیآریتمی فوق بطنی (فصل ۱۴ را ببینید) در شرایط متعددی چون کاردیومیوپاتی هیپرتروفیک، میگرن و پدیده رینود (Raynaud's phenomenon) نیز مفید باشند. نیفدیپین در درمان زایمان زودرس کارایی دارد اما با عوارض بیشتری همراه است و به اندازه اتوسیبان ٔ، آنتاگونیست تحقیقاتی اکسی توسین (فصل ۱۷ را ببینید)، نیز مؤثر نمیباشد.

خواص فارماکوکینتیک این داروها در جدول ۵-۱۲ آمده است. انتخاب یک عامل مسدودکننده کانال کلسیم ویژه باید با اطلاع از عوارض جانبی بالقوه و نیز خواص فارماکولوژیک آن صورت میگیرد. نیفدیبین، هدایت دهلیزی ـ بطنی را کاهش نمی دهد و بنابراین استفاده از آن در صورت وجود اختلالات هدایتی دهلیزی ـ بطنی کمخطرتر از وراپامیل یا دیلتیازم است. ترکیب وراپامیل یا دیلتیازم با مسدودکنندههای گه می تواند انسداد دهلیزی بطنی ایجاد کرده و عملکرد بطنی را سرکوب سازد. در صورت وجود نارسایی قلبی آشکار، تمام مسدودکنندههای کانال کلسیم می توانند با اثر اینوتروپیک منفی خود، نارسایی قلبی را بدتر کنند. با وجود این، آملودیبین مرگ و میر بیماران مبتلا به نارسایی قلبی ناشی از نارسایی بطنی سیستولی غیرایسکمیک بطن چپ را افزایش نمی دهد و می تواند با اطمینان در این شرایط به کار گرفته شود.

در بیمارانی که فشارخون نسبتاً پایینی دارند، دی هیدروپیریدینها می توانند سبب پایین تر افتادن فشارخون شوند. به نظر می رسد وراپامیل و دیلتیازم افت فشارخون کمتری ایجاد کنند و ممکن است در این شرایط بهتر تحمل شوند. در بیماران با سابقه تاکیکاردی دهلیزی، فلاتر و فیبریلاسیون، وراپامیل و دیلتیازم با اثرات ضد آریتمی خود مفید واقع می شوند. در بیمارانی که دیگوکسین دریافت می کنند، وراپامیل باید با احتیاط مصرف شود زیرا ممکن است از طریق تداخل

شلکنندههای عروق کرونر خاص

بسیاری از شلکتندهها می توانند سبب افزایش جریان خون کرونری، در غیاب بیماری آترواسکلروز، شوند. این داروها شامل دی سیریدام و سیلوستازول می باشند. در حقیقت دى پيريدامول يک شل کننده مؤثر عروق کرونر است اما به علت یدیده دزدی کرونر در آنرین بی تأثیر است، آدنوزین، نوکلئوزیدی که بهطور طبیعی تولید می شود، بر گیرندههای خاص غشایی تأثیر میگذارد. حداقیل ۴ نوع گیرنده (شامل AAAAAAAA دارد. أدنوزين بر گيرنده AAA اثر ميكند و سبب شل شدن خيلي كوتاه اما اثربخش مقاومت عروق کرونری شده و به عنوان عاملی جهت اندازهگیری حداکثر اندازه جریان کرونری (جریان معکوس کاربردی FFR۱) در بیماران مبتلا به عروق کرونری شود. این دارو همچنین جریان هدایت در گره دهلیزی بطنی (AV) را کاهش داده و سبب می شود تا تاکی کاردی گره AV به ریتم نرمال سینوسی تبدیل شود (فصل ۱۴ را ببینید). رگادنوسان ۲ یک آگونیست گیرنده ۸۸۸ بوده که جهت تصویربرداری از جریان کرونر کاربرد دارد، که به نظر مىرسد نسبت به آدنوزين از اين جهت نسبت به هزينه، اثربخشی بهتری دارد. لیگاندهای گیرنده آدنوزین جهت کاربردهای ضد التهابی، ضد درد و اختلالات نورولوژیکی کاربرد دارد.

دزدی گرونری واژهای که به عملکرد شلکنندههای کرونری قدامی در پیماران مبتلا به انسداد نسبی بخشی از کرونر اطلاق میشود. این پدیده از این واقعیت منشأ میشود که در غیاب دارو آرتریولهای ناحیه ایسکمیک میوکارد معمولاً به میزان حداکثر شل میشوند که به علت کنترل فاکتورهای موضعی است. اگرچه عروق مقاوم در نواحی که به خوبی خونرسانی شدهاند قابلیت زیادی در پاسخ به شلشدگی ناشی از تحرک دارند. در صورتی که شلکنندههای قدرتمندی تجویز شوند تنها عروق نواحی که به خوبی خونرسانی شده بودند قابلیت اتساع بیشتر را دارند بنابراین جریان خون بیشتری را با خود برده و جریان سایر نواحی ایسکمیک را می دزدند.

دی پیریدامول که با مهار بازجذب آدنوزین عمل می کند. به طور شاخص این اثر را در بیماران مبتلا به آنرین ایجاد می کند. در بیماران مبتلا به آنرین ناپایدار دزدی کرونری گذرا ممکن است انفارکتوس میوکارد را تشدید نموده آدنوزین و رگادنوسان از جهت بروز این عارضه جانبی مورد توجه قرار گرفته و در جعبه دستورات مصرف دارو ذکر شدهاند.

1- fractional flow reverse 2- Regadenosan

3- coronary steal

فارماکوکینتیکی با دیگوکسین، سطوح خونی آن را افزایش دهد. گرچه افزایش سطح خونی دیگوکسین با دیلتیازم و نیفدیپین نیز نشان داده شده است اما تداخلات آنها کمتر از وراپامیل رخ میدهند.

در مبتلایان به آنژین ناپایدار، مسدودکنندههای کانال کلسیم کوتاه اثری که فوراً آزاد میشوند، می توانند خطر عوارض قلبی را بالا ببرند و بنابراین ممنوعیت مصرف دارند (بخش عوارض را نیز ببینید). با این وجود، بیمارانی که انفارکتوس میوکارد بدون موج Q داشتهاند، دیلتیازم می تواند دفعات آنژین پس از انفارکتوس را کاهش دهد و بنابراین در این شرایط می توان از دیلتیازم استفاده نمود.

داروهای مسدودکننده بتا- آدرنرژیک

داروهای مسدودکننده β (فصل ۱۰ را ببینید)، اگر چه متسعکننده عروقی نیستند (احتمالاً به جز کارودیلول و نبیولول) اما در

كنترل آنژين كوششي بسيار مفيدند. اثرات سودمند عوامل مسدودکننده β به اثرات همودینامیک آنها (کاهش ضربان قلب، فشارخون و قدرت انقباض) ارتباط دارد که نیاز قلب به اکسیژن را طی حالت استراحت و طی فعالیت افزایش میدهند. ضربان قلب پایین با افزایش زمان خونرسانی دیاستولی نیز همراه است که میتواند خونرسانی عروق کرونر را افزایش دهد. با این وجود، به نظر می رسد کاهش ضربان قلب و فشارخون و متعاقباً کاهش مصرف اكسيژن توسط قلب مهمترين مكانيسم درمان آنژين و بهبودی در تخمل ورزش باشد. هم چنین مسدودکنندههای β نیز ممكن است در درمان ايسكمي خاموش يا سيار ارزشمند باشند. از آنجایی که در این شرایط دردی وجود ندارد، تشخیص با وجود علائم تیپیک ایسکمی در نوار قلب صورت مے گیرد درمان درازمدت با یک مسدودکننده β ، زمان کلی "ایسکمی" در روز را کاهش می دهد. عوامل مسدودکننده بتا از مرگ و میر بیمارانی که اخیراً انفارکتوس میوکارد داشتهاند، میکاهند و در مبتلایان به فشارخون نیز بقا را بهبود بخشیده و از سکته مغزی جلوگیری

میکنند. کارآزماییهای تصادفی در مبتلایان به آنژین پایدار نشان دادهاند که مسدودکنندههای β در مقایسه با مسدودکنندههای کانال کلسیم سبب نتیجه بهتر و بهبود بیشتر علائم می شوند.

افزایش حجم پایان دیاستولی و افزایش زمان تخلیه، اثرات ناخواسته عوامل مسدودکننده β در آنژین هستند که هر دو مورد سبب افزایش نیاز قلب به اکسیژن می شوند. اثرات مضر عوامل مسدودکننده بتا با استفاده همزمان از نیتراتها (به صورتی که در ادامه شرح داده می شود) می تواند متعادل شود.

ممنوعیتهای مصرف مسدودکنندههای βعبارتند از: آسم و دیگر شرایط برونکواسپاستیک، برادیکاردی شدید، انسداد دهلیزی _ بطنی، سندرم برادیکاردی _ تاکیکاردی و نارسایی شدید و ناپایدار بطن چپ. عوارض بالقوه این داروها شامل خستگی، عدم تحمل فعالیت، بیخوابی، تشدید لنگش متناوب و اختلال نعوظ می باشد.

داروهای ضد آنژین جدیدتر

به علت بروز بالای آنژین، همواره جستجوی فعالی در جهت ایجاد داروهای جدید در درمان آن صورت میگیرد. بعضی از این داروها یا گروههای دارویی که در حال حاضر تحت تحقیق و بررسی هستند در جدول ۶-۱۲ آمدهاند.

رانولازین (Ranolazine) داروی ضدانژین جدیدی است که به نظر می رسد با کاهش جریان سدیم تأخیری (I_{Na}) که در واقع ورود کلسیم از طریق مبادله گرهای سدیم ـ کلسیم را تسهیل میکند، عمل میکند (فصل ۱۳ را ببینید). به دنبال کاهش میکند، عمل سلولی کار قلب و خاصیت انقباضی آن کاهش مییابد. مصرف رانولازین برای درمان آنژین در ایالات متحده آمریکا به تأیید رسیده است. چندین مطالعه اثربخشی آن را در آنژین پایدار به تأیید رساندهاند اما این دارو میزان بروز مرگومیر در سندرم کرونری حاد را کاهش نمی دهد. رانولازین فاصله TQ در بیماران مبتلا به بیماری کرونری کاهش می دهد (اما این را در بیماران مبتلا به بیماری کرونری کاهش می دهد (اما این میکند) این دارو سبب آریتمی Torsadesde point نشده و ممکن است متابولیسم دیگوکسین و سیموواستانین را مهار کند.

تعدیل کنندههای متابولیک خاص (مانند تری متازیدین ۱ به عنوان صهار کنندههای pFOX شناخته می شوند زیرا مسیر اکسیداسیون اسید چرب در میوکارد را به طور نسبی مهار می کنند. از آن جا که متابولیسم در میوکارد دچار ایسکمی، به سمت

جدول ۴–۱۳ داروها یا گروههای داروییی تـحت تـحقیق و بررسی جهت استفاده در انژین

داروها

أميلورايد

كاپسايسين

داروهای ایجاد کننده مستقیم برادی کاردی، برای مثال ایوابرادین مهار کنندههای جریان سدیم غیرفمال کننده تأخیری، بسرای مثال، رانولازین

تمدیل کنندههای متابولیک، برای مثال تری متازیدین دهندههای اکسید نیتریک، برای مثال، ال ـ آرژنین فعال کنندههای کانالهای پتاسیم، برای مثال، نیکوراندیل تسمیهال کنندههای پروتئین کیناز G، برای مثال، دتانونوآت (Detanonoate)

مهارکنندههای کیناز Rho، برای مثال، فاسودیل سولفونیل اورهها، برای مثال، گلیبنکلامید

تيازوليدين ديونها

مهاركنندههاي وازو پپتيداز

مهارکنندههای گزانتین اکسیداز، برای مثال، آلوپورینول

اکسیداسیون اسیدهای چرب تغییر میکند، نیاز به اکسیژن به ازای هر واحد ATP تولیدی افزایش مییابد. به نظر میرسد مهار نسبی آنزیم مورد نیاز جهت اکسیداسیون اسیدهای چرب (۳- نسبی آنزیم مورد نیاز جهت اکسیداسیون اسیدهای چرب (۳- کتوآسیل تیولاز با زنجیره بلند، LC-3KAT)، وضعیت متابولیک بافت دچار ایسکمی را بهبود بخشد. رانولازین در ابتدا در این گروه طبقهبندی شد. تریمتازیدین کارایی خوبی در آنژین پایدار دارد اما در ایالات متحده به تأیید نرسیده است. آلوپورینول دارد اما در ایالات متحده به تأیید آلوپورینول آنزیم گزانتین تعدیل متابولیک را عملی میکند. آلوپورینول آنزیم گزانتین را مهار میکند (فصل ۳۶ را ببینید)، مطالعات اخیر پیشنهاد میکند را مهار میکند (فصل ۳۶ را ببینید)، مطالعات اخیر پیشنهاد میکند که دوزهای زیاد آلوپورینول مدت زمان ورزش کردن در افراد میتلا به آنژین را افزایش میدهد.

داروهایی که سابقاً ایجادکننده برادیکاردی خوانده می شدند، مسدودکنندههای نسبتاً انتخابی کانالهای سدیم به (مانند ایوابرادین ٔ) هستند که با مهار کانالهای سدیمی در گره سینوسی دهلیزی، ضربان قلب را کاهش میدهند، (کانالهای

¹⁻ Trimetazidine

²⁻ Ranolazine

³⁻ Bradycardic drugs

⁴⁻ Ivabradine

سدیمی مذکور از طریق هیپرپلاریزاسیون فعال می شوند). به جز مورد مذکور هیچ اثر همودینامیک قابل توجهی گزارش نشده است. به نظر می رسد ایوابرادین با کار آیی مشابه مسدودکنندههای کانال کلسیم و گیرندههای که حملات آنژین را کاهش می دهد. ایوابرادین فاقد عوارض گوارشی و اثرات بر عضلات صاف برونش می باشد، که در درمان آنژین و نارسایی قلبی در خارج آمریکا به تأیید رسیده است.

آنزیمهای خانواده کیناز -Rho Kinase) مجموعهای هستند که انبساط عروقی را مهار کرده و عملکرد سایر سلولها را تغییر میدهند. افزایش فعالیت این آنزیمها در اسپاسم کرونر، افزایش فشارخون ریوی، آپوپتوز دخیل میباشد. بنابراین داروهایی که این آنزیم را هدف قرار میدهند به نظر کاربردهای بالینی خاصی دارند. داروی فاسودیل (Fasudil) مهار کننده کیناز Rho-عضلات صاف بوده و اسپاسم عروقی کرونر در حیوانات را در شرایط آزمایشگاهی کاهش میدهد. در این دارو آزمونهای بالینی در بیماران مبتلا به CAD کارائی بیمار در تستهای استرس را افزایش میدهد.

فارماکولوژی بالینی داروهای مورد استفاده در درمان آنژین

درمان بیماری عروق کرونر (CAD) شامل درمان دارویی و جراحی است. آنژینهای غیرقابل درمان و سندرم کرونر حاد با بازسازی عروق کرونری فیزیکی بهتر درمان میشوند (برای مثال با قرار دادن استنت یا جراحی بایپس عروق کرونر (CABG). درمان استاندارد سندرم کرونری حاد (ACS) قرار دادن استنا به صورت فوری است. به هر حال پیشگیری از ACS و درمان آنژین من تواند در بیماران با درمان دارویی رفع شود.

از آنجا که شایعترین علت آنژین، بیماری آترواسکلروزی شرایین کرونر (CAD) است، درمان باید علاوه بر علائم فوری آنژین، علل زمینهای CAD را نیز در بر بگیرد. نشان داده شده که پیشگیری اولیه علاوه بر کاهش نیاز به درمان ضد آنژین، حوادث قلبی عمده مانند انفارکوس میوکارد را نیز کاهش می دهد.

خط اول درمان CAD، تعدیل فاکتورهای خطری چون سیگارکشیدن، فشارخون بالا (فصل ۱۱ را ببینید)، چربی خون بالا (فصل ۳۵ را ببینید)، چاقی و افسردگی بالینی است، به علاوه، داروهای ضد پلاکت (فصل ۳۴ را ببینید) نیز بسیار اهمیت دارند.

درمان دارویی ویژه جهت جلوگیری از انفارکتوس میوکارد و

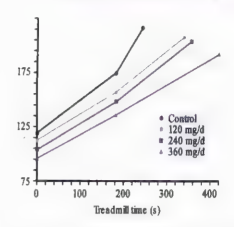
مرگ، شامل داروهای ضد پلاکت (آسپیرین، مسدودکنندههای گیرنده ADP، فصل ۳۴ را ببینید) و عوامل پایین آورنده چربی به خصوص استاتینها را شامل می شود. نشان داده شده است که درمان تهاجمی با استاتینها بروز و شدت ایسکمی طی تست ورزش و بروز حوادث قلبی (مانند انفارکتوس و مرگ) در کارآزماییهای بالینی را کاهش می دهد. مهارکنندههای ACE نیز نظر CAD قرار دارند را کاهش می دهد. گرچه نشان داده نشده است که این داروها همواره اثرات ضدآنژینی اعمال می کنند. در مبتلایان به آنژین ناپایدار و انفارکتوس میوکارد بدون بالا رفتن قطعه ۲۲، درمان تهاجمی شامل استنتگذاری در شرایین کرونر، داروهای ضد لیپید، هپارین و عوامل ضد پلاکت می باشد.

درمان آنژین اثبات شده و دیگر تظاهرات ایسکمی میوکارد علاوه بر درمان جهت جلوگیری یا رفع علائم، اقدامات اصلاحی فوق را نیز در بر میگیرد. درمان علائم برپایه کاهش تقاضای اکسیژن قلب و افزایش جریان خون کرونر به میوکاردی است که بالقوه دچار ایسکمی شده است. هدف از درمان برقراری مجدد تعادل بین اکسیژن رسانی و تقاضا در قلب است.

انژین کوششی

مطالعات بسیاری نشان دادهاند که نیتراتها، مسدودکنندههای کانال کلسیم و مسدودکنندههای β در بیماران مبتلا به آنژین کوششی زمان شروع آنژین و نزول قطعه ST طی تست ورزش را افزایش میدهند (شکل $\Delta - 1$). گر چه تحمل ورزش افزایش مییابد اما معمولاً تغییری در استانه آنژین (حاصل ضرب ضربان و فشاری که در آن علائم رخ میدهند) ایجاد نمیشود.

جهت درمان نگهدارنده آنژین پایدار مزمن، نیتراتهای طولانی اثر، عوامل مسدودکننده کانال کلسیم یا مسدودکنندههای β می توانند انتخاب شوند. انتخاب بهترین دارو بستگی به پاسخ هر بیمار خاص خواهد داشت. در مبتلایان به فشارخون بالا درمان تک دارویی با مسدودکنندههای β ممکن است کافی باشد. در یا طولانی اثر و یا مسدودکنندههای β ممکن است کافی باشد. در بیماران با فشارخون طبیعی، نیتراتهای طولانی اثر می توانند مناسب باشند. نشان داده شده است که ترکیب یک مسدودکننده β با یک مسدودکننده کانال کلسیم متفاوت (مثلاً نیفدیپین فیفدیپین) یا دو مسدودکننده کانال کلسیم متفاوت (مثلاً نیفدیپین وراپامیل)، مؤثرتر از استفاده یک دارو به تنهایی است. اگر پاسخ به یک دارو کافی نباشد، دارویی از یک گروه مختلف باید اضافه شود تا کاهش کار قلبی را به حداکثر رسانده و اثرات ناخواسته را



شکل 0-9.1 اثرات دپلتیازم پر حاصلضرب ضربان قلب در فشارخون سیستولی، در یک گروه 9.7 نفره از بیماران مبتلا به آنـژین کـوششی در یک مطالعه دو سویه کور با استفاده از یک پروتوکل استاندارد. از بیمارانی که 9.7 بدار دارو مصرف کـرده بودند، تست ورزش به عـمل آمـد. ضربان قـلب (HR) و فشـارخون سـیستولی (BP) 9.7 ثانیه بـعد از شـروع ورزش (نـقاط وسط روی خطوط) در زمان شروع علائم آنزین (نـقاط سـمت راست) ثبت شـد. توجه داشته باشد که دارودرمانی حاصل ضـرب HR در BP را در هـر زمانی طی تست ورزش کاهش داده و زمان ظهور علائم را طولانی کرده

حداقل کند (جدول ۷-۱۲). بعضی بیماران ممکن است نیاز به درمان با هر ۳ گروه داشته باشند.

رانولازین ممکن است در برخی از بیماران مقاوم به داروهای رایج مفید باشند.

أنژين وازواسپاستيک

نیتراتها و مسدودکنندههای کانال کلسیم داروهای مؤثری جهت رفع و یا جلوگیری از حملات ایسکمی در مبتلایان به آنژین واریانت هستند. تقریباً در ۲۰٪ بیمارانی که با مصرف نیتراتها به همراه مسدودکنندههای کانال کلسیم درمان شدهاند، حملات آنژین کاملاً از بین رفتهاند. در ۲۰٪ بقیه، کاهش قابل توجهی در دفعات حمله ایسکمی مشاهده شده است جلوگیری از اسپاسم شریان کرونری (با یا بدون ضایعات آترواسکلروزی ثابت شریان کرونر) مکانیسم اصلی این پاسخ سودمند میباشد. به نظر میرسد تمام مسدودکنندههای کانال کلسیم که در حال حاضر موجودند، به یک اندازه مؤثر باشند و انتخاب یک داروی خاص باید وابسته به بیمار باشد. برقراری مجدد جریان خون از طریق با

جراحی و آنژیوپلاستی در مبتلایان به آنژین واریانت مورد مصرف ندارد.

آنژین ناپایدار و سندرمهای کرونری حاد در مبتلایان به آنژین ناپایدار با حملات راجعهٔ ایسکمی در حالت استراحت، ایجاد ترومبوز راجعه غیر مسدودکننده و غنی از پلاکت مکانیسم اصلی بیماری است. درمان تهاجمی ضد پلاکتی با ترکیب آسپیرین و کلوپیدیگرل اندیکاسیون دارد. هپارین داخل وریدی یا هپارین با وزن مولکولی کم به صورت زیرجلدی، نیز در اغلب بیماران مورد مصرف دارد. اگر PCI یا استنتگذاری مورد نیز باشد، مهارکنندههای گیلیکوپروتئین IIb/IHa مانند آبسیکسیماب باید افزوده گیردند. به علاوه درمان با نیتروگلیسیرین و مسدودکنندههای ه نیز باید لحاظ شوند، در موارد مقاوم، جهت رفع ایسکمی میوکارد باید مسدودکنندههای کانال کلسیم اضافه گردند و همچنین درمان اولیه با پایین آورندههای چربی و مهارکنندههای ماکند و مان نیز باید آغاز نمود.

درمان بیماری شریانهای محیطی و لنگش متناوب^۲

همانگونه که آترواسکلروز در عروق کرونری منجر به بروز ایسکمی قلبی میشود، باعث ایسکمی در عضلات محیطی نیز میگردد. درد (لنگش) ممکن است طی ورزش و فعالیت در عضلات اسکلتی به ویژه عضلات یا بروز کرده و به تدریج طی استراحت رفع گردد. اگرچه لنگش متفاوت، به خودی خود تهدیدکننده حیات نیست ولی بیماری عروق محیطی می تواند با محدودکردن فعالیت فرد، زمینه را جهت پیدایش زخمهای ناشی از ایسکمی مزمن و به دنبال أن عفونت، فراهم آورد.

انگش متناوب، ناشی از بروز انسداد در مسیر جریان خون توسط آتروم در عروق بزرگ و متوسط میباشد. قرار دادن استنت در عروق مسدودشده بسیار رایج است. ورزش به همراه مشاوره پزشکی در کاهش درد و لنگش بسیار مؤثر خواهد بود. درمان عمدتاً بر بازگشت و یا کنترل آترواسکلروزیس میباشد و نیازمند ارزیابی و کنترل وضعیت هیپرلیپیدمی (فصل ۳۵ را ببینید)، فشارخون بالا (فصل ۲۱ را ببینید)، و چاقی؛ ترک سیگار؛ و کنترل دیابت در صورت وجود، میباشد. فعالیتهای فیزیکی و ورزش نیز اثرات مفیدی داشته است. درمان با استفاده از داروهای متسعکننده عروقی، چندان سودمند نیست چرا که باعث اتساع متسعکننده عروقی، چندان سودمند نیست چرا که باعث اتساع

جدول ۱۳-۷ اثرات ستراتها به تنهایی و همراه با مسدودکشدههای بر یا مسدودکشدههای کانال کلسیم در انژین صدری (اثـرات نامطلوب با حروف پررنگ تر نشان داده شدهاند)

	نیتراتها به تنهایی	مسدودکننده های بتا یا مسدودکننده های کانال کلسیم	ترکیب نتیراتها با مسدودکنندههای بـتا یا مسدودکنندههای کانال کلسیم
ضربان قلب	افزایش رفلکسی ۱	كاهش	كاهش
فشار دهلیزی	كاهش	كاهش	كاهش
حجم پایین دیاستولی	كاهش	افزايش	بدون تغییر یا کاهش
لدرت انقباض	افزایش رفلکسی ۱	كاهش	بدون تغيير
مان تخلیه	کاهش ۱	افزایش	بدون تغيير

۱. رفلکس بارورسپتوری

توجه: اثرات نامطلوب به صورت پررنگ نشان داده شدهاند.

عروق دیستال به ناحیه انسداد طی استراحت میشوند. داروهای ضد پلاکت همچون آسپیرین و کلوپیدوگرل (Clopidogrel) جهت پیشگیری از تشکیل لخته بر سطح پلاکتها، تجویز میگردد (فصل ۳۴ را ببینید) و فواید آن در کاهش خطرات انفارکتوس میوکارد، سکته و مرگ عروقی به تأیید رسیده است. اگرچه که این دارو در جریان خون اثرات کمی داشته یا اصلاً بی تأثیر هستند.

سیلوستازول ۱، یک مهارکننده فسفودی استراز نوع ۳ است (PDE3) که ناشناخته تر است و احتمالاً دارای اثرات انتخابی تر ضد پلاکت و متسعکننده عروقی، می باشد. هر دوی این داروها در افزایش تحمل فعالیت در بیماران مبتلا به لنگش شدید، مؤثر بودهاند. نشان داده شده است که این دارو تحمل به ورزش را در

بیماران مبتلا به ورزش را افزایش میدهد. پنتوکسی فیلین یک مشتق گزانتینی است که بهطور سریعالاثر در این شرایط موثر است اما مصرف آن توصیه نمیشود. به نظر میرسد که این دارو از طریق کاهش ویسکوزیته خون و شاید افزایش آسیب پذیری شکلی سلولهای گلبولهای قرمز عمل نموده و سبب افزایش جریان خون به ویژه در نواحی دچار انسداد می گردد. آنژیوپلاستی از طریق جلدی و با کمک استنت، اغلب در بیمارانی که دچار علایم و نشانههای شدید ایسکمی و مقاوم به درمانهای دارویی بودهاند، مؤثر بوده است.

1- Cilostazol

باسح مطالف مورد

این مورد، نمونهای تیپیک از بیمار مبتلا به آنژین عروق کرونر به همراه هایپرلیپیدمی است، هایپرلیپیدمی وی بایستی به سرعت کاهش یافته و درصورت امکان متوقف شود، و آسیب کرونری که وجود دارد بایستی رفع شود (فصل ۳۵ را ببینید). درمان این آنژین حاد شامل قرصهای زیرزبانی نیتروگلیسرین و یا اسپری نیتروگلیسرین ۴/۰ تا ۱۶۰ میلیگرم است که بهبود درد را میتوان ظرف مدت ۲ تا ۴ دقیقه پس از مصرف انتظار داشت. به منظور پیشگیری از آنژینهای بعدی یک بتابلوکر نظیر متوپرولول را میتوان تجویز نمود. در صورت منع مصرف

بتابلوکرها یک داروی مسدودکننده کانال کلسیم متوسط تا طولانی اثر نظیر وراپامیل، دیلتیازیم یا آمیلودیپین نیز مؤثر میباشد. به دلیل سابقه خانوادگی این فرد یک داروی ضد پلاکت با دوژ پایین نظیر آسپرین مناسب است. پیگیریهای منظم از وضعیت بیمار به همراه بررسی سطوح لیپید اجباری بوده و رژیمهای کاهنده چربی خون به همراه داروهای کاهشدهنده چربی خون به همراه داروهای کاهشدهنده چربی خوبی و آنژیوگرافی عروق کرونر نیز بایستی تجویز شود.

DRI GS FOR PERIPHERAL ARTERY DISEASE

PREPARATIONS AVAILABLE

Felod pine

parenteral)

isradapine (oral, oral controlled release)

Nicardipine (oral, oral sustained release,



Generic, Pletal

Generic, Trental

	- MELTITE WALLES	Country of the Countr	-
NURVIES & NURTIES Amylintrate	Generic	Nifedipune (oral, oral extended release)	Adulat, Procardia, others
kosorbide dinitrate (oral, oral sustained release, sublingual)	Generic, Isordii	Nisoldipine	Sular
soorbide mononumte	ismo, others	Verapamil (oral, oral sustained release, parenteral)	Generic, Oalus, Isoptin
Nitroglycerin (sublingual, buccal, oral sustained release, parenteral, transdermal patch, topical	Generic, others	BETA BLOCKERS	
ontment)		SODIUM CHANNEL BLOCKE	See Chapter 10
CAICIUM CHANNLE BIOCKI	RS	Ranolazme	Ranexa
Amfodipine	Generic, Norvasc, Am Vaz	DRUGS FOR ERECTILE DYSELNO	
Clevidipme (approved only for use in hyperten-	Cleviprex	Sildenafit	Vingra, Revatio
sive emergencies)	Cievipiex	Tadalafil	Cintis, Adeiron
Diltazem (oral, oral sustained release, parenteral)	Generic, Cardizem	Vardenafil	Levitra

Cilostagol

Pentoxifylline

Generic, Plendil

Cardene, others

DynaCirc

فارماكوكىنتيك، سمين، تداخلان	كاربردهاي باليني	اثرات	<u> زيرگروه</u> مكانيسم اثر	242464
				نيتراتها
اثر گذر اول بسیار بالا، بنابراین دوز زیرزبانی بسیار کمتر از خوراکی میافشد حلالیت بالا در چربی که متجر به جذب سریع	أنژين: فرم زيرزباني جهت إيــيزودهاي حــاد. اشكــال	شل کردن عضلات صاف به ویژه عروق. سایر عضلات صاف نیز شل می شوند که	رهاسازی اکسید نیتریک در عضله صاف که گوانیلیل سیکلاز را فعال کرده و	• نيتروکليسرين
می شود. سمیت: هیپوتانسیون ار توستاتیک، تاکی کاردی، سردرد. تـداخــالات: تشــدید کــاهش فشــارخــون بـا مـهارکـندهمای فسفودیاستراز نوع ۵ (سیلدنافیل،)	خوراکس و جلای جبهت پشگیری، شکل ۱۷ حهت سندرم کرونری طاد	چندان قابل توجه نمی باشد. انساع عروقی باعث کاهش بازگشت ورینگ و سایز قلب می شود احتمالاً	و افزایش می دهد.	
		جریان خون کرونر در بعضی تواخی و در آنژین ولریانت افزایش میدهد. مانه تر آست	جربان خون آئزین واریان • آنمسه باید دم فشات: سیار شیبه فشه گلیسید، است. «ایاب مایت) د. بایت است.	is some let
		می بستگیری کاربرد دارد. جهت پیشگیری کاربرد دارد.	یرو سوریاید مونونیترات: متابولیت فعال دی بیترای سبت درای سبت می پستر سبت. • ایزوسوریاید مونونیترات: متابولیت فعال دی بیترات، به صورت خوراکی جهت پیشگیری کاربرد دارد.	الزوسوربايد مونونيترا
,			:	بلوككنندههاي بتا
خوراكي و تزريقي، طول اثر ٣ تا ٤ ساعت، سعيت: أسه، بلوك	پیشکیری از آنزین جهت	كاهش ضربان قلب، برون ده قلبي و	أنستا گونیست رقبابتی غیراستخابی	• برويرانولول
قلبيء - عروفي، نارسايي قلبي حاد، آرامش،بخشي تقالخلارت آيائيا - مقراعة بداسيان تقريق کون مام قا	سایر کاربردها، قصول ۱۰. ۱۱ م ۱۲ باستید	فسارخون. كاهش تقاضاي اكسيژن ميوكارديال	کیرندههای ادربرزیک م	
		برونكواسياسم ولي همجنان مهم	 أتولول، متويرولول و سايرين: بلوک كنيدههاى انتخابي يكم خطر كمتر برونكولسياسم ولى همچنان مهم 	اتتولول، متويرولول (
			 فصل های ۱۰ و ۱۱ و سایر بتابلوکر و کاربردها را ببینید. 	نصل هاي ١٠ و ١١ ،
				بلوكرهاي كائال كلسيم
خوراكي، ١٧٠ طول اثر ٨-٢ ساعت. سعيت، بلوك كره دهليزي -	جهت پیشگیری از انژین	كاهش مقاومت عروق، ضربان قلب و	بلوک غیرانتخابی کانال های کلسیمی نوع	• وراپامیل، دیلتیازم
بطنيء تارسايي قلبي حاد، يبوست، ادم تداخلات: اثرات مصاعف	فشارخون بالا و	نیروی قلب که منجر به کاهش نیاز به	I در عروق و قلب	
با سایر تضمیف کنندمهای قلبی و داروهای ضد فشارخون		اكسيژن مىشود		
خوراكي، طول اثر ٤-٣ ساعت سميت: تشديد هييوتانسيون.	پ شکیری از آنـــزین،	همچون وراپامیل و دیلتیازم، سمیت قلبی		• نـــــفدىيين (يك
تداخلات: اثرات مضاعف با ساير متسع كنندهماى عروقى	فشارخون بـالا امـا مـصرف يكباره و سريع نيفدييين منع مصرف دارد	كمتر	عروقى > كانال هائ كلسيمى قلبى	دى ھيد روپيريدين)
		و مدت اثر طولانۍ تر (تا ۱۲ ساعت يا بيشتر)	• ساير دي،هيدروپيريدين ها؛ همچون نيفدييين ولي با شروع اثر أهسته و مدت اثر طولاني تر (تا ١٧ ساعت يا بيشتر)	ساير دي هيدرويويد
خوراكي: طول ائر 4-7 ساعت. سميت: طولانيكرنن فاصله TO (اما بروز أريتمي snowed de points را اهزايش نميدهد)، تهوع،	يكشيرى از أنژين	کاهش تقاضای اکسیژن قلبی، تعدیل در اکسیداسیون اسیدهای چرب که احتمالاً	مهار جريان سديمي تاخيري در قلب. هــمچنين تعديل كننده اكسيداسيون	• رابع لازين
يبوست، سرگيحه، تناجلات: مهاركنندههاي CYP3A كه غلظت بدرست، سريح به آن استان		دارای اثرات مفیدی در مصرف اکسیژن در قالب دارد.	اسيدهای چرب	



داروهای مورداستفاده درنارسایی قلبی

مطالعه مورد

مرد ۶۵ سالهای با شکایت از تنگی نفس فعالیتی که از هفتهها پیش به دنبال ابتلا به یک عفونت ویروسی آغاز شده است، به پزشک مراجعه میکند. وی همچنین از تورم پها، قوزک پها و احساس خستگی پیشرونده شاکی میباشد حین معاینات فیزیکی مشخص میشود که وی هنگام درازکشیدن، تا حد کمی دچار تنگی نفس میشود که با نشستن این وضعیت بهتر میشود. ضربان قلب وی ۱۰۵ و منظم و فشارخون وی میشود. هر دو ریه رال

شنیده میشود و فشار ورید ژوگولار افزایش یافته است. اندازه کبد افزایش یافته و در نواحی با و قوزک با ادم ۳۰ وجود دارد. در اکوکاردیوگرافی، قلبی متسع با انقباض پذیری ضعیف و میزان کسر تخلیه ۲۰٪ (میزان طبیعی ۰۶٪) مشاهده میگردد. تشخیص فرضی کاردیومیوپاتی اتساعی میباشد که ثانویه بوده و به دنبال عفونت ویروسی و با نارسایی قلبی کلاس III مرحله C پدید آمده است. چه اقداماتی میتوان انجام داد؟

نارسایی قلبی زمانی رخ می دهد که برون ده قلبی جهت تامین اکسیژن مورد نیاز بدن، ناکافی باشد. این وضعیت بسیار کشنده است و نرخ مرگ و میر ۵ ساله آن عموماً ۵۰٪ ذکر می شود. شایع ترین علت نارسایی قلبی در ایالات متحده، بیماری عروق کرونر می باشد که فشار خون بالا نیز عامل مهم آن می باشد. دو نوع نارسایی عمده ممکن است تشخیص داده شود. تقریباً ۵۰٪ از بیماران جوانتر مبتلا به نارسایی سیستولی می باشند که سبب کاهش عمل مکانیکی پمپ کردن (قدرت انقباض) و کاهش کسر تخلیه قلب می شود. سایر بیماران این گروه مبتلا به نارسایی دیاستولی می باشد که در آن سفت شدن و عدم شل شدن کافی، نقش عمده ای در کاهش پرشدن و برون ده قلبی شل شدن کافی، نقش عمده ای در کاهش پرشدن و برون ده قلبی ایفا می کند و این در حالی است که کسر تخلیه می تواند طبیعی باشد حتی اگر حجم ضربه ای به میزان مؤثری کاهش یافته باشد. نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن نسبت بیماران مبتلا به نارسایی های دیاستولیک با افزایش سن

بیشتر می شود. از آنجا که دیگر مشکلات قلبی عروقی (به ویژه

انفارکتوس میوکارد) در حال حاضر به طور مؤثرتری درمان میشوند. تعداد بیشتری از بیماران آن قدر زنده میمانند که نارسایی قلبی ایجاد شود و این موضوع نارسایی قلبی را به یکی از مشکلات قلبی ـ عروقی تبدیل کرده است که شیوعش در حال افزایش است.

نارسایی قلبی، یک بیماری پیشرونده است که با کاهش تدریجی عملکرد قلبی شناخته می شود که در زمانهایی دچار اپیزودهایی از عدم جبران حاد می شوند و نیازمند بستری در بیمارستان هستند. درمان در راستای دو هدف تقریباً متفاوت، انجام می شود: (۱) کاهش علایم و آهسته کردن روند پیشرفت بیماری تا حد امکان حین دورههای ثابت بیماری و (۲) کنترل اپیزودهای حاد عدم جبران. این عوامل در فارماکولوژی بالینی داروهای به کار گرفته شده در نارسایی قلبی، بحث شده است. گرچه اعتقاد بر آن است که نقص اصلی در نارسایی قلبی

گروههای دارویی که در نارسایی قلبی استفاده جدول ۱-۱۳ مے شوند،

نارسايي مزمن سيستوليك قلبي داروهای مدر أنتاكونيستهاي كيرنده ألدوسترون مهاركنندههاي آنزيم تبديل كننده أنثريو تانسين مسدودكنندههاي كيرنده آنثريوتانسين مسنودكنندههاي كيرنده بتا كليكوزيدهاي قلبي متسعكنندههاى عروقي درمان همسان سازی (رسینکورونیزاسیون) نارسایی حاد قلبی داروهای مدر متسع كنندههاي عروق آگونیستهای گیرنده بتا بىپىرىدىنھا پیتید دفعکننده سدیم (پیتید ناتریورتیک)

ابزارهای کمکی قابل کاشت در بطن چپ

سیستولی اشکال در هماهنگی تحریک ـ انقباض در قلب می باشد ولی در این شرایط بالینی، بسیاری از فرآیندها و ارگانهای دیگر از جمله رفلکس بارورسیتوری، سیستم عصبی سمیاتیک، آنژیوتانسین II، دیگر پیتیدها، آلدوسترون و آپوپتوز سلولهای قلبی نیز درگیرند. شناخت این عوامل به انقلابی در استراتژیهای درمانی متنوع انجامیده است (جدول ۱-۱۳).

کارآزماییهای بالینی گسترده نشان دادهاند، درمانهایی که عوامل غیرقلبی را مورد هدف قرار میدهند، در درمان طولانی مدت نارسایی قلبی ارزشمندتر از عوامل اینوتروپیک مثبت قديمي (گليكوزيدهاي قلبي [ديگوكسين]) هستند. كارأزماييهاي دقیق نشان دادهاند که در میان درمانهای موجود، مهارکنندههای أنزيم تبديل كننده أنژيوتانسين (ACE)، مسدودكنندههاي گيرنده اَنے یوتانسین (ARB)، مسدودکنندههای خیاص گیرنده β أنتاكونيستهاى كيرنده ألدوسترون و درمان تركيبي هيدرالازين ـ نیترات تنها عواملی هستند که واقعاً طول عـمر مبتلایان بـه نارسایی قلبی مزمن را افزایش میدهند. این عوامل هم در درمان تارسایی سیستولی و هم در درمان نارسایی دیاستولی مفید میباشند. از طرف دیگر داروهای اینوتروپیک مثبت میتوانند در نارسایی حاد سیستولیک بسیار مفید باشند، گلیکوزیدهای قلبی در کاهش علائم نارسایی قلبی سیستولی مزمن نیز مؤثرند. سایر داروها با آثرات اینوتروپیک مثبت، به طور مداوم، شانس

زندهماندن در نارسایی مزمن را کاهش دادهاند و لذا مصرف آنها توصيه نمى شود.

كنترل قدرت انقباض طبيعي قلب

قدرت انقباض عضله قلبى توسط فرآيندهاى متعددى تعيين میشود که به حرکت فیلامانهای اکتین و میوزین در سارکومر قلبی میانجامند (شکل ۱-۱۳). در نهایت انقباض، از تداخل کلسیم فعال کننده (طی سیستول) با مجموعه اکتین ـ تروپونین ـ ترویومیوزین و در نتیجه تداخل اکتین _میوزین حاصل میشود. کلسیم از شبکه سارکوپلاسمی (SR) آزاد می شود و مقدار کلسیم آزاد شده به مقدار ذخیره کلسیم در SR و نیز مقدار کلسیم ماشهای اکه در طی کفه پتانسیل عمل وارد سلول می شود بستگی دارد.

A. حساسیت پروتئینهای انقباضی به کلسیم و سایر تعديلكنندههاي يروتئينهاي انقباضي

عوامل تعیینکننده حساسیت به کلسیم یعنی عوامل مؤثر بر منحنی که ارتباط کوتاهشدن میوفیبریلهای قلبی را به غلظت كلسيم سيتويلاسمي را نشان مي دهد. چندان شناخته نشدهاند، اما نشان داده شده است که انواع متعددی از داروها این منحنی را invitro تحت تأثير قرار مي دهند. لووزيمندان آجديدترين نمونه دارویی است که حساسیت به کلسیم را افتزایش داده (این دارو ممکن است فسفودی استراز را نیز مهار کند) و عالاتم را در مدلهای نارسایی قلبی کاهش میدهد. مطالعات اخیر نشان داده که داروی آزمایشی اومکانتیومکاربیل^۳ (Ck-1827452) میزان اتصال میوزین به اکتین را از حالت اتصال کیم Low-actin) (high-actin-binding) بــه حالت اتـصال زياد (binding) تولیدکننده نیرو تغییر میدهد. این اثر ممکن است انقباض قلبی را بدون افزایش مصرف انرژی قلبی، برای مثال افزایش کارآیی، افزایش دهد.

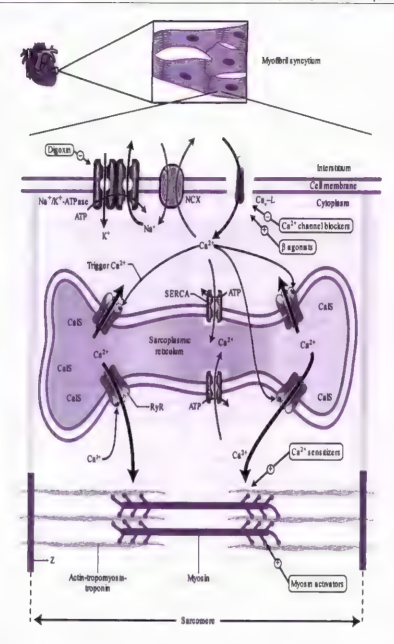
B. مقدار كلسيم أزاد شده از شبكه ساركوپلاسمى (SR) افزایش اندک کلسیم سیتوپلاسمی آزاد که از ورود گلسیم در جریان پتانسیل عمل حاصل شده است، سبب بازشدن کانالهای کلسیم حساس به ریانودین " (RyR2) در غشأ SR قلبی و أزادشدن سريع مقدار فراوان يون كلسيم به سيتويلاسم در مجاورت مجموعه اکتین _ تروپونین _ تروپومیوزین می شود.

1- trigger

²⁻ Levosimendan

³⁻ Omecantivmecarbil

⁴⁻ Ryanodine



شکل ۱۳-۱، نمای شماتیک یک سارکومر عصله قلبی واجد جایگاههای عمل برای داروهای متعدد که قدرت انقباصی را تعبیر میدهد. Na*/K* ATPase بمپ سدیم، حایگاه عمل گلیکوزیدهای قلبی میباشد NCX مربوط به مبادله کننده سدیم کلسیم است Ca-L کانال کلسیمی نوع و L وابسته به ولتاز است. SERCA یک حامل کلسیم ATPase را نشان میدهد که کلسیم را به داخل شبکه سارکوپلاسمی (SR) یمب میکند Cals کلسیم متصل به کلسکوسترین (Calsequestrin) برونثینی با ظرفیت بالای اتصال به ۲۵۰ میباشد RyR گریرده Syra و به بورینی) مربوط به یک کانال کلسیم در غشأ SR است که نوسط کلسیم فعال کننده مورد هدف قرار میگیرد ت ذخایر کلسیم را آزاد کند و حساس کنندههای (سنسیتایزرهای) کلسیم در محموعه اکتین ـ تروپونین ـ تروپومیوزین عمل میکنند که کلسیم فعال کننده در این حایگاه سبب تداخل شاصی اکتین و میبورین می شود. خطوط مشکی بیانگر آغاز نقبض یا تون خط بایه است. خطوط سبز فرآیند شل شدن را نشان میدهد

مقدار کلسیم آزاد شده متناسب با مقدار ذخیره شده آن در SR و مقدار کلسیم ورودی از طریق غشأ سلولی است (ریانودین یک آلکالوئید گیاهی قوی با خاصیت اینوتروپیک منفی است که با آزادشدن کلسیم از کانالهای SR قلب تداخل میکند).

C. مقدار کلسیم ذخیره شده در شبکه سارکوپلاسمی غشأ SR حاوى يك حامل برداشتكننده كلسيم بسيار كارآمد است کے بے عنوان Ca2+-ATPase شبکہ اندویلاسمی ساركوبلاسمى (SERCA) شناخته مى شود. اين حامل با یمپکردن کلسیم به SR کلسیم سیتوپلاسمی آزاد را در حین دیاستول در سطوح بسیار پایینی حفظ میکند. SERCA به طور معمول، توسط فسفولاميان أمهار شده است؛ فسفريلاسيون فسفولامبان توسط يروتئين كيناز A (به عنوان مثال فعال شدن توسط cAMP)، باعث رفع این مهار می شود. بنابراین مقدار کلسیم بستهبندی شده در SR تا حدودی توسط مقدار کلسیم در دسترس این گیرنده و میزان فعالیت دستگاه اعصاب سمیاتیک تعیین میگردد که خود به تعادل ورود کلسیم (عمدتاً از طریق كانال كلسيم غشايي نوع L وابسته به ولتاژ) و خروج كلسيم از سلول (عمدتاً از طریق مبادله کننده سدیم کلسیم که حاملی در غشأ سلولی است) بستگی دارد. مقدار +Ca2 آزاد شده از SR به یاسخ کانال های RyR به +Ca2+ چاشنی بستگی دارد.

D. مقدار كلسيم ماشهاي

مقدار کلسیم ماشهای که وارد سلول می شود به وجود کانالهای کلسیم غشایی و مدت بازبودن آنها بستگی دارد. همان گونه که در فصول ۶ و ۹ شرح داده شده است، مقلدهای سمپاتیک با عمل بر این کانالها سبب افزایش ورود کلسیم می شوند. بالعکس، مسدودکنندههای کانال کلسیم (فصل ۱۲ را ببینید)، این ورود را کاهش داده و قدرت انقباضی را سرکوب می کنند.

E. فعالیت مبادله کننده سدیم ـکلسیم

این آنتیپورتر (NCX) از شیب سدیم استفاده میکند تا کلسیم را برخلاف شیب غلظتی آن از سیتوپلاسم به فضای خارج سلولی انتقال دهد. ثبات غلظتهای خارج سلولی این یونها در شرایط فیزیولوژیک بسیار کمتر از غلظتهای داخل سلولی آنبها است. بنابراین توانایی مبادله کننده سدیم ـ کلسیم در انجام این انتقال، قویا وابسته به غلظتهای داخل سلولی هر دو یون، به خصوص سدیم است.

Na+/K+ ATPase غلظت سدیم داخل سلولی، عامل مهم الاجکردن سدیم داخل سلولی، عامل مهم الاجکردن سدیم داخل سلولی، عامل مهم تعیین کننده غلظت سدیم در سلول است. ورود کلسیم از کانالهای وابسته به ولتاژ (که به عنوان بخش طبیعی تقریباً تمام پتانسیل عملها عمل می کند)، دیگر عامل تعیین کننده است. گرچه مقدار سدیمی که با هر پتانسیل عمل وارد می شود کمتر از گرچه مقدار سدیم داخل سلولی است. سه نظر می رسد الا کا کا می دیگوکسین و گلیکوزیدهای قلبی باشد.

پاتوفیزیولوژی نارسایی قلبی

نارسایی قلبی، سندرمی با چندین علت است که ممکن است یکیاز بطنها و یا هر دو را درگیر کند. برون ده قلب در نارسایی قلبی معمولاً پایین تر از حد طبیعی است (نارسایی برون ده قلبی بائین) آ. اختلال عملکرد سیستولی همراه با کاهش برون ده قلبی و کاهش قابل توجه کسر تخلیه (۴۵٪ < طبیعی، ۴۵٪ >) انفارکتوس میوکارد باشد). اختلال عملکرد دیاستولی، اغلب در نتیجه هیپر تروفی و سفت شدن میوکارد رخ می دهد و اگر چه برون ده قلبی کاهش یافته است، کسر تخلیه می تواند طبیعی باشد. نارسایی قلب ناشی از علت اختلال عملکرد دیاستولی معمولاً به داروهای اینوتروپیک مثبت پاسخ بهینه نمی دهد.

نارسایی با برون ده بالا^۳ شکل نادر نارسایی قلبی است. در این شرایط، تقاضای بدن به حدی بالاست که حتی افزایش برون ده قلبی نیز ناکافی است، نارسایی با برون ده بالا می تواند در نتیجه هیپرتیروئیدی، بریبری، آنمی و شانتهای شریانی و وریدی روی دهد. این نوع نارسایی به داروهایی که در این فصل شرح داده شدهاند، پاسخ ضعیفی می دهد و با تصحیح علت زمینهای باید درمان گردد.

علاثم و نشانههای اولیه تمام انواع نارسایی قلبی عبارتند از: تاکیکاردی، کاهش تحمل فعالیت، کوتاهشدن نفس، بزرگ شدن قلبی ادم محیطی و ریوی (احتقان و نارسایی احتقانی قلبی) که اغلب وجود دارند اما همیشه این علایم مطرح نیستند. کاهش تحمل نسبت به فعالیت همراه با خستگی زودرس عضلانی، مهمترین نتایج مستقیم کاهش برون ده قلبی هستند. سایر تظاهرات از تلاش بدن در جبران نقص ذاتی قلب حاصل می شوند.

¹⁻ Phospholamban

²⁻ Low-output failure

³⁻ High-output failure

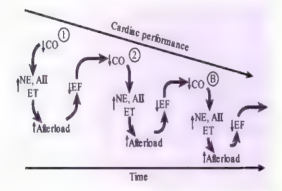
جبران عصبی _ هورمونی (خارجی) ۲ مکانیسم عمده را درگیر میکند (قبلاً در شکل ۷-۶ نشان داده شدند): سیستم عصبي سمياتيك و ياسخ هورموني رئين ـ آنژيوتانسين ـ آلدوسترون، به علاوهٔ چند مكانيسم ديگر. بعضي از خصوصيات پاتولوژیک و نیز سودمند این پاسخهای جبرانی در شکل ۲-۱۳ نمایش داده شدهاند. به نظر می رسد در مبتلایان به نارسایی قلبی، رفلکس بارورسیتوری در حساسیت بایین تری نسبت به فشار شریانی تنظیم شده باشد. در نتیجه، ورودی حسی بارورسیتور به مرکز وازوموتور حتی در فشارهای طبیعی نیز کاهش می یابد، بنابراین خروجی سمیاتیک افزایش و خروجی پاراسمیاتیک کاهش می یابد. افزایش خروجی سمیاتیک سبب تاكىكاردى، افزايش قدرت انقباض قلب و افزايش تونوسيته عروقي مي گردد. تونوسيته عروقي توسط آنژيوتانسين ١٦ و اندوتلین، دو منقبض کننده عروقی قدرتمندی از سلولهای اندوتليال عروق آزاد ميشوند، افزايش مييابد. انقباض عـروقي باعث افزایش پس بار و به دنبال آن کاهش کسر تخلیه و برون ده قلبی می شود. نتیجه سیکل معبوبی است که از مشخصات

Carolid sinus firing Renal blood flow Re

شکل ۱۳-۳. بعضی پاسخهای جبرانی حین نارسایی احتقانی قلب روی میدهد. علاوه بر اثراتی که نشان داده شده، تحریک سمپاتیک باعث تسهیل آزادسازی رئین می شود و آئیزیوتانسین II با واسطه انتهای اعصاب سمپاتیک رهاسازی نوراپی نفرین را افزایش می دهد (پیکانهای خط چین شده).

نــارسایی قــلبی مــیباشد (شکـل ۳–۱۳). آنـتاگونیستهای نوروهومرال و متسعکنندههای عروقی با قطع سیکل معیوب و آهسته کردن روند زنجیره حوادث باعث کاهش مرگ و میر ناشی از نارسایی قلبی میشود.

پس از مواجهه نسبتاً کوتاهمدت با افزایش نیروی سمپاتیک تغییرات پیچیدهای به صورت تنظیم کاهشی در سیستم گیرنده eta_1 آدرنرژیک _ پروتئین eta_2 مجری رخ می دهد که به کاهش اثرات تحریکی می انجامد. گیرندههای eta_2 مورد تنظیم کاهشی قرار نمی گیرند و حتی ممکن است جفتشدن آنها به آبشار PAG نیز افزایش یابد. همچنین اظهار شده است که گیرندههای eta_3 قابی (که به نظر نمی رسد در نارسایی مورد تنظیم کاهشی قرار گیرند) ممکن است واسطه اثرات اینوتروپیک منفی کاهشی قرار گیرند) ممکن است واسطه اثرات اینوتروپیک منفی کانالهای RyR منجر شده و سبب سختشدن بطنها و ایجاد آریـتمی گـردد. افسزایش فعالیت طـولانیمدت گـیرنده eta_1 کاسپاسها آریوتانسین eta_2 مسؤول آپوپتوزیس را افزایش می دهند. افزایش تولید آنژیوتانسین eta_2 موجب افزایش ترشح آلدوسترون (همراه با احتباس سدیم و آب) جهت افزایش پس بار و بازسازی قلب و عروق می شود (این مطلب در ادامه شرح داده شده است).



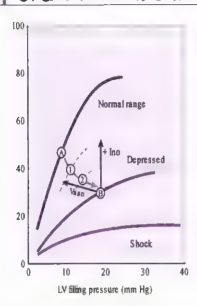
شکل ۳-۳۱ سیکل معیوب پیشرفت نارسایی قلبی. کاهش بیرون ده قسلبی (CO) تبولید نبوروهورمونها (NE= نبوراپی نفرین: AII
آنژیوتانسین ET ill اندوتلین) را که باعث افزایش انقباض عبروقی و پسربار می شود، افزایش می دهند، این امر میزان کسر تخلیه (EF) را کاهش داده و برون ده قلبی (CO) را می کاهد و سیکل تکرار می شود. زنجیره رو به پایین تا حدی ادامه می یابد که به یک وضعیت ثابت می رسد که در آن CO کمتر و پس بار بیش تر از آن چیزی است که می سد که در آن CO کمتر و پس بار بیش تر از آن چیزی است که جهت فعالیت طبیعی قلب، مطلوب است. نقاط ۱، ۲ و B منحنی مطبق بر منحنی فعالیت بطنی هستند که در شکل ۱۳-۴ نصویر شده اند.

دیگر هورمونها مانند بیتید دفع کننده سدیم و اندوتلین نیز ممكن است آزاد شوند. (فصل ۱۷ را ببینید). نارسایی قلب باعث تغییراتی در جابجاییهای کلسیم در SR با واسطه SERCA و فسفولاميان و تغييرات در رونويسي فاكتورهايي كه در هييرتروفي و فیبروزیس نقش دارند، می شود. از سوی دیگر عملکرد میتوکندری که از اهمیت حیاتی در تولید انرژی در قلب بیش فعال شده برخوردار است و همچنین کانالهای یونی به ویژه کانالهای یتاسیمی که تسهیل کننده آریتمی (علت عمده مرگ و میر ناشی از نارسایی قلبی) می باشند، نیز تحت تأثیر قرار می گیرند. فسفریلاسیون کانالهای RyR در شبکه سارکویلاسمی و دفسفریلاسیون به ترتیب باعث افزایش و کاهش رهاسازی، *Ca2 می شود. مطالعاتی که براساس مدل های حیوانی انجام شده است، مويد أن است كه أنزيمي كه عمدتاً مسؤول دفسفریلاسیون RyR است، پروتثین فسفاتاز ۱ (PPI)، در نارسایی قلبی تحت تنظیم افزایش ٔ قرار میگیرد. چنین تغییرات سلولی اهداف بالقوهای را جهت ساخت دارو در آینده، فراهم آورده است.

مهمترین مکانیسم جبرانی درونزاد، هیپر تروفی میوکارد آ
است. افزایش توده ماهیچهای به حفظ عملکرد قلب کمک میکند. با این وجود، هیپر تروفی میوکارد، پس از اثر مفید اولیه خود، سبب تغییرات ایسکمیک، اختلال در پرشدن دیاستولی و تغییر ابعاد بطنی میگردد. بازسازی آ، اصطلاحی است که به اساختمانی آهسته که در میوکارد تحت استرس رخ میدهد، اطلاق میشود. این تغییر ممکن است تکثیر سلولهای بافت همبند و نیز سلولهای میوکاردی غیرطبیعی (که واجد بعضی خصوصیات بیوشیمیایی میوسیتهای جنینی هستند) را در بر خصوصیات بیوشیمیایی میوسیتهای جنینی هستند) را در بر بریشتری از طریق آپوپتوز میمیرند و میوسیتهای با سرعت در معرض استرس شدیدتری قرار می دود.

پاتوفیزیولوژی عملکرد قلبی عملکرد قلبی برآیند ۴ عامل عمده ذیل می باشد:

 پیش بار¹: هنگامی که برخی از شاخص های عملکردی بطن چپ نظیر حجم ضربهای یا کار ضربهای به صورت تابعی از فشار پرشدن بطن چپ و یا طول فیبرها در انتهای دیاستولی رسم شود، منحنی بدست آمده منحنی عملکرد بطن چپ نامیده می شود (شکل ۴-۱۳). بخش صعودی (فشار پرشدگی کمتر از ۱۵ میلی متر جیوه) نمایانگر رابطه کالاسیک



شکل ۴-۱۳۰ رابطه عملکرد بطن چپ (LV) با فشار پرشدگی در میتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد که علت مهم نارسایی قلبی است. خط بالا، نمایانگر این رابطه در افراد عادی و سالم است. در میزان مشخصی از قعالیت، قلب در سطح ثابتی فعالیت میکند، به عنوان مثال نقطه A در نارسایی قلبی، عملکرد قلبی از نقطه ۱ به ۲ به سمت پایین و راست شیفت میکند و تبهایتاً بسه نقطه B میرسد. یک داروی اینوتروپیک مثبت خالص (Ind) با آفزایش قدرت ضربان نقطه عملکرد را به سمت بالا، جابجا میکند. یک داروی متسع کننده عروقی عملکرد را به سمت بالا، جابجا میکند. یک داروی متسع کننده عروقی مکند. درمان موفقیت آمیز معمولاً هر دو اثر را در بی دارد.

فرانک _ استارلینگ است. که در متون فیزیولوژی تشریح شده است. پس از حدود ۱۵ میلی متر جیوه، عملکرد قلبی به صورت کفه در می آید (ثابت می شود). پیش بارهای بیشتر از گونه که میلی متر جیوه سبب احتقان ریوی می شوند. همان گونه که قبلاً نیز ذکر شد، در نارسایی قلبی، پیش بار معمولاً به خاطر افزایش حجم خون و تونوسیته وریدی افزایش می یابد از آنجایی که منحتی قلبی که درحال نارسایی است در سطح پایین تری قرار دارد، کفه در مقادیری بسیار پایین تر از کار ضربه ای یا برون ده ایجاد می شود. افزایش طول فیبر عضلانی یا فشار پرشدگی، تقاضای اکسیژن را در میوکارد

¹⁻ upregulation 2- Myocardial hypertrophy

³⁻ Remodeling

⁴⁻ Preload

افزایش می دهد، که در فصل ۱۲ توضیح داده شد. هدف محدودیت نمک در رژیم غذایی و درمان با داروهای مدر در نارسایی قلبی، کاهش فشار پرشدگی بالا است. داروهای متسع کننده وریدی (مانند نیتروگلیسیرین) نیز با توزیع مجدد خون از قفسه سینه به وریدهای محیطی، پیش بار را کاهش می دهند.

- ۱. پسیبار : پسبار، مقاومتی است که قلب باید خون را در برابر آن پـمپ کند و با مقاومت آثورتی و مقاومت عروق سیستمیک مشخص می شود. همانگونه که در شکل ۲–۱۳ اشاره شد، با کاهش برون ده قلبی در نارسایی مزمن، یک افزایش رفلکسی در مقاومت عروق سیستمیک ایجاد که بخشی از آن بـه عـلت افزایش خروجی سمپاتیک و کاتکولامینهای در گردش و بخش دیگر به علت فعال شدن سیستم رئین ـ آنژیوتانسین می باشد. اندوتلین که یک پپتید تنگ کننده عروقی قوی است نیز در این پدیده دخیل است. این مطلب، عـلت استفاده از داروهـای کـاهندهٔ تـونوسیته شریانچهها، در نارسایی قلبی می باشد.
- ۳. قدرت انقباض: بیوپسیهای عضله قلب که از مبتلایان به نارسایی مزمن با برون ده پایین به دست آمدهاند، کاهشی در قدرت انقباض ذاتی را نشان میدهند. با کاهش قدرت انقباض در این بیماران، سرعت کوتاهشدن عضله، سرعت تغییر فشار داخل بطنی (dP/dT) و برون ده ضربهای حاصل نیز کاهش مییابند (شکل ۴–۱۳). با این حال، معمولاً قلب هنوز قادر است قدرت انقباضی خود را در پاسخ به داروهای اینوتروپیک تا حدودی افزایش دهد.
- ۴. ضربان قلب: ضربان قلب یک عامل تعیینکننده مهم برون ده قلبی است. با کاهش عملکرد ذاتی قلب در نارسایی و از بین رفتن حجم ضربه ای، اولین مکانیسم جبرانی که وارد عمل می شود تا برون ده قلبی را حفظ کند، افزایش ضربان قلب (با فعال شدن گیرنده های β آدرنرژیک توسط سیستم سمهاتیک) است.

فارماکولوژی پایه داروهای مورد استفاده در نارسایی قلبی

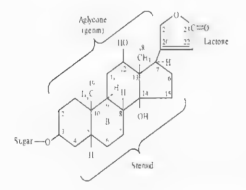
گرچه دیژیتالیس^۲ اولین داروی مورد استفاده در نارسایی قلبی نبوده و تنها دارو جهت نارسایی قلبی هم نمیباشد، ولی ما بحث خود را از این گروه آغاز میکنیم زیرا دیگر داروها با تفصیل بیشتر در سایر فصول آمدهاند.

ديژيتاليس

دیــژیتالیس، نـام جـنس خـانوادهای از گیاهان است کـه اکـثر گلیکوزیدهای قلبی مفید (مانند دیگوکسین آ) را فراهم مینمایند. این گیاهان هزاران سال است شناخته شدهاند اما تا سال ۱۷۸۵ که William Withering پزشک و گیاه شناسی انگلیسی مقالهای در وصف آثار بالینی عصاره گیاه انگشتانه قـرمز یـا Digitalis در وصف آثار بالینی عصاره گیاه انگشتانه قـرمز یـا purpurea (منبع عمده این عوامل) منتشر کرد، بـدون بـرنامه مشخص و با موفقیت متغیری، به کار گرفته میشدند.

سيمي

تمام گلیکوزیدهای قلبی یاکاردنولیدها ٔٔ (که دیگوکسین سرگروه انهاست) متشکل از یک هسته استروئیدی هستند که در موقعیت ۱۷ به یک حلقه لاکتون و در کربن ۳ به چندین قند متصل شده است. از آنجا که این ترکیبات فاقد گروهی هستند که به آسانی یونیزه شود، محلولیت آنها وابسته به pH نمیباشد. دیگوکسین از گیاه Digitalis Lanata انگشتانه سفید، به دست می آید اما بسیاری از گیاهان رایج ^۵ نیز حاوی گلیکوزیدهای قلبی با خواص مشابه هستند.



فارما كوكينتيك

دیگوکسین تنها گلیکوزید قلبی است که در ایالات متحده استفاده می شود. از راه خوراکی ۸۰-۶۵ درصد جذب می شود. جذب دیگر گلیکوزیدها، از صفر تا ۱۰۰٪ متغیر است. تمام گلیکوزیدهای قلبی پس از حضور در خون، به طور گسترده در بافتها از جمله سیستم عصبی مرکزی توزیع می شوند.

دیگوکسین در انسان به میزان کمی متابولیزه می شود و

I - Afterload 2 - Digitalis

³⁻ Digoxin 4- Cardenolides

⁵⁻ Oleander, lily of the valley, milkweed

تقریباً دوسوم آن بدون تغییر توسط کلیهها دفع میگردد. کلیرانس کلیوی آن متناسب با کلیرانس کراتینین است و نیمه عمر آن در بیمار با فعالیت کلیوی طبیعی، ۴۰–۳۶ ساعت است. معادلات و نوموگرامهایی برای تنظیم مقدار مصرفی دیگوکسین در مبتلایان به اختلال کلیوی موجود است.

فارما كوديناميك

دیگوکسین اثرات قلبی عروقی مستقیم و غیر مستقیم متعددی دارد که نتایج درمانی و نیز عوارضی به همراه خواهند داشت. به علاوه، این دارو اثرات ناخواستهای بر سیستم عصبی مرکزی و روده اعمال میکنند.

اگر چه که چندین ایزوفرم از آنزیم ATPase در سلول وجود داشته که حساسیتهای گوناگونی به گلیکوزیدهای قلبی دارند اما تـمام گـلیکوزیدهای قلبی مفید در سطح مولکولی، Na+ /K+ ATPase را مهار مي كنند كه ناقلي متصل به غشا بوده و اغلب يمب سديم خوانده مي شود (شكل ١-١٣). مهار اين ناقل با مقادیر مختلف دارو در تمام بافتهای مطالعه شده، به طور گستردهای گزارش شده است. احتمال دارد که این عمل مهاری مسئول اصلی اثر درمانی دارو (اینوترویی مثبت) و نیز بخش اعظم عوارض آن باشد. دیگر اثرات دیژیتالیس در سطح مولکولی در قلب مطالعه شده است که در ادامه شرح داده میشوند. این حقیقت که گلیکوزیدهای قلبی، گیرندهای روی پمپ سدیم دارند سبب شده تا بعضی یاژوهشگران چئین که اظهار دارند که احتمال یک استروئید "شبه دیژیتالیس" درونزاد (که شاید اوابائین ٔ یا مارینوبوفاژنین ٔ باشد)، وجود داشته باشد. علاوه بر این عملکردهای بیشتری نیز برای یمپ Na-K-ATPase در نظر گرفته شده است که شامل آیویتوز، رشد و تمایز سلولی، ایمنی، متابولیسم کربوهیدراتها می باشد. شواهد غیرمستقیمی از اثرات دریتالیس در کارآزماییهای بالینی اثرات حفاظتی آنتی بادی های دیگوکسین را در پرهاکلامیسی نشان داده

A. اثرات قلبي

۱. اثرات مکانیکی. گلیکوزیدهای قلبی با افزایش غلظت کلسیم آزاد در مجاورت پروتئینهای انقباضی حین سیستول، انقباض سارکومرهای قلب را افزایش میدهند. افزایش غلظت کلسیم نتیجه یک فرآیند دو مرحلهای است. یکی افزایش غلظت سدیم داخل سلولی به علت مهار Na⁺/K⁺ ATPase و دیگری کاهش نسبی خروج کلسیم از سلول توسط مبادله کننده سدیم ـ کلسیم

(NXC در شکل ۱–۱۳) که به علت افزایش سدیم داخل سلولی روی میدهد. کاسیم سیتوپلاسمی افزایش یافته، توسط SERCA در SR پنهان می شود تا بعدا آزاد گردد. مکانیسمهای دیگری نیز پیشنهاد شده اما خوب حمایت نشدهاند.

نتیجه خالص عمل یک گلیکوزید قلبی در غلظتهای درمانی، افزایش بارز قدرت انقباض قلب میباشد (شکل -10° ردیف پایین، بخشهای A و B). در میوکارد ایزوله، سرعت ایجاد کشش و شل شدن هر دو افزایش مییابد اما تغییری در زمان حداکثر کشش ایجاد نمیشود یا تغییرات آن ناچیز است. این اثر هم در میوکارد سالم و هم نارسا رخ میدهد اما در حیوان کامل یا بیمار پاسخها با رفلکسهای قلبی -10° عروقی و پاتوفیزیولوژی نارسایی قلبی تعدیل میشود.

۲. اثرات الکتریکی. اثر دیجیتالیس بر خواص الکتریکی قلب مخلوطی از اعمال مستقیم و خودکار است. اعمال مستقیم آن بر غشای سلولهای قلبی مراحل شناخته شدهای به دنبال دارد: ابتدا طولانی شدن مختصر پتانسیل عمل سپس کوتاهشدن آن (به خصوص فاز کفه)، کاهش قدرت پتانسیل عمل که احتمالاً حاصل افزایش هدایت پتاسیم در نتیجهٔ افزایش کلسیم داخل سلولی میباشد (فصل ۱۴ را ببینید). تمام این اثرات می توانند در غلظتهای درمانی مشاهده شوند بدون این که عوارض آشکار رخ دهد (جدول ۱–۱۳).

در غلظتهای بالاتر، پتانسیل استراحت غشا در نتیجه مهار پمپ سدیم و کاهش پتاسیم داخل سلولی کاهش می یابد (منفیتر می شود). با پیشرفت عوارض، به دنبال پتانسیل عملهای برانگیخته شده، پتانسیلهای متعاقب دپلاریزه کننده نوسانی ظاهر می شوند (شکل ۵-۱۳، بخش ۲). پتانسیلهای متعاقب (که دبلاریز اسیونهای متعاقب تأخیری (DADs) نیز خوانده می شوند) با پرشدن بیش از حد ذخایر کلسیم داخل سلولی و نوساناتی در غلظت یون کلسیم آزاد داخل سلولی همراهند. و نوساناتی در غلظت یون کلسیم آزاد داخل سلولی همراهند. پتانسیلهای عملی (دپلاریز اسیونهای زودرس یا ضربانهای پتانسیلهای عمل طبیعی که جلوتر نابجا) ایجاد می کنند که با پتانسیلهای عمل طبیعی که جلوتر می می شوند. اگر پتانسیلهای متعاقب در سیستم هدایتی پورکنژ به طور منظم به این شیوه به آستانه برسند، ریتم هدایتی پورکنژ به طور منظم به این شیوه به آستانه برسند، ریتم دوقلو و در نوار قلب ثبت می شود (شکل ۱۳۳۶). با ایجاد عوارض بیشتر، هر پتانسیل عملی که از پتانسیل عملهای متعاقب خود

²⁻ Marmobufagenin

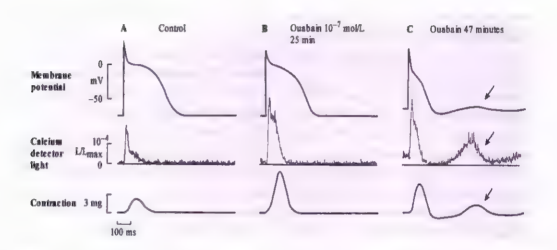
⁴⁻ Bigeminy

I- Ouabain

³⁻ Tension

بافتهام قلب	الكتربك	ب څماص	رات د پگوکست.	عدول ۲ ۱۳ اثر	
CANA C 100 CANA	The best	يو سواس	رات د پخونسین		

	Gin Gunnat Grabus Co. b. b. b. Co.	
بافت یا متغیر	اثرات در مقادیر درمانی	اثرات در مقادیر سمی
گره سینوسی	ضربان قلب ا	ضربان قلب ا
عضله دهليزي	دوره تحریکناپذیری ۵	دوره تحریکناپذیری له، أریتمیها
گره دهلیزی ـ بطنی	سرعت هدایت ۱۱، دوره تحریکناپذیری †	دوره تحریکناپذیری ۱٫۰ آریتمیها
دستگاه پورکتژ، عضله بطنی	دوره تحریک پذیری اندکی ل	اكستراسيستول، تاكىكاردى،فيبريلاسيون
نوار قلب	قاصله PR †، قاصله QT	تاكىكاردى، قيبريلاسيون، ايست قلبى در دوزاژ بسيار بالا

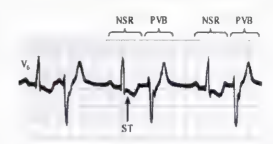


شکل ۵ ۱۳. اثرات یک گلیکوزید قلبی (اوآبائین) بر بافت قلب ایزوله ردیف بالا پتانسیلهای عمل برانگیخته شده طی مدت کنترل بحش (۸) که ابتدا فاز درمانی است (B) و سپس عوارص بروز می پابند بخش (C) را نشان می دهد. ردیف وسط نوری (L) که توسط پروتئین شناسایی کننده کلسیم. آکورین کسیل می شود را (نسبت به حداکثر ممکن ۱_{-max} نشان می دهد که تقریباً متناسب با غلظت کلسیم آزاد داخل سلولی است ردیف بابین کشش ایجاد شده توسط پتانسیلهای عمل را ثبت می کنند در قاز اول، عمل اوابائین (بخش B) کوتاهشدن اندک پتانسیل عمل و افرایش قابل ملاحظه غلطت کلسیم آزاد داخل سلولی و کشش (tension) انقیاصی مشاهده می شود فاز سمی (بخش C) با دیلاریزاسیون پتانسیل استراحت. کوتاهشدن قابل توجه پتانسیل عمل و ظهور دیلاریزاسیون نوسانی، افزایش کلسیم و انقیاض (پیکانها) همراه است.

برانگیخته شود، سبب ایجاد یک پتانسیل متعاقب فوق آستانهای و یک تاکیکاردی پایدار خواهد شد. اگر این تاکیکاردی اجازه پیشرفت پیدا کند، ممکن است سبب فیبریلاسیون گردد که در مورد فیبریلاسیون بطنی، آریتمی ایجاد شده در صورت عدم تصحیح به سرعت کشنده خواهد بود.

اعمال خودکار گلیکوزیدها بر قلب هم سیستم پاراسمپاتیک و هم سمپاتیک را در بر میگیرد. در مقادیر کم، اثرات پاراسمپاتیک انتخابی قلب، غالبند. در حقیقت، این اثرات قابل انسداد با آتروپین، بخش قابل توجهی از اثرات الکتریکی زودرس

دیــژیتالیس را شــامل میشوند (جدول ۲-۱۳). این اعـمال حساس کردن بارورسپتورها، تحریک مرکزی واگ و تسهیل انتقال موسکارینی در سلول عضلانی قلب را در بر میگیرند. از آنجا که عصبدهی کولینرژیک در دهلیز قوی تر است، این اعمال عملکرد گرههای دهلیزی و دهلیزی بطنی را بیش از عملکرد الیاف پورکنژ یا بطنها مـتاثر میکنند. بعضی آثار مـقلد کولین در درمان آریتمیهای خاص مفیدند. در سطوح سمی دیژیتالیس، خروجی سمپاتیک افزایش میابد. این اثر برای ایـجاد سمیت پپتیک



شکل ۱۳-۶. الکتروکاردبوگرام Trigeminy القاء شده توسط دیزیتال را نشان میدهد. هر کمپلکس، ضربانهای سینوسی متناوب با ریتم ثابت (NSR) را نشان میدهد، موج T معکوس و سگمان ST نزول کرده از خواص این الکتروکاردیوگرام است. کمپلکسهای PVB، ضربات بطنی زودرس میباشند که تظاهرات الکتروکاردیوگرافیک دبلاریزاسیونهای برانگیخته ناشی از پس پتانسیلهای نوساندار تأخیری است که در شکل داده شده است

دیژیتالیس ضروری نیست اما میوکارد را حساس کرده و تمام اثرات سمی دارو را تشدید میکند.

شایعترین تظاهرات قلبی سمیت دیژیتالیس عبارتند از: ریتم اتصالی دهلیزی بطنی، دپلاریزاسیونهای بطنی نابالغ، ریتم دوقلو و انسداد دهلیزی بطنی درجه دوم. با این وجود، ادعا میشود دیژیتالیس میتواند هرگونه آریتمی را ایجاد نماید.

B. اثرات اعمال شده بر سایر اعضاء

گلیکوزیدهای قلبی تمام بافتهای تحریک پذیر از جمله عضله صاف و سیستم عصبی مرکزی را متأثر میکنند. دستگاه گوارش شایع ترین جایگاه خارج قلبی سمیت دیژیتالیس است. اثرات آن عبارتند از: بی اشتهایی، تهوع، استفراغ و اسهال. بخشی از این عوارض با اثر مستقیم دارو بر دستگاه گوارشی ایجاد می شود اما بخشی دیگر نیز نتیجه اعمال آن بر سیستم عصبی مرکزی است. اثر دارو بر سیستم عصبی مرکزی تحریک مرکز کردی و کمینی مرکزی، تحریک مرکز کردی و کمینی مینود و کمینی مرکزی، تحریک مرکز کردی و کمینی مینود و کمینی و کمینی و کمینی و کمینی کمینی کشتر کین و کمینی و کمینی کمینی و کمین

اثر دارو بر سیستم عصبی مرکزی، تحریک مرکز ^۲CTZ و واگ میباشد. عدم درک موقعیت و توهم (به خصوص در افراد مسن) و اختلالات دید کمتر شایعند. اختلال دید ممکن است سبب اشکال در درک رنگها شود. ژنیکوماستی اثر نادری است که در مردانی که دیژیتالیس دریافت میکنند، گزارش شده است.

C. تداخل با پتاسیم، کلسیم و منیز یوم

پتاسیم و دیژیتالیس به دو شیوه با هم تداخل میکنند. اولاً، اتصال یکدیگر به Na+/K+ATPase را مهار میکنند بنابراین

هایپرکالمی اثر مهارکننده گلیکوزیدهای قلبی بر این آنزیم را کاهش میدهد در حالی که هیپوکالمی آن را تسهیل مینماید. ثانیا هیپرکالمی خودکاری غیر طبیعی قلب را مهار میکند (فصل ۱۴ را ببینید). بنابراین افزایش متوسط +K خارج سلولی آثار دیجیتالیس به خصوص آثار سمی آن را کاهش میدهد.

یون کلسیم با تسریع تجمع بیش از حد ذخایر کلسیم داخل سلولی اعمال سمی گلیکوزیدها را تسهیل میکند. به نظر میرسد این عمل مسئول خودکاری غیرطبیعی ناشی دیژیتالیس باشد. بنابراین هیپرکالمی خطر آریتمی ناشی دیژیتالیس را افزایش میدهد. به نظر میرسد اثرات یون منیزیم مخالف یون کلسیم باشد. این تداخلات بیانگر ضرورت ارزیابی دقیق الکترولیتهای سرم در بیمارانی است که دچار آریتمی ناشی از دیژیتالیس شدهاند.

سایر داروهای اینو تروپیک مثبت مورد استفاده در نارسایی قلبی

تلاشهای فراوانی جهت یافتن یک عامل با اثرات اینوتروپیک مثبت در حال انجام است زیرا گلیکوزیدها اندکس درمانی باریکی داشته و میزان مرگومیر را در نارسایی قلبی کاهش نمیدهند.

بىيىرىدىنھا

میلرینون یک ترکیب بی پیریدینی است که این و آنزیم ۳ فسفودی استراز (PDE-3) را مهار میکند. این دارو به صورت خوراکی و تزریقی مؤثر است، اما تنها به شکل تزریقی قابل دسترس است. نیمه عمر حذفی این دارو ۳-۳ ساعت بوده و ۱۰-۳۰٪ آن از ادرار دفع می شود. مصرف اینامرینون به عنوان داروی نسل قبلی میلرینون دیگر کاربرد بالینی ندارد.

فارما كوديناميك

بی پیریدینها، با افزایش ورود کلسیم به سلولهای قلبی طی پتانسیل عمل، قدرت انقباض میوکارد را افزایش می دهند. همچنین این داروها ممکن است با تحت تأثیر قراردادن شبکه سارکوپلاسمی جابه جاییهای داخل سلولی کلسیم را تغییر دهند. بی پیریدینها اثر متسعکننده عروقی با اهمیتی نیز دارند. مهار فسفودی استراز به افزایش PAMP و افزایش قدرت انقباض و استاع عروقی می انجامد.

عوارض اینامرینون شامل تهوع و استفراغ، آریتمی و ترومبوسیتوپنی میباشد. تغییر آنزیمهای کبدی نیز در تعداد قابل توجهی از بیماران گزارش شده است. این دارو در بعضی كشورها كنار گذاشته شده است. به نظر مىرسد احتمال ایجاد عوارض مغز استخوان و عوارض کبدی در استفاده از میلرینون نسبت به اینامرینون کمتر باشد اما میلرینون سبب بروز آریتمی میشود. اینامرینون و میلرینون در حال حاضر فقط به صورت داخل وریدی و تنها در نارسایی حاد قلبی یا تشدید نارسایی قلبی مزمن استفاده مىشوند.

محرکهای گیرنده بتا آدرنرژیک

فارماکولوژی عمومی این عوامل در فصل ۹ آمده است. آگونیست انتخابی β_1 ی که به طور گسترده تری در مبتلایان به نارسایی قلبی استفاده می شود، دوبوتامین است. این داروی تزریقی، سبب افزایش برون ده قلبی همراه با کاهش فشار پرشدگی بطن می شود. ایجاد بعضی انواع تاکی کاردی و افزایش مصرف اکسیژن توسط قلب نیز در استفاده از این دارو گزارش شده است. بنابراین، β علاوه بر احتمال تاکی فیلاکسی (که با مصرف همه محرکهای مشاهده می شود)، امکان ایجاد آنژین یا آریتمی در مبتلایان به بيماري عروقي كرونر نيز بالا ميهاشد انفوزيون متناوب دوبوتامین ممکن است در بعضی از مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن مفید باشد.

دوپامین نیز در نارسایی حاد قلبی استفاده شده است و در صورت نیاز به افزایش فشارخون احتمالاً به طور ویژهای كمككننده ميباشد.

داروهای دارای اثرات اینوتروپیک مثبت در حال بررسی

ایرتاروکسیم، یک مشتق استروئیدی است که با مهار Na⁺/K⁺ ATPase (هـــمجون گــليكوزيدهاي قــلبي)، انقباض یذیری را افزایش می دهد ولی علاوه بر این، بسته بندی +Ca2 توسط SR را نيز تسبهيل مي نمايد. اثير اخير ايين دارو احتمالاً مسؤول عوارض أريتميزاي كمتر اين دارو نسبت بـه دیگوکسین میباشد.

لووسیمندان^۳ دارویی است که سیستم ترویونین را نسبت به کلسیم حساس میکند، همچنین به نظر میرسد عالاوه بار خواص اینوتروپیک با مهار فسفودی استراز باعث متسعشدن

عروق نیز گردد. بعضی کارآزماییهای بالینی مؤید آن است که این دارو احتمالاً در بیماران دچار نارسایی قلبی مفید است و مصرف دارو در بعضی از کشورها (ولی نه در ایالات متحده)، تأیید شده است. اومکامتیومکاربیل یک داروی تزریقی درحال بررسی است که میوزین قلبی را فعال نموده و سیستم سیستولی را بدون افزایش مصرف اکسیژن در قلب طولانی میکند. نشان داده شده که علائم نارسایی قلبی را در مدل حیوانی کاهش میدهد. این دارو در فاز II بالینی بوده که نشان داده شده که زمان سیستولیک و حجم ضربهای را افزایش داده و ضربان قلب و حجم پایان دیاستولی و سیستولی را کاهش میدهد کارآزمایی بزرگتر در بیماران مبتلا به نارسایی حاد قلبی امیدوارکننده نبوده است اما کارآزمایی دیگر در نارسایی مزمن در حال بررسی است.

داروهاي فاقد اثرات اينو تروييك مثبتي که در نارسایی قلبی مورد استفاده قرار میگیرند

این عوامل، درمانهای خط اول نارسایی قلبی مزمن هستند. داروهایی که اغلب به کار گرفته میشوند عبارتند از: مدرها، مهارکنندههای ACE، آنتاگونیستهای گیرنده آنژیوتانسین و مسدودکنندههای β (جدول ۱–۱۳) در نارسایی حاد، داروهای مدر و متسعکنندههای عروقی نقشهای مهمی ایفا میکنند.

داروهای مدر

دیورتیکها، به ویژه فروسماید داروهای خط اول در درمان نارسایی قلبی می باشند که با جزئیات در فصل ۱۵، مورد بحث قرار گرفتهاند. این داروها هیچ اثر مستقیمی بر انقباضات قلبی ندارند. مکانیسم عمل اصلی آنها در نارسایی قلبی، کاهش فشار وریدی و پیش بار بطنی است. این عمل سبب کاهش احتباس آب و نمک و نهایتاً کاهش ادم و علائم أن می شوند. کاهش اندازه قلب (که منجر به بهبود کارآیی قلب میشود)، از اهمیت بسزایی در نارسایی سیستولی برخوردار است. اسپیرنولاکتون ً و اپلرنون^۵، مدرهای آنتاگونیست آلدوسترون (فصل ۱۵ را ببینید) هستند که با کاهش ناتوانی و مرگ و میر در مبتلایان به نارسایی شدید قلبی که مهارکنندههای ACE و دیگر درمانهای استاندارد را دریافت میکنند، سود فزایندهای دارند. یک مکانیسم احتمالی

³⁻ Levosimendan

⁵⁻ Eplerenone

²⁻ Istaroxime 4- Spironolactone

(که شواهد آن روز به روز در حال افزایش است) این است که آلدوسترون ممکن است علاوه بر اثرات کلیوی خود باعث بروز فیبروز میوکارد و عروق و اختلال عملکرد بارورسپتورها شود.

مسهارکنندههای آنسزیم تسبدیلکننده آنژیوتانسین، مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین و داروهای مرتبط با آنها

مهارکنندههای ACE مانند کاپتوپریل ۱ در فصل ۱۱ معرفی شده و در فصل ۱۱ نیز مجدداً مورد بحث قرار گرفتهاند. این داروها مقاومت محیطی را کاهش داده و بنابراین پسبار را کم میکنند، همچنین احتباس نمک و آب را نیز (با کاهش ترشح آلدوسترون) کاهش داده و بدین طریق پیشبار را کم میکنند. کاهش سطوح آنژیوتانسین بافتی، فعالیت سمپاتیک را نیز احتمالاً از طریق کاهش اثرات پیش سیناپسی آنژیوتانسین بر رهاشدن نوراپینفرین، کم میکند. در نهایت این داروها تغییربافتی آنوراپینفرین، کم میکند. در نهایت این داروها تغییربافتی آلست مسئول کاهش مشاهده شده در مرگ و میر و ناتوانی باشد (فارماکولوژی بالینی را نیز ببینید).

به نظر می رسد، مسدودکنندههای گیرنده آثریوتانسین مانند لوزارتان آ (فصول ۱۱ و ۱۷ را ببینید)، اثرات سودمند مشابه اما محدودتری داشته باشند. مسدودکنندههای گیرنده آثریوتانسین باید در بیمارانی در نظر گرفته شوند که به دلیل سرفههای مداوم نسبت به مهارکنندههای ACE تحمل ندارند، در بعضی کارازماییها، کاندسارتان آزمانی مفید بوده که به یک مهارکننده ACE اضافه شده است.

آلسیکیرن ^۵، یک داروی مهارکننده رنین است که اخیراً جهت تجویز در فشارخون بالا، مورد تأیید قرار گرفته است و هم اکنون در حال گذراندن مراحل تحقیقاتی جهت مصرف در نارسایی قلبی میباشد. نتایج اولیه مؤید تأثیری شبیه به داروهای مهارکننده ACE می باشد.

متسع كنندههاى عروقي

متسعکنندههای عروقی در نارسایی حاد قلبی مؤثرند زیرا سبب کاهش پیشبار (ازطریق اتساع وریدی)، کاهش پسبار (از طریق اتساع شریانچهها) یا هردو میشوند. بعضی شواهد اظهار میکنند که استفاده طولانی مدت از هیدرالازین و ایزوسورباید دی نیترات می تواند باعث تأخیر در بازسازی آسیبرسان قلبی شوند.

فرم صناعی پیتید مغزی دفع کننده سدیم BNP) (که

یک پیتید درون زاد است) جهت استفاده در نارسایی حاد قلبی تأیید شده است این دارو نزیریتید ۲ نام گرفته است. این محصول نوترکیب، cGMP را در سلولهای عضله صاف افزایش داده و تونوسیته وریدها و شریانچهها را بهصورت تجربی کاهش میدهد. این بیتید نیمه عمر کوتاهی درحدود ۱۸ دقیقه دارد و ابتدا بهصورت داخل وريدي يكجا تزريق شده و سيس با انفوزيون پیوسته ادامه می یابد. افت فشارخون شدید شایعترین عارضه جانبی آن است. گزارشهای موجود از بروز آسیب کلیوی قابل توجه و مرگ در مصرفکنندگان این دارو، سبب شده است تا هشدار بیشتری در مورد آن داده شود. بنابراین این دارو باید با احتیاط فراوان مصرف شود. نگرش جدید در مدیریت سیستم يبتيد ناتريورتيكي مهار آنزيمي اندويبتيداز خنثي، نيريليسين، مسئول دگرداسیون BNP و پیتید ناترپورتیک دهلیزی (ANP) است. یک مهارکننده ARB و نیریلیسین (سوکابیتریل LCZ696) کارآیی زیادی در کارآزمایی فاز ۲ در نارسایی قلبی و پرفشاری خون دارد.

غلظت پلاسمایی BNP درونزاد، در اغلب بیماران مبتلا به نارسایی قلبی افزایش مییابد که با میزان شدت بیماری رابطه دارد. سنجش BNP در بعضی مراکز، ابزاری مفید جهت تشخیص و یا پیش بینی اختلال، می باشد.

پپتیدهای مشابهی چون پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP)^۸ و اورودیلاتین ٔ ، پپتیدهای مشابهی هستند که در کلیه ساخته می شوند. کارپریتید ٔ و اولاریتید ٔ ، به ترتیب آنالوگهای صناعی تحقیقاتی این پپتیدها هستند که در کارآزماییهای بالینی مورد استفاده قرار می گیرند (فصل ۱۵ را ببینید). نشان داده شده است که بوسنتان ۱٬ و تروسنتان ۱٬ یک مهارکننده رقابتی اندوتلین که خوراکی است (فصل ۱۷ را ببینید) نیز تا حدودی در مدلهای حیوانی نارسایی قلبی مفید است، اما نتایج به دست آمده از کارآزماییهای انسانی ناامیدکننده بودهاند. بوزنتان جهت استفاده در درمان فشارخون بالای ریوی تایید شده است که همچنین اثرات تراتوژنی و سمیت کبدی قابل توجهی دارد.

RgR چندین عامل درمانی جدید از طریق تثبیت کانالهای Ca^{2+} و کاهش نشت کانالهای Ca^{2+} از شبکه سارکوپلاسمیک عمل میکنند اما نام آنها در حال حاضر تنها از طریق کدهای عددی

¹⁻ Captopril

³⁻ Losartan

D- LAISEI (EII

⁵⁻ Aliskiren

⁷⁻ Nesirtide

⁹⁻ Urodilatin

II- Ularıtıde

¹³⁻ tezosentan

²⁻ Remodeling

⁴⁻ Candesartan

⁶⁻ Brain natriuretic peptide

⁸⁻ atrial natriuretic peptide

¹⁰⁻ Carperitide

¹²⁻ Bosentan

(برای مثال S44121 و JTV519) مشخص می شوند. این اثر در صورتی که کاهش فشار دیاستولیک را سبب شود می تواند در نارسایی دیاستولی با حفظ فراکشن تخلیه قلبی مؤثر واقع شود.

مسدودکنندههای گیرنده بتا - آدرنرژیک

اکثر مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن، با وجود توانایی این داروها در عدم جبران حاد ٔ عملکرد قلبی، (فصل ۱۰ را ببینید)، به خوبی به مسدودکنندههای بتای خاصی پاسخ می دهند. مطالعات انجام شده بر روی بیسوپرولول ٔ کارودیلول ٔ و متوپرولول ٔ و نبی ولول ٔ نشان دادند که این داروها مرگ و میر را در مبتلایان به نارسایی قلبی شدید پایدار کاهش می دهند اما این اثر با بسیندولول ٔ (یکی دیگر از مسدودکنندههای θ) مشاهده نشده بست. هنوز درک کاملی از اثر سودمند انسداد گیرندههای θ وجود ندارد ولی مکانیسههای پیشنهادی عبارتند از: کاهش عوارض خانبی غلظتهای بالای کاتکولامینها (از جمله آپوپتوز)، تنظیم افزایشی گیرندههای θ کاهش ضربان قلب و کاهش بازسازی از طریق مهار فعالیت میتوژنی کاتکولامینها.

■ فارماکولوژی بالینی داروهای مورد استفاده در نارسایی قلبی

راهنمای کنترل نارسایی مزمن قلب کالج قلب آمریکا/ انجمن قلب آمریکا، مراحل پیشرفت نارسایی قلبی را بصورت چهار مرحله متمایز طبقهبندی نموده است (جدول ۳–۱۳). بیماران مرحله A که در خطر بالای ابتلا به سایر بیماریها هستند ولی علایم و نشانهای ناشی از نارسایی قلب ندارند. بیماران مرحله B که شواهدی از بیماریهای ساختاری قلب ولی علامتی از نارسایی قلبی نشان نمیدهند. بیماران مرحله C دچار بیماری ساختاری قلب هستند و علایمی نیز از نارسایی قلبی نشان ساختاری قلب هستند و علایمی نیز از نارسایی قلبی نشان میدهند که به درمانهای رایج پاسخ میدهد. مرحله D بیمارانی نمیدهند و نیازمند اقدامات بیشتری (درمان Resynchronization) پیوند قلب) میباشند.

در مرحله C، میزان وخامت نارسایی قلبی، اغلب با کمک معیاری که از سوی انجمن قلب نیویورک طراحی شده است، تمیین میگردد. در کلاس I این مرحله از نارسایی قلبی، فرد در انجام فعالیتهای معمول روزانه مشکلی ندارد ولی حین فعالیت بیش از معمول، دچار علایم میشود. کلاس II با بروز

محدودیتهای خفیفی در فعالیتهای روزانه فرد همراه است که طی آن فرد پس از فعالیتهای فیزیکی معمول دچار خستگی و تپش قلب میشود. بیماران کلاس III در حال استراحت هیچ علامتی ندارند ولی حتی با انجام فعالیتهایی کمتر از معمول نیز دچار خستگی، تنگی نفس و تاکیکاردی میشوند. در کلاس IV، بیمار حتی حین استراحت نیز دچار علایم نارسایی قلبی می باشد.

كنترل نارسايي قلبي مزمن

مراحل عمده کنترل مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن در جدول 17-7 و 7-7 آمده است. راهنمای ACC/AHA، پیشنهاد می کند که درمان بیماران در معرض خطر بالا (مراحل A و B)، باید بر کنترل فشارخون، هیپرلیپیدمی و دیابت (در صورت وجود)، متمرکز شود. در صورت ظهور علایم و نشانهها، بیمار وارد مرحله C شده است و درمان نارسایی قلبی باید آغاز گردد.

كاهش سديم

کاهش سدیم از طریق محدودیت نمک رژیم غذایی یا یک داروی مدرگام اصلی در کنترل نارسایی قلبی علامتدار میباشد (به خصوص اگر ادم وجود داشته باشد). در موارد خفیف نارسایی قلبی از دیورتیکهای تیازیدی استفاده میشود که بعدها در صورت نیاز با دیورتیکهای لوپ همچون فوروسماید، جایگزین میگردد. از دستدادن سدیم سبب از دسترفتن ثانویه پتاسیم میشود که به خصوص اگر بیمار قرار باشد دیژیتالیس دریافت کند، بسیار خطرناک خواهد بود. هایپوکالمی میتواند توسط مکمل پتاسیم یا با اضافه کردن یک مهارکننده ACE یا یک مدر نگهدارنده پتاسیم مانند اسپیرنولاکتون، درمان شود. اسپیرنولاکتون با اپلرنون، احتمالاً باید در تمام مبتلایان به نارسایی قلبی متوسط تا شدید لحاظ شوند زیرا به نظر میرسد هم ناتوانی و هم مرگ و میر را کاهش دهند.

مهارکنندههای ACE و مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین

در مبتلایان به اختلال عملکرد بطن چپ اما فاقد ادم، ابتدا باید از یک مهارکننده ACE استفاده شود. مطالعات گستردهٔ متعددی به

2- Bisoprolol

¹⁻ Decompensation

³⁻ Carvedilol

⁵⁻ Nebivolol

⁴⁻ Metoprolol 6- Bocindolol

	زمن	. درمان نارسایی قلبی م	جدول ۳ ۱۳ مراحل
مديريت ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	توضيح	NYHA 'dipinite's	ACC/AHA \ acc
درمان چاقی، فشارخون بالا، دیابت، هایپرلیپیدمی و	هیچ گونه علائمی نداشته اما فاکتورهای خطر حضور دارد؟	پیش نارسایی	Α
مدر، مسنودکننده گیرنده گه میهارکنندههای آنـزیم مبدل آنـژیوتانسین امسـدودکنندهای گیرنده آنژیوتانسین (ACEL/ARB)	با فعالیت شدید علایم مشاهده می شود	I	В
مصصرف أنــتاگــونیستهای ألدســترون، دیگوکسین، CRT، هیدرالازین/ نیترات ا	علایم با فعالیت مشخص (کلاس II) و فعالیت کم (کلاس III) بروز میکند	II/III	C
كاشت، LVAD	علائم شدید در استراحت	īV	D

دانشکده کاردیولوژی آمریکا/ طبقه بندی انجمن قلب آمریکا

متسعكنندههاى عروقي

داروهای متسعکننده عروقی، می توانند به متسعکنندههای انتخابی شریانچهها، متسعکنندههای وریدی و داروهای با اثرات متسعكننده عروقي غيرانتخابي تقسيم شوند انتخاب دارو به علائم و نشانههای بیمار و معیارهای همودینامیک بستگی دارد. بنابراین در بیماران واجد فشار پرشدگی بالا که در آنها علامت اصلی تنگی نفس است، منتسعکنندههای وریدی چون نیتراتهای طولانی اثر در کاهش فشار پرشدگی و علائم احتقان ریوی بسیار کمککننده خواه ند بود. در بیمارانی که علامت اصلی، خستگی ناشی از کاهش برون ده بطن چپ است، یک متسعکننده شریانچهای مانند هیدرالازین می تواند در کاهش برون ده قلبی رو به جلو، کمککننده باشد. در اکثر مبتلایان به نارسایی مزمن شدید که به دیگر درمانها پاسخ ضعيف مىدهند، مشكل معمولاً هم بالارفتن فشار پرشدگى است و هم کاهش برون ده قلبی، در این شرایط نیز اتساع شریانچهها و وریدها مورد نیاز است. در یک کارآزمایی که بر روی بیماران آفریقایی _ آمریکایی که مهارکنندههای ACE دریافت می کردند انتجام شده است، اضافه کردن هیدرالازین و اینوسوربید دىنيترات مرگ و مير را كاهش داده است. نتيجه آن كه در حال حاضر ترکیب ثابتی از این دارو به صورت ایزوسورباید دینیترات/ وضوح نشان می دهد که مهارکنندههای ACE هم بر دارونما و هم بر متسعکنندههای عروقی برتری دارند و باید همراه با داروهای مدر به عنوان خط اول درمان نارسایی مزمن مد نظر قرار گیرند. با این وجود، مهارکنندههای ACE نمی توانند در بیمارانی که قبلاً دیگوکسین مصرف می کردند جایگزین شوند، زیرا بیمارانی که گلیکوزیدهای قلبی خود را قطع کردهاند طی درمان با یک مهارکننده ACE، متضرر می شوند.

مهارکنندههای ACE (مانند انالاپریل ۱)، با کاهش پیش بار و پس بار در بیماران فاقد علامت، پیشرفت اتساع بطنی را کند کرده و بنابراین شروع علائم نارسایی قلبی را به تأخیر می اندازند. در نتیجه، مهارکنندههای ACE در تمام بیماران مبتلا، اعم از کسائی که فاقد علامتند یا کسانی که نارسایی مزمن شدید دارند سودمند می باشند. به نظر می رسد این اثر مفید در این گروه عمومی بوده و تمام مهارکنندههای ACE مؤثر باشند.

مسدودکنندههای گیرنده AT₁ آنژیوتانسین II (ARBها مانند لوزارتان) اثرات هـمودینامیک سودمندی شبیه مهارکنندههای ACE ایجاد میکنند، با این وجود، کارآزماییهای بالینی وسیع اظهار میکنند که مسدودکنندههای گیرنده آنژیوتانسین در بیمارانی که نمیتوانند مهارکنندههای ACE را تحمل کنند (معمولاً به علت ایجاد سرفه) بهترین گزینه برای مصرف می باشد.

٢. طبقه انجمن قلب نيويورک

۳. فاکتورهای خطر (ریسکفاکتورها) شامل فشارخون، انفارکتوس میوکارد، دیابت.

۴. برای جمعیتهای خاص برای مثال آفریقائی ـ آمریکایی

[.]ACEI :مسدودکننده گیرنده آنژیو تانسین = ARB؛ مهارکننده مبدل آنژیو تانسین: ARB؛ مهارکننده مبدل آنژیو تانسین: LVAD: Loft Ventricular assist device

و د باستولیک	سيستوليك	. قلبي	تارسا بے	تفاوت بين	جدول ۴-۱۳

بتغيرها ودرمان	نارسایی قلبی سیستولیک	نارسایی قلبی دیاستولیک
رونده قلبى	كاهش مى يابد	کاهش می یابد
راكشن تخليه	كاهش سييابد	طبيعي
. پور تیک	كاهش علائم، درصورت وجود ادم درمان خط اول است	با احتياط مصرف شود. ^١
ACEIs	کاهش مرگومیر در نارسایی قلبی مزمن	ممكن است به كاهش هايپرتروفي بطن چپ كمك كند
ARB	کاهش مرگومیر در تارسایی قلبی مزمن	ممكن است سودمند باشد
مهاركنندههاى آلدسترون	کاه <i>ش مرگ</i> ومیر در نارسایی قلبی مزم <i>ن</i>	ممکن است، به ویژه در کاراَزماییهای بالینی، سودمند باشد
بتا بلوكر ⁷ ها	کاهش مرگومیر در نارسایی قلبی مزمن	سودمند در کاهش ضربان قلب و فشارخون
مسدودکنندههای کانال کلسیم	سودمندی ندارند یا بسیار کم است	سودمند در کاهش ضربان قلب و فشارخون
ديگوكسين	ممكن است علائم را كاهش دهند	نقشی ندارند یا نقش آن بسیار کم است
نيتراتها	ممکن است در نارسایی حاد قلب <i>ی م</i> ؤثر باشد ^۴	با احتياط مصرف شود
مهارکنندههای PDE	ممکن است در نارساییهای حاد مفید باشد	نتایج مطالعات بسیار کمی در نارسایی حاد قلبی مثبت نشان داده شده است
ينوتروپهاي مثبت	کاهش علائم و زمان بستری شدن	توصيه نمىشود

از افزایش فشار پرشدگی پرهیز شود.

۲. محدود به بتا بلوکرهای خاصی است (متن را ببینید).

۳. سودمند، ممكن است به واسطه كاهش فشارخون باشد.

۴. درصورت ترکیب با هیدرالازین در بیماران خاص مفید به ویژه افراد با نژاد آفریقایی ـ آمریکایی

ACEI = مهاركننده أنزيم تبديل كننده أنژيوتانسين؛ ARB= مسدودكنندههاى گيرنده أنژيوتانسين؛ PDE= فسفودى استرار

هیدرالازین (BiDil) در دسترس میباشد که تنها جهت تجویز در نژاد آفریقایی _ آمریکایی، مورد تأیید قرار گرفته است.

مسدودکنندههای بتا و مسدودکنندههای کانال یونی

کارآزماییهای انجام شده با مسدودکنندههای β در مبتلایان به نارسایی قلبی برپایه این فرضیه است که تاکیکاردی شدید و عوارض جانبی سطوح بالای کاتکولامینها بر قلب، سبب سیر نزولی در مبتلایان به نارسایی قلبی میشود. نتایج حاصل از آنها واضحاً بیان میدارند که چنین درمانی اگر بسیار محتاطانه در دوزهای پایین آغاز شود مفید است زیرا مسدودکردن اثرات حمایتی کاتکولامینها به صورت حاد میتواند نارسایی قلبی را بدتر کند. چند ماه درمان ممکن است، نیاز باشد تا بهبودی مشاهده شود. این بهبودی معمولاً شامل افزایش اندک کسر تخلیه، کندترشدن ضربان قلب و کاهش علائم میباشد. همان

گونه که قبلاً نیز ذکر شد، نشان داده شده است بیسووپرولول، کاهش کارودیلول، متوپرولول و نبیولول، مرگ و میر را کاهش میدهند.

بالعکس، داروهای مسدودکننده کلسیم به نظر میرسد هیچ نقشی در درمان مبتلایان به نارسایی قلبی نداشته باشند. اثرات سرکوبکنندگی آنها بر قلب می تواند نارسایی قلبی را بدتر کند. از سوی دیگر کاهش ضربان قلب با ایوابرادین (مسدود کننده ۱۲ فصل ۱۲ را ببینید) به نظر بسیار سودمند میباشد.

ديژيتاليس

دیگوکسین در مبتلایان به نارسایی قلبی و فیبریلاسیون دهداری اندیکاسیون مصرف دارد. این دارو معمولاً تنها در صورتی تجویز میشود که مدرها و مهارکنندههای ACE نتوانند علائم را کنترل کنند. دیژیتالیس تنها در حدود ۵۰٪ بیماران با ریتم سینوسی طبیعی (معمولاً بیمارانی که اختلال عملکرد

سیستولی در آنها اثبات شده است) سبب رفع نارسایی قلبی می شود. در مبتلایان به فیبریلاسیون دهلیزی، نتایج بهتری حاصل می شود. اگر تصمیم گرفته شود که از یک گلیکوزید قلبی استفاده شود، دیگوکسین دارویی است که در اغلب موارد انتخاب می شود (و تنها دارویی است که در ایالات متحده موجود است). اگر علائم خفیف باشد بارگذاری (دیثریتالیزاسیون) آهسته با گر علائم خفیف باشد بارگذاری (دیثریتالیزاسیون) آهسته با روش سریع مؤثر است (۲۵–۱۷۵ میلیگرم هر ۸ ساعت برای دوز و سپس ۲۵–۱۷۵ میلیگرم در روز).

تعیین سطح بهینه اثر دیژیتالیس ممکن است مشکل باشد. متأسفانه، اثرات سمی ممکن است قبل از رسیدن به نقطه هدف درمانی بروز کنند، اندازه گیری سطوح دیگوکسین پلاسما در بیمارانی که به نظر میرسد به طور نامعمولی مقاوم یا حساس هستند مفید است. مقدار ۱ نانوگرم در میلیلیتر یا کمتر مناسب میباشد.

از آنجا که دیژیتالیس یک اثر اینوتروپیک مثبت متوسط اما دائمی دارد، می تواند از نظر تیوری تیمام علائم و نشانههای نارسایی قلبی را برطرف کند. اگر چه این دارو اثر خالصی بر مرگ و میر ندارد، نرخ بستری و مرگ ناشی از نارسایی قلبی پیشرونده را به ازای افزایش مرگ ناگهانی، کم میکند. این مطلب مهم باید تذکر داده شود که نرخ مرگ و میر در بیماران با غلظتهای سرمی دیگوکسین کمتر از ۱۹۸۰ نانوگرم در میلیلیتر کاهش و در بیماران با سطوح دیگوکسین بالاتر از ۱/۵ نانوگرم در میلیلیتر

دیگر کاربرد بالینی دیژیتالیس

دیژیتالیس، به علت اثرات مقلد پاراسمپاتیکی خود که برای قلب انتخابی است، در کنترل آریتمی دهلیزی مفید است. در فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی، اثر سرکوبکنندگی این دارو بر هدایت دهلیزی - بطنی در کنترل ضربان بطنی بسیار شدید کمک میکند. دیژیتالیس در کنترل تاکیکاردی حملهای دهلیزی و گره دهلیزی - بطنی نیز استفاده شده است اما در حال حاضر، مسدودکنندههای کانال کلسیم و آدنوزین در این موارد ترجیح داده میشوند. دیگوکسین در مبتلایان به سندرم ولف - پارکینسون - میشوند. دیگوکسین در مبتلایان به سندرم ولف - پارکینسون - وایت (Wolff-parkinson-white) و فییبریلاسیون دهلیزی

سميت

دیگوکسین، با وجود مزایای محدود و خطرات شناخته شده، هنوز

به طور گسترده استفاده می شود و عوارض آن شایع است. در در مان عوارضی که به صورت تغییرات بینایی یا اختلالات گوارشی تظاهر می یابند، معمولاً به چیزی بیش از کاهش مقدار دارو نیاز نیست. اگر آریتمی قلبی موجود باشد و بتوان آن را مشخصاً به دیژیتالیس نسبت داد، ممکن است درمان جدی تری نیاز باشد. سطوح دیژیتالیس و پتاسیم سرم و نوار قلب باید همواره حین درمان سمیت قابل توجه دیژیتالیس کنترل شود. اگر وضعیت الکترولیتها غیر طبیعی باشد باید تصحیح گردد. (مطالب قبلی را ببینید).

آریتمیهای ناشی از دیگوکسین اغلب با کاردیوورسیون ا بدتر میشوند این درمان فقط باید در فیبریلاسیون بطنی ناشی از دیژیتالیس استفاده شود.

در مسمومیت شدید با دیژیتالیس، پتاسیم سرم در زمان تشخیص، بالا خواهد بود (به خاطر از دسترفتن پتاسیم از بخش داخل سلولی ماهیچه اسکلتی و دیگر بافتها). به علاوه، خودکاری قلب، معمولاً سرکوب شده است و عوامل ضد آریتمی تجویز شده در این شرایط ممکن است به ایست قلبی بیانجامند. چنین بیمارانی به بهترین وجه با قراردادن فوری کاتتر ضربان ساز (Pacemaker) قلبی مـوقت و تـجویز آنـتیبادیهای ضد دیژیتالیس درمان میشوند. این آنتیبادیها، دیگوکسین و نیز گلیکوزیدهای قلبی بسیاری از گیاهان دیگر را تشخیص میدهند. این آنتیبادیها در رفع مسمومیت شدید با اغلب گلیکوزیدها این آنتیبادیها در رفع مسمومیت شدید با اغلب گلیکوزیدها بسیار سودمندند. همانگونه پیش از این اشاره شد این داروها در اکلامیسی و پرهاکلامیسی مؤثر است.

درمان همزمانسازی مجدد قلب و درمان تعدیلگرهای انقباض پذیری قلبی

بیماران واجد ریتم سینوسی طبیعی و QRS پهن (مثلاً بیشتر از ۱۲۰ms (۱۲۰ms)، تا حدودی اختلال همزمانی در انقباض بطن راست و چپ دارند. همزمانی ضعیف انقباض بطن چپ به از بینرفتن برونده قلبی میانجامد. نشان داده شده است که همزمانسازی مجدد، همراه با ایجاد ضربان در بطن چپ یا هر دو بطن، مرگ و میر در مبتلایان به نارسایی قلبی مزمن که درمان طبی بهینه دریافت میدارند را، کاهش میدهد. کاربرد همیشگی ابزارهای الکتریکی در طول افت QRS در الکتروکاردیوگرام سبب افزایش رهاسازی Ca

¹⁻ Cardioversion 2- Digoxin immune fab

³⁻ Cardiac Resynchronization Therapy

قلب همراه است. کـارآزمـاییهای بـالینی اولیـه جـهت بـررسی تعدیلگرهای انقباض قلبی در حال انجام و بررسی است.

درمان نارسایی دیاستولیک قلبی

اغلب کارآزماییهای بالینی در بیمارانی انجام شدهاند که اختلال عملکرد سیستولیک داشتهاند لذا شواهدی که مبنی بر تقدم و تأخیر داروها وجود دارد مربوط به موارد نارسایی قلبی است که کسر جهشی در آنها حفظ شده است. اغلب مؤلفان از کاربرد گروههای دارویی مذکور حمایت میکنند. مطالعاتی در سال ۴۰۰۹ سیستولیک و هم دیاستولیک کاربرد دارند. کنترل فشارخون بالا، اهمیت ویژهای دارد و همزمان سازی مجدد باید در صورت وجود بیماری عروق کرونر، مدنظر قرار گیرد. تاکیکاردی زمان پر شدن را محدود میکند لذا حداقل از دیدگاه نظری داروهای برادیکاردکننده فواید ویژهای دارند.

درمان نارسایی قلبی حاد

نارسایی قلبی حاد در مبتلایان به نارسایی مزمن به طور شایعی رخ میدهد. این حملات معمولاً با افزایش فعالیت، هیجان، افزایش نمک در رژیم غذایی، عدم پذیرش درمان طبی یا افزایش تقاضای متابولیک به علت تب، آنمی و غیره همراهند. یک علت بسیار شایع و مهم نارسایی حاد ـ با یا بدون نارسایی مزمن ـ انفارکتوس حاد میوکارد است.

اندازه گیری فشار شریانی، برون ده قلبی، شاخص کار ضربهای و فشار گوهای مویرگ ریوی به خصوص در مبتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد و نارسایی حاد میوکارد مفید است.

درمان داخل وریدی یک قانون در کنترل نارسایی قلبی حاد میباشد. از میان دیورتیکها، به کارگیری فوروسماید از سایرین شایعتر میباشد. دوپامین و دوبوتامین داروهایی با اثرات اینوتروپیک مثبت میباشند که دارای شروع اثری سریع و طول اثر کوتاه میباشند و جهت بیماران دچار کاهش شدید فشارخون،

مفید می باشند. لووسیمندان ۱، جهت مصرف در نارسایی حاد، در ارویا مورد تأیید قرار گرفته است که از دوبوتامین هیچ کم ندارد. از جمله داروهای متسمکننده عروقی که در بیماران دچار عدم جبران حاد مصرف مے شود، مے توان به نیتروپروساید، نیتروگلیسرین و نزیریتید اشاره نمود. کاهش پسبار، اغلب با بهبود کسر تخلیه همراه بوده است ولی مدرکی در بهبود شانس زندگی توسط این دارو وجود ندارد. تعداد اندکی از مبتلایان به نارسایی قلبی حاد، هاییوناترمی دارند که تصور میشود به علت افزایش فعالیت وازوپرسین باشد. یک آنتاگونیست گیرنده V_{Ia} و V به نام کونیوایتان ٔ جهت درمان تزریقی هایبوناترمی با حجم طبیعی تایید شده است. کارآزمایی های بالینی متعددی اظهار داشتهاند که این دارو و آنتاگوئیستهای $abla_{\gamma}$ مربوطه (تولوایتان †) ممکن است در یعضی مبتلایان به نارسایی قلبی حاد و هاییوناترمی مفید باشند. نهایتاً، به نظر نمیرسد آنتاگونیستهای وازویرسین تا به حال سبب کاهش مرگومیر شده باشند. كارآزمايي هاي باليني در حال بررسي فعال كنندههاي ميوزين نظير اومكامتيو مكارييل هستند.

پاسخ مطالعه مورد

بیمار کسر تخلیه پائین داشته و مبتلا به نارسایی سیستولیک قلبی است. وی تحت رژیم غذایی کم نمک و تحت درمان با داروی مدر (فورسماید ۴۰ میلیگرم دوبار در روز) قرار دارد. در این نوع درمان وی تا حدودی دچار تنگی نفس در فعالیت شده و می تواند بدون دیس پنه به راحتی دراز بکشد. داروی مهارکننده آنزیم مبدل آنژیوتانسین (ACEI) به رژیم درمانی فی اضافه می شود (انالاپریل ۲۰ میلیگرم دوبار در روز) و ظرف مدت چندین هفته وی احساس بهتری دارد با توجه به اینکه تنگی نفس وی در حین فعالیت همچنان ادامه دارد لذا با تجویز دیگوکسین 74 میلیگرم به ازای هر روز تحمل با تجویز دیگوکسین 74 میلیگرم به ازای هر روز تحمل وی نسبت به ورزش بهتر می شود. افزودن مسدودکنندههای گر و ایلرنون به رژیم درمانی هم می تواند مورد توجه قرار گیرد.

¹⁻ Levosimendan

²⁻ Conivaptan

³⁻ Euvolemic hyponatremia

⁴⁻ Tolvaptan

PREPARATIONS AVAILABLE



The second second	401 70	00 00 00	49 1 1 1 1
DIURETICS	See Chapter 15	Eprosartan	Generic, Teveten
	DIGHALIS	Irbesartan	Generic, Avapro
Digoxin	Generic, Lanoxin, Lanoxicaps	Losartan	Generic, Cozaar
	DIGHTALIS ANTIBODA	Olmesartan	Benicar
Digoxin immune fab	Digiband, DigiFab	Tehn isartan	Generic, Micardis
(ovme)		Valsartan	Diovan
SYMPARHOM	IMIEROS ESED EN HEART CARTURE		BETA BLOCKERS
Dobutamine	DOBUTamine	Bisoproiol	Generic, Zebeta
Dopamine	Generic, Intropin	Carvedilol	Generic, Coreg
ANGIOTI NSIN-	CONVERTING ENZYME INTIBITIORS	Metoprolol	Generic, Lopressor, Toprol XL
Benazepril	Generic, Lotensin	Nebivolot	Bystolic
Captoprii	Generic, Capoten	ALDOS	STERONE AN IAGONISTS
Enalapril	Generic, Vasotec, Vasotec LV.	Eplerenose	Generic, Inspra
Fosinopril	Generic, Monopril	Spironolactone	Generic, Aldactone
Lisinoprit	Generic, Prinivil, Zestril		OTHER DRUGS
Moexipril	Univasc	Bosentan	Tracleer
Perindoprii	Accon	Hydralazine	Generic
Quinapril	Generic, Accupril	Hydralazme plus isosor-	BiDii
Ramipril	Generic, Altace	bide dinarate	
Trandolapril	Generic, Mavik	Isosorbide dintrate	Generic, Isordil
ANGIOT	ENSIN RECEPTOR BLOCKERS	Milrinone	Generic, Pranacor
Candesartan	Atacand	Nesmude	Natrecor

	تقرون، اثرات احتمالي غشايي		الربال) ميزياسين	
	آلدوسترون در تــوبولهاي جمعكننده	acts و مير عديد عديد المعلق مرك و مير	أللوسترونيسم (سيروز، تومور	است)، سميت: هيپركالمي، اثرات أنتي أندروژن
· lugge it k Kitgi	باوك كسيرندمهاي سيتوبالاسمي	افرايش ترشح آب و نمك، كاهش	نارساس قالي مزمن،	نارسایی قبلی منزمن. خوراکی، طول اثر: ۲۳۳۳ ساعت (شروع و پایان اثر آهسته
أتتاكونيستهاي الدوسترون	لوسترون	,		
سیاری دیگر از تیاز	• سه ديول زيدت ديدر توييد يومدايد و تورزمايد اسايه خوارودييد مستسم امييد اد تريييات يت مودودييد بيست. • بسياري ديگر از تيازيدها: اساساً مشابه هيدروکلروتيازيك تبها در فارماکوکيتيک متفاوت هستند.	وكينتيك مفاوت هستند		
			مير مشأهده تشده أست.	
• هيدروكلروتيازيد	ديستال		هيپرتانسيون خفيف ـ شديد. هيپرکلسيوري، کاهش مرگ و	هــييوناترمى، هــييوكالمى، هــييرگليسمى، هــييراوريسـمى، هيپرليپيدمى، الرژى به سولفوناميد
	كاهش بازجذب NaCl در توبول ييچيده ديستال	همچون فوروزمايد ولي کمتر موثر است	نـــارسايى مــزمن خــفيف . هيپرتانسيون خفيف ــ شديد هيپرکلسيوري، کاهش مرگ و	تنها به صورت خوراکی ـ طول ائر ۲۲-۱ ساعت، سمیت: هــيوناترمی، هــيوکالمی، هــيوکليسمی، هــيراوريسـمی، هيپرليپذمۍ، الرژی به سولفوناميذ
	نفرون (فصل ۱۵ از بیینید) کاهش بازجذب NaCl در توبول پیچیده دیستال	همچون فوروزمايد ولي کمتر موتر است	وضعيتهاي ادم نارسايي مزمن خفيف . هيپرتانسيون خفيف ـ شديد هيپركلسيوري، كاهش مرگ و	الرژی به سواقونامیدها تنها به صورت خوراکی ـ طول اثر ۲۲۰۰۲ ساعت سمیت: هــیوناترمی، هــیوکالمی، هــیرکلیسمی، هــیراوریسـمی، هیپرلیبندمی، الرژی به سواقونامید
	A در بازوی ضخیم صعودی هناه در نفرون (فصل ۱۵ را بیینید) کاهش بازجذب NaCl در توبول پیچیده دیستال	پس بار قلبی، کاهش ادم ریوی و محیطی همچون فوروزهاید ولی کمتر مؤثر است	افرایش فشارخون شدید. وضعیتهای ادم نارسایی مرزمن خفیف. هیهرتانسیون خفیف - شدید. هیپرکلسیوری، کاهش مرگ و	خون، هیپوکالمی، هیپوتانسیون ارتوستاتیک، سمیت شنوایی، الرژی به سولتونامیدها تنها به صورت خوراکی ـ طول اثر ۱۳۰۲ ساعت، سمیت: هیپوناترمی، هیپوکالمی، هیپوکلیسمی، هیپراوریسمی، هیپولیپندمی، الرژی به سولقونامید
• فورورما <u>ي</u> د	دیورتیک لوب، کاهش بازحذب NaCl و در کاکلا در بازوی ضخیم صعودی هنله در نفرون (فصل ۱۵ را بیینید) کاهش بازجذب NaCl در توبول پیچیده دیستال	اواریش ترشع آب و نمک، کاهش پیش و پسبار قلبی، کاهش ادم ریوی و محیطی همچون فوروزهاید ولی کمتر مؤثر است	نارسایی قلبی حاد و مزمن افسزایش فشارخون شدید وضعیتهای ادم نبارسایی مزمن خفیف. هبیوتانسیون خفیف - شدید	خوراکی و وریدی: طول اثر ۲۳ ساعت. سمیت: کاهش ححم خون، هیپوکالمی، هیپوتانسیون ارتوستاتیک، سمیت شنوایی، الرژی به سولفونامیدها تبها به صورت خوراکی ـ طول اثر ۲۲-۱ ساعت سمیت: هیپولیپندمی، الرژی به سولفونامید
ديور تيكما • فورورمايد	ديورتيک لوپ، كاهش بازحذك NaCl و ديورتيک لوپ، كاهش بازوى ضخيم صمودي هنله در نفرون (فصل ۱۹۸۵ بيټيد) كاهش بازجذب NaCl در تويول ييټيده ديستال	اهرایش ترشح آب و نمک. کاهش پیش و پسهار قلبی، کاهش ادم ریوی و محیطی همچون فوروزماید ولی کمتر موثر است	نارسایی قلبی حاد و مزمی افرایش فشارخون شدید وضعیتهای ادم سایس مزمن خفیف. هیهرتانسیون خفیف شدید	نارسايى قلبى حاد و مزمن. خوراكى و وريدى: طول اثر ٢٣ ساعت. سميت: كاهش ححم اقـزايش فشـارخـون شـديد. خون، هييوكالمي، هييوتانسيون ارتوستاتيك، سميت شـنوايـي، وضميتهاى ادم الرژى به سولقوناميدها نــارسايى مـزمن خـفيف. تنها به صـورت خـوراكى ـ طول ائـر ١٠٠١ ساعت. سميت: هييوتانسيون خفيف ـ شديد. هــييوناتوس، هــييوكالمي، هــييوكالمي، هــييوكاسمي، هــييركيسمي، هــييراوريسـمي، هــييردكسيورى، كاهش مركـ و هييرلييندمي، الرژى به سولفوناميد

، كانلسارتان، بسياري ديا	 كاندسارتان، بسياري ديكر از ARARB همچون لوسارتان 			
 لوسارتان انالاپریل، بسیاری از دی 	 لوسارتان انالاپريل، بسياري از ديگر مهاركنندههاي ACE، همچون كاپتوپريل 			
(ARBs)			ندارتد، به کار می رود.	
أنسريو تانسين			مهاركنندههاى ACE تحمل أنزيوتانسين	أنزيوتانسين
يرنده	وا از بين مي يود		در میمارانی که نسبت به	در ميمارانس كه نسبت به أنزيونوروتيك. تداخلات: اثرات فزاينده با ساير أنتا گونيستهاى
بسلوك كنندههاي	تمامی اثرات بر سطح گیرندههای AT ₁ شبیه مهارکنندههای ACE	شبيه مهاركتندههاي ACE	شبيه مهاركتندمهاي ACE	شبيه مهاركنندههاي ACE خوراكس، طول أثر: ٨-۶ ساعت. سميت هيپركالمي، ادم
• كايتويريل				
(ACEI)			مشأهده تشده أست.	
أسرويو تانسين		Je remodeling	ديايتي، كاهش مرگ و مير	تداخلات: اثرات مضاعف با ساير أنتاگونيست،هاي أنژيوتانسين
أنزيم تبديلكننده مهار أنزيم	مهار أنزيم	آلدوسترون، افزايش برون ده قلبي. كاهش	فشارخون بالا، بيماري كليوي	٢٧-٢٧ ساعت. سميت: سرفه، هيپركالمي، ادم آنژيونوروتيک،
هارکنندههای	مهار كتندههاي مهار AI كاهش تبديل AI به AII با اتساع أرتريول ها و وريدها. كاهش ترشح	اتساع آرتریولها و وریدها. کاهش ترشح	نارسايي قالبي مزمن،	نـــارسايي قـــلبي مــزمن، خوراكي. نيمه عمر: ٣-٣ ساعت، در صورت تجويز دوزهاي بالا،
أنتاكونيستهاي أنزيو تانسين	وتانسين			
البلرتون: مشليه اسهيريتو	 ابلرئون: مشابه اسهيرينولاكتون: اثر ضد ألدوسترون انتخابى تر؛ فاقد اثرات ضد أندروژن واضح 	إن ضد أندروژن واضح		
	المرون، فتراث احتمالي عشايي		الرئال المعير تنسيون	

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	50	مكاتيسم اثر	زيوگروه
				بلوككتندههاي بتا
خوراكي. طول اثر ٢٢٠٠١ ساعت. سميت: برونكواسياسه	نارسايي قبلبي مزمن:	كاهش ضربان قلب كاهش فشارخون،	مهارکننده رقابتی کیرنده ام (فصل ۱۰ را	· decelel
برادي كاردى، بلوك كروه دهليزي - بطني - عدم جيران قلبي حاد	كندكردن بيشرفت كاهش	ائرات کم شناخته شدم کاهش مرگ و میر	بيغير)	
جهت مطالعه بيشتر سميت و تناخلات فصل ١٠ را بيينيد.	مرگ و میر در نارسایی قلبی	نارسايي قلبي		
	شدید و متوسط بسیاری از			
	دیگر اندیکاسیونها در فصل			
	-			
		نارسايي قلبي راكاهش مي دهند	 متوبرولول، بیسویرولول: بلوک کننده گروه انتخابی از ۶ که مرگ و میر نارسایی قلبی را کاهش می دهند. 	• متويرولول، بيسويرولول
				كليكوزيد قلبي
خوراكم، تنزيق، طول إلي: ١٩٤٨ ساعت سميت: تـهوم،	نسارسايي قبلبي منزمن	افزايش أنقباض يذيرى قلبيء اثرات مقلد	Join SN8+ K+ ATPase with	· ciduelamin (m)
استفراغ اسهال أريتمي هاي قلبي	علامتدار. ضربان سريع بطني	پاراسمپاتیک (کاهش ریتم سینوسی و	به كاهش خروج ⁴² ها و افزايش ⁴²	گلیکوزیدها در خارج از
	در فيبريلاسيون دهليزي، به	کاهش انقباضات ډهلیزی ـ بطنی)	ذخيره در شبکه سارکوپلاسمی میشود	أمسريكا مصرف
	طور قاطمانه كاهش مرك و			مي شوند)
	مير مشاهده نشده است			
				متسعكنندهها
خوراكي: طول اثر ٢٦ ساعت. سعيت: هييوتانسيون وضعيتي،	نارسایی قلبی حاد و مزمن،	اتساع وريدى. كاهش پيشيار و كشش	رهاسازی اکسید نیتریک (ON)	مستسعكنندههاي
تاكي كاردي، سردرد تداخلات؛ اثرات مضاعف با ساير متسع	الترين	بطني	فعال سازی گوانیل سیکلاز (فصل ۱۲ را	وريدى
كتندمهاي عروقي و اثرات سينرژيك با مهاركتندمهاي ٥ -			Mint (• ايز وسور بايد
فسفودى استراز				دىنيترات
خوراكي: طول اثر ٢١٨ ساعت سميت تاكي كاردي، احتباس	هسيدرالازيمن همواه بما	كاهش فشارخون و پس بار كه منجر به	احتمالاً افزايش سنتز NO در انموتليوم	مستسع كنندههاي
	سیتراتها، مرگ و میر را	افزايش برون ده قلبي مي شود	(فصل ۱۱ را بيينيد)	للزياني
	كاهش دادماند			• هيدرالازين
تبها به صورت برريقي، طول اثر: ٢-١ دقيقه. سميت: اثرات	نارسايي حاد حبران نشده	اتساع عروقی واضح، کاهش پیشبار و	افزایش خود مه خود NO معالکردن	مستسعكنندههاي
كاهده شديد فشارخون، مسموميت با تيوميانات و سيابيد	قلبي. اورزانس هاي فشارخون	يس بار	گوانیلیل سیکلار	شرياني ووريدي
سميتر اثرات مضاعف با ساد متسم گنند معام . ع. مق	(فشارخون طخسم)			· 14/62/64/14

	اگوئیستاهای گیرندههای آدر ترژیک بتا • دویوتامین آگوئیست انتخابی ۱۹ افزایش سنتر ه.AMA	 دوپامين اگونيست گيرنده دوپامين، دوزهاي بالا باعث فعاليت گيرندهماي α و β هم ميشود 	ييپوريدين ها • اينامرينون، مهارکننده عسفودياستراز نوع ۴، کاهش ميليرينون تجزيه AMP	پهتيد ناتر يور تيک • نزيرينيد تــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
	ا 6- افزایش مستز	ين، دوزهاي بالا ههاي α و β هم	راز نوع ۴ کاهش	BNP، افسزايش
	افزايش قدرت انقباضي قلب و بروزرده قلبي	افزایش جریان خون کلیوی، موزهای بالا باعث افزایش تیروی قبلب و فشارخون هی شود	متسع کنندمهای عروقی، مقاومت عروقی مـــحيطی را مـــی کاهند هــــميتين انقباض پذيری قلبی را افزايش میدهند	اتساع عروق، ديورز
-C	نــارسايى حاد جبول نشده قــليي، درمــان مــتناوب، در نارسايى مزمن باعث كـاهش علايم ميشود	نسارسایی حساد قسلبی جبران نشده شوک	نارسایی قلبی حاد جبران تشده افرایش مرگبومیر در تارسایی مزمن	نارسایی جبران نشده حاده کاهش مرگ و میر مشاهده نشده است.
مراه ورسيس سميت الماسار	تنها به صورت 1V طول اثر؛ چند دقیقه. سمیت: آریتمی ها. تداخلات اثرات مضاعفد با سایر داروهای مقلد سمهاتیک	نسارسایی حساد قسلبی تنها فرم تزریقی موجود است، طول اثر چند دقیقه سمیت: جبران نشده شوک سمهاتیک	نارسایی قلبی حاد جبران تنها ۱۳۷ طول اثر: ۱۳۶۶ ساعت، سمیت: آریتمیها. تذاخلات: تشده افترایش مرگبومیر در اثرات مضاعف با سایر داروهای آریتمیزا تارسایی مزمن	فارسایی جبراننشده حاد. تنها IV طول اثر: ۱۸ دقیقه. سمیت: آسیب کلیوی، افت گاهش مرگ و میر مشباهده فشارخون، ممکن است مرگ و میر را افزایش دهد. نقده است.



داروهاىمورداستفاده در آریتمیهای قلبی

بیمار خانم معلم بازنشسته ۶۹ سالهای است که با سابقه یک ماههای از تیش قلب، تنگی نفس متناوب و خستگی مراجعه کرده است. او همچنین سابقهای از فشارخون بالا دارد. ECG مؤید فیبریلاسیون دهلیزی همراه با ضربان بطنی ۱۳۲ بار در دقیقه و علایم هیپرتروفی بطن چپ میباشد. برای او داروی ضد انعقاد وارفارین آغاز میشود و تحت درمان با متویرولول آهسته رهش با دوز ۵۰mg/d قرار میگیرد. هر چند پس از ۷ روز، ریتم ضربان به ریتم سینوسی طبیعی برمیگردد ولی طی

ماه آینده، وی از بعضی حملات متناوب تیش قلب و خستگی شکایت میکند. ثبت، پیوسته ECG، طی ۴۸ ساعت، بر فیبریالاسیون دهلیزی حملهای با ضربان قلب ۱۱۴ ۸۸ ضربه در دقیقه دلالت میکند. اکوکاردیوگرام مؤید کسیر تخلیه ۳۸ درصد بدون وجود اختلال لوكاليزه در حركت جداره قلب میباشد. آیا در این مرحله از درمان، شما داروی ضد آریتمی را جهت حفظ ریتم سینوسی طبیعی آغاز میکنید؟ در این صورت چه دارویی را انتخاب میکنید؟

> أریتمیهای قلبی مشکلات شایعی در کلینیک هستند که تا ۲۵٪ بیماران تحت درمان با دیژیتالیس، ۵۰٪ بیماران تحت بیهوشی و بیش از ۸۰٪ مبتلایان به انفارکتوس حاد میوکارد را درگیر میکنند. آریتمیها ممکن است به درمان نیاز داشته باشند زیرا ریتمهایی که بیش از حد تند، بیش از حد کند یا ناهمزمان باشند، قادرند برون ده قلبی را کاهش دهند. بعضی از آریتمی ها می توانند منجر به اختلالات جدی تر یا حتی کشنده تری در ریتم شوند؛ به عنوان مثال ديلاريزاسيونهاي زودرس بطني ميتوانند زمينهساز فيبريلاسيون بطني باشند در چنين بيماراني، ممكن است داروهای ضد آریتمی جان آنها را نجات دهد. از طرف دیگر، خطرات داروهای ضد آریتمی و به خصوص این واقعیت که این داروها می توانند منجر به آریتمی های کشنده شوند، سبب ارزیایی مجدد خطرات و فواید نسبی آنها شده است. به طور کلی، به دلایل مذکور، باید از درمان آریتمیهای بدون علامت یا با علائم اندک اجتناب نمود.

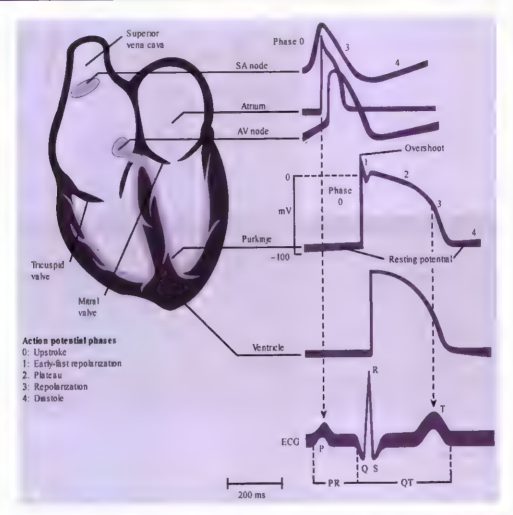
آریتمیها را میتوان با به کارگیری داروهای شرح داده شده در این فصل و نیز با درمانهای غیردارویی مانند ضربان سازها^۱، كارديوورسيون ، سوزاندن با كاتتر و جراحي درمان نـمود. ايـن فصل فارماکولوژی داروهایی را شرح میدهد که با عمل مستقیم بر غشأ سلولهای قلبی سبب سرکوب آریتمیها میشوند. درمانهای دیگر به طور مختصر مورد بحث قرار گرفتهاند (کادر: درمان غیر دارویی آریتمیهای قلبی را ببینید).

الكتروفيزيولوزي ريتم طبيعي قلب

تكانه الكتريكي كه انقباض طبيعي قبلب را فعال ميكند، به فواصل منظمی (معمولاً با فرکانس ۱۰۰–۶۰ ضربان در دقیقه) از گره سینوسی دهلیزی (SA)" منشأ می گیرد (شکل ۱۳-۱). این تکانه به سرعت در دهلیز گسترش یافته و وارد گره دهلیزی

²⁻ Cardioversion

³⁻ Sinoartrial nod

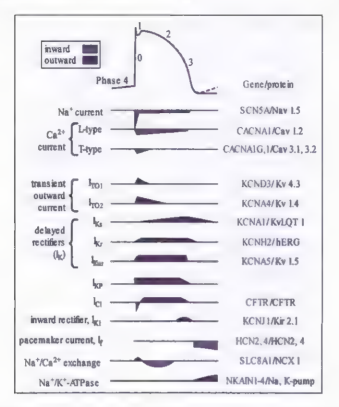


شکل ۱ ° ۱، نمای شماتیک قلب و فعالیت الکتریکی طبیعی قلب (ثبت داخل سلولی از نواحی نشان داده و ECG). گره سینوسی - دهلیزی (SA) گره دهلیزی (ECG) تفاهر امواج دیلاریزاسیون و رپلاریراسیون قلب بر دهلیزی بطنی (AV) و سلولهای پورکنژ، فعالیت ضربان سازی دارند (فاز ۴ دپلاریزاسیون). ECG تظاهر امواج دیلاریزاسیون و رپلاریراسیون قلب بسطح بدن است. موج P با دپلاریزاسیون بطنی ایجاد میگردند. بنابراین، فاصله سطح بدن است. موج P با دپلاریزاسیون دهلیز به بطن و طول مدت QRS نمایانگر زمان لازم برای فعالشدن تمام سلولهای بطنی (یعنی زمان هدایت داخل بطنی) PR برایشد. فاصله QT و طول مدت پتانسیل عمل بطنی را منعکس مینماید.

بطنی (AV) میشود. این گره، به طور طبیعی تنها راه هدایتی بین دهلیزها و بطنها میباشد. هدایت در گره دهلیزی بطنی کند بوده و به ۱۹/۰ ثانیه زمان نیاز دارد (این تأخیر، زمانی را فراهم میآورد تا انقباض دهلیزی بتواند خون خود را به داخل بطنها بریزد). سپس تکانه در طول سیستم هیس _ پورکنژ پیشروی کرده و تمام قسمتهای بطن را فرا میگیرد. این هدایت از سطح اندوکاری نزدیک آپکس قلب آغاز شده و در سطح اییکاردی در

قاعده قلب خاتمه می یابد. فعال شدن بطن ها در کمتر از ۰/۱ ثانیه کامل می شود؛ بنابراین، در حالت طبیعی، انقباض تمام عضلات بطنی همزمان بوده و از نظر همودینامیک مؤثر است.

آ ربتمی ها، دپلاریزاسیون های قلبی هستندگه در یک یا چند جنبه، از روند فوق منحرف شده اند: بدین معنی که در منشأ تکانه، سرعت یا نظم آن یاهد ایش اختلال وجود دارد.



شکل ۴ ۱۴ نمای شمانیک تغییرات نفوذپذیری یونها و فرآیندهای انتقالی که طی پتانسیل عمل و دوره دیاستولی متعاقب آن رخ میدهند. رنگ زرد (خاکستری کمرنگ) نمایانگر جریانهای غشایی رو به داخل (دپلاریزه کننده)، رنگ آبی (خاکستری پررنگ) نمایانگر جریانهای غشایی رو به خارج (رپلاریزه کننده) هستند. انواع متعددی از جریانهای پتاسیمی و کلسیمی با حساسیتهای متفاوت به داروهای مسدودکننده، شناسایی شدهاند. در سمت راست شکل لیست ژنها و پروتئینهایی که مسؤول هر نوع کانال یا ناقل میباشند نشان داده شده است.

اساس يوني فعاليت الكتريكي غشأ

پتانسیل ترانس ممبران سلولهای قلبی با غلظت یونهای متعدد عمدتاً سدیم ((Na^+)) پتاسیم ((K^+)) کلسیم ((CL^-)) و کلر ((Na^+)) در دو طرف غشا و نفوذپذیری غشا به هر یون مرتبط میباشد. این یونهای محلول در آب قادر نیستند در پاسخ به گرادیان الکتریکی و غلظتی خود، آزادانه در عرض غشا سلولی لیپیدی انتشار یابند و برای این منظور، نیاز به کانالهای آبی (پروتئینهای ویژهای که منفذ ایجاد میکند) دارند. بنابرایین یونها در پاسخ به گرادیان خود تنها در زمانهای ویژهای از سیکل قلبی که این کانالها باز هستند، از عرض غشأ عبور میکنند. حرکت یونها جریانهایی ایجاد میکند که اساس میکنند. حرکت یونها جریانهایی ایجاد میکند که اساس پتانسیل عمل قلبی را تشکیل میدهند. هر یک از این کانالها نسبتاً برای یک یون اختصاصی بوده و تصور میشود عبور یون از این تا اساس آنها توسط دری چههایی (پروتئینهای انهطافپذیری از

زنجیرههای پپتیدی که کانالهای پروتئینی را میسازند) کنترل شود. هر نوع کانال، در پچهای مخصوص به خود دارد (تصور میشود کانالهای سدیم، کلسیم و بعضی از کانالهای پتاسیم هر یک دو نوع در پچه داشته باشند). کانالهای اصلی مسئول پتاسیل عمل قلبی (سدیم، کلسیم و چند نوع پتاسیم) با تغییر ولتاژ در غشاء سلولی باز و بسته میشوند (این کانالها حساس به ولتاژ هستند). اغلب با تغییرات غلظتهای یونی و شرایط متابولیک تنظیم میشوند و بعضی از کانالهای پتاسیمی، عمدتا حساس به لیگاند می باشند تا ولتاژ.

همه جریانهای یونی که در حال حاضر گمان می رود بر پتانسیلهای عمل قلبی تأثیر داشته باشند، در شکل ۲–۱۴، شرح داده شدهاند. در حالت استراحت، اکثر سلولها نسبت به سدیم نفوذپذیری زیادی ندارند اما در آغاز هر پتانسیل عمل، گاملاً

نسفوذپذیر مسی شوند (ادامسه را ببینید). در اصطلاحات الکتروفیزیولوژی، هذایت کانال سدیمی سریع در پاسخ به یک محرک دپلاریزه کننده به طور ناگهانی افزایش می یابد و به همین ترتیب با هر پتانسیل عمل، کلسیم وارد سلول شده و پتاسیم از آن خارج می گردد. بنابراین، سلول علاوه بر کانالهای یونی، باید مکانیسمهایی داشته باشد تا با ایجاد یا حفظ گرادیانهای یونی، شرایط یونی پایداری در دو طرف غشا برقرار نماید، مهم ترین مکانیسم فعال، پمپ سدیم (ATPase) است که در فصل ۱۳ شرح داده شده است. این پمپ و دیگر حاملین یونی فعال با حفظ گرادیانهای لازم جهت انتشار از کانالهای مذکور، فعال با حفظ گرادیانهای لازم جهت انتشار از کانالهای مذکور، به طور غیر مستقیم در پتانسیل غشا دخیلند. به علاوه، بعضی پمپها و مبادله کنندهها یک جریان خالص تولید می کنند (به عنوان مثال با مبادله ۳ یون "Na" به ازای ۲ یون "K") و به همین عنوان مثال با مبادله ۳ یون "Na" به ازای ۲ یون "K) و به همین دلیل "الکتروژنیک" خوانده می شوند.

وقتی غشأ سلول قلبی نسبت به یک یون خاص نفوذپذیر شود، (یعنی زمانیکه کانالهای انتخابی آن یـون بـاز هستند)، حرکت آن یون از خلال غشأ سلولی توسط قانون اهـم تـعیین میشود:

> مقاومت + ولتاژ = جريان ولتاژ × هدايت = جريان

هدایت توسط خصوصیات پروتئینی هر کانال پونی تعیین مىشود. ولتاژ به معنى اختلاف بين يتانسيل غشايي واقعى و یتانسیل غشایی است که در آن حتی در صورت بازبودن کانالها هیچ جریائی وجود ندارد (پتانسیل معکوس^۳). به عنوان مثال در مورد سدیم، در یک سلول قلبی در حال استراحت یک گرادیان غلظتی قابل ملاحظه (۱۴۰ میلیمول بر لیتر *Na در خارج و ۱۰-۱۵ میلیمول بر لیتر *Na در داخل) و یک گرادیان الکتریکی (۰ میلیولت در خارج، ۹۰– میلیولت در داخل) وجود دارد که *Na را به داخل سلول میکشد. سدیم در حالت استراحت به دلیل بسته بودن کانالهای سدیمی وارد سلول نمیشود؛ با بازشدن کانال های سدیمی، ورود مقادیر زیاد یون *Na به داخل سلول سبب فاز صفر دپلاریزاسیون پتانسیل عمل میگردد. این شرایط برای یونهای *K در سلول قلبی در حالت استراحت کاملاً متفاوت است. در مورد ⁺ K گرادیان غلظتی (۱۴۰ میلیمول بر لیتر در داخل و ۴ میلی مول بر لیتر در خارج) ۴⁺ را به خارج سلول میراند ولی گرادیان الکتریکی آن را به داخل سلول میکشد، بدین معنی که گرادیان رو به داخل در تعادل با گرادیان رو به خارج است. در حقیقت، کانالهای پتاسیمی ویژهای (کانالهای "تصحیحکننده" جریان رو به داخل") در سلول در

حالت استراحت باز هستند اما به دلیل وجود این تعادل جریان اندکی از خلال آنها برقرار است. تعادل یا پتانسیل معکوس یونها از طریق تعادل نرنست^۵ تعیین میشود:

$$E_{ion} = 81 \times log \left(\frac{C_e}{C_i}\right)$$

که در آن $C_{\rm c}$ و $C_{\rm c}$ به ترتیب غلظتهای خارج و داخل سلولی هستند که در ضرایب فعالیتشان ضرب شدهاند. توجه داشته باشید که در ضرایب فعالیتشان ضرب شدهاند. توجه داشته باشید که افزایش پتاسیم خارج سلولی $E_{\rm k}$ و بیشتر می کند. اگر این اتفاق رخ دهد، غشا تا زمانی که $E_{\rm k}$ جدیدی حاصل شود، دپلاریزه می شود. بنابراین غلظت خارجسلولی پتاسیم و عملکرد کانال تصحیح کننده جریان رو به داخل، عوامل عمدهای هستند که پتانسیل استراحت غشا سلول قلبی را تعیین می کنند. شرایط مورد نیاز جهت کاربرد تعادل نرنست، در نقطه حدا کثر تحریک (با استفاده از غلظتهای سدیم) در اکثر سلولهای قلبی غیر ضربان ساز تقریباً مهیاست. اگر نفوذپذیری هردو یون پتاسیم و سدیم قابل توجه باشد، تعادل نرنست پیش بینی کننده خوبی برای پتانسیل غشا نیست اما می توان از تعادل گولدمن و هوچکین و کتر آ استفاده نیست اما می توان از تعادل گولدمن و هوچکین و کتر آ

$$\mathbf{E}_{\mathrm{mem}} = \text{FN} \times \mathrm{Log}\left(\frac{\mathbf{P}_{k} \times \mathbf{K}_{e} + \mathbf{P}_{\mathrm{Na}} \times \mathbf{Na}_{e}}{\mathbf{P}_{k} \times \mathbf{K}_{i} + \mathbf{P}_{\mathrm{Na}} + \mathbf{Na}_{i}}\right)$$

در سلولهای ضربان ساز (چه طبیعی چه نابجا)، دیلاریزاسیون خود به خودی (پتانسیل ضربان ساز) حین دیاستول رخ میدهد (فاز ۴ شکل ۱-۱۴). این دیلاریزاسیون حاصل افزایش تدریجی جریان دیلاریزه کننده از کانالهای یونی ویژمای است که با هیپرپلاریزاسیون تحریک شدماند (که ۱۰ یا ۱۱ نامیده میشوند). در سلولهای گره SA یا به صورت کلی به نام جریان funny نامیده میشود اگرچه که آن به جریان رو به داخل فعال شده توسط هاييريولاريزاسيون است. كانالهاي فعال شده هایپرپولاریزاسیون در گره سینوسی به خانواده کانالهای وابسته به ولتارُ (HCNI-HCN4) تعلق دارد. این گیرنده، دومن متصل به نوكلئوتيدهاي حلقوي هستند و فعاليت أنها توسط CAMP تنظیم می شود. HCN4 اصلی ترین ایزوفرمی است که در گره سینوسی دهلیزی بیان میشود و با گیرندههای β_n آدرنرژیک در یک محل قرار دارند و نزدیکی این ارتباط باگیرندههای eta_2 ممکن است نقش مؤثری در کنترل خودمختار ضربان قلب ایفا کند. اثر تغییرات پتاسیم خارج سلولی در یک سلول ضربان ساز پیچیدهتر

I - Net current

³⁻ Reversal potential

⁵⁻ Nernst

⁶⁻ Goldman-Hodgkin-Katz

²⁻ Electrogenic 4- Rectifier

أثرات پتاسيم

اثرات تغییر سطح سرمی پتاسیم بر مدت پتانسیل عمل قلبی، سرعت ضربان ساز و آریتمی ها، اگر این تغییرات فقط بر اساس تغییرات در گرادیان الکترومغناطیسی پتاسیم پیش بینی شوند، می تواند تا حدودی متناقض جلوه کند. با این وجود در قلب، تغییر غلظت پتاسیم سرمی اثر دیگری نیز دارد و آن تغییر هدایت پتاسیم (افزایش پتاسیم خارج سلولی، هدایت یتاسیم را افزایش می دهد) است که مستقل از تغییرات نیروی الکتروشیمیایی بوده و اکثراً این اثر غلبه می یابد در نتیجه در هيبركالمي كاهش طول يتانسيل عمل، كندشدن هدايت، كاهش سرعت ضربان ساز وكاهش توليد أريتمي توسط ضربان ساز مشاهده می شود. بالعکس اثراتی که در هیبوکالمی مشاهده میگردند، عبارتند از: طولانی شدن مدت يتانسيل عمل، افزايش سرعت ضربان ساز و افزايش توليد آریتمی توسط ضربان ساز، به علاوه به نظر میرسد، سرعت ضربان ساز و آریتمی هایی که سلول های ضربان ساز نابجا را درگیر میکنند، در مقایسه با سلولهای گره سینوسی دهلیزی، به تغییرات غلظت پتاسیم سرمی حساس تر باشند. این اثرات پتاسیم سرمی بر قلب احتمالاً مسئول افزایش حساسيت عوامل ضد أريتمي مسدودكننده كانال يتاسيمي (کینیدین و سوتالول) طبی هیپوکالمی می باشند (مانند افزایش طول پتانسیل عمل و تمایل به ایجاد [(torsades de pointes)] چرخش نوک قلب].

از یک سلول غیر ضربانساز است زیرا اثر بر نفوذپذیری پتاسیم را در یک ضربانساز با اهمیتتر است (کادر: اثرات پتاسیم را ببینید). در یک ضربانساز به خصوص یک ضربانساز نابجا، نتیجه نهایی افزایش پتاسیم خارج سلولی، گندشدن یا توقف ضربانساز است. بالعکس، هیپوکالمی، اغلب ضربانسازهای نابجا را تسهیل میکند.

غشاء سلول فعال

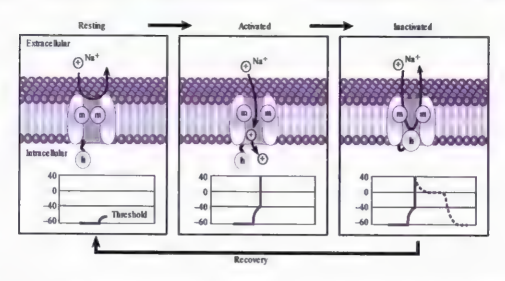
در سلولهای دهلیزی، پورکنژ و بطنی طبیعی، بخش صعودی پتانسیل عمل (فاز ۰) وابسته به جریان سدیم است. از نظر عملکردی، بهتر است که جریان سدیم در سه حالت کانالی توصیف شود (شکل ۳–۱۴)، پروتئین کانال سدیم قلبی کلون شده است که حالات مختلف کانال در واقع بیانگر شکلهای فضایی متفاوت این پروتئین

میباشند. به علاوه نواحی پروتئینی که رفتارهای ویژه دارند (مانند حسکردن ولتاژ، تشکیل سوراخ، غیرفعالسازی) در حال حاضر شناخته شدهاند. دریچههایی که در ادامه و در شکل ۳–۱۴ شرح داده شدهاند، نمایانگر این نواحی هستند.

دپلاریزاسیون این سلولها تا ولتاژ آستانه منجر به بازشدن دپرچههای فعال سازی (m) کانالهای سدیمی می شود (شکل ۱۳–۳ وسط). اگر دریچههای غیرفعال سازی (h) این کانالها قبلاً بسته شده باشند، کانالها باز یا فعال هستند و نفوذپذیری سدیم واضحاً افزایش یافته و از نفوذپذیری هر یون دیگری بیشتر می شود. بنابراین سدیم خارج سلولی در جبهت گرادیان الکتروشیمیایی خود به داخل سلول انتشار می بابد و پتانسیل غشا سریعاً به پتانسیل تعادلی سدیم E_{Na} E_{Na} در صورتی که اگر سریعاً به پتانسیل تعادلی سدیم E_{Na} الا بسته حدوداً ۷۰ میلیولت است) می رسد. این جریان سدیمی شدید، بسیار کوتاه میلیولت است) می رسد. این جریان سدیمی شدید، بسیار کوتاه است زیرا بازشدن دریچههای m به دنبال دپلاریزاسیون، سریعاً با بسته شدن دریچههای h و غیر فعال شدن کانالهای سدیمی دنبال می شود (شکل m-1) سمت راست).

اکثرکانالهای کلسیمی به شیوهای که به نظر می رسد مشابه کانالهای سدیمی باشد، فعال و غیر فعال می گردند، اما در فراوان ترین نوع کانال کلسیم قلبی (نوع "L")، تغییر از یک حالت به حالت دیگر آهسته تر و در پتانسیلهای مثبت تر صورت می گیرد. کفه پتانسیل عمل (فازهای ۱ و ۲)، پایان یافتن بخش می گیرد. کفه پتانسیل عمل (فازهای ۱ و ۲)، پایان یاون های اعظم جریان یونهای سدیم، افزایش و کاهش جریان یونهای کلسیم و ایجاد تدریجی یک جریان پتاسیمی رپلاریزه کننده را منعکس می کند.

رپلاریزاسیون نهایی (فاز Υ) پتانسیل عمل، از غیر فعال شدن کامل کانال های سدیمی، کلسیمی و افزایش نفوذپذیری پتاسیل ناشی می شود، به گونهای که پتانسیل غشا بار دیگر به پتانسیل تعادلی پتاسیم می رسد. عمده جریانهای پتاسیمی در فاز Υ رپلاریزاسیون شامل یک جریان پتاسیمی فعال کننده سریع Υ و یک جریان پتاسیمی فعال کننده سریع (Υ و یک جریان پتاسیمی فعال کننده کند (Υ می باشند. این دو جریان پتاسیمی گاهی با هم تحت عنوان Υ می مرد بحث قرار می گردند. شایان ذکر است که یک جریان پتاسیمی متفاوت می گیرند. شایان ذکر است که یک جریان پتاسیمی متفاوت گره سینوسی دهلیزی کنترل کند. این مطلب توجیه کننده آن گره سینوسی دهلیزی کنترل کند. این مطلب توجیه کننده آن رپلاریزاسیون را در سلول های پورکنژی و بطنی افزایش دهند اما اثر اندکی بر رپلاریزاسیون گره سینوسی دهلیزی دارند (کادر: اساس مولکولی و ژنتیکی آریتمی های قلبی را ببینید).



شکل ۳ ۱۴. نمای شماتیک تغییر کانالهای *Na به ساختارهای فضایی متفاوت در طول پتانسیل عمل قلبی. انتقال بین حالات در حال استراحت، فعال شده و غیرفعال شده، بستگی به پتانسیل غشأ و زمـان دارد. دربـچه فـعالسازی بـا m و دربـچه غـیر فـعالسازی بـا h نشـان داده شده است. پتانسیلهای تیپیک هر حالت به عنوان تابعی از زمان، زیر نمای شماتیک هر کانال نشان داده شدهاند. محل خطچین بیانگر بخشی از پتانسیل عمل است که طی آن اکثر کانالهای *Na کاملاً یا به طور نسبی غیرفعال شده و برای فعالسازی مجدد مهیا نیستند.

تأثیر پتانسیل استواحت بر پتانسیلهای عمل یک عامل کلیدی در پاتوفیزیولوژی آریتمیها و اعمال داروهای ضد آریتمی، رابطه پتانسیل استراحت یک سلول با پتانسیلهای عملی است که میتوانند در آن برانگیخته شوند (شکل $^+$ - $^+$ 1، سدیمی در محدوده پتانسیل استراحت $^-$ 2 $^-$ تا $^-$ 2 $^-$ میلی ولت بستهاند، زمانی که یک پتانسیل استراحت $^-$ 2 $^-$ تا $^-$ 2 $^-$ میلیولت برانگیخته میشود، در مقایسه با زمانی که از پتانسیل استراحت $^-$ 2 $^-$ میلیولت برانگیخته میشا میگیرد، کانالهای استراحت $^-$ 2 $^-$ میلیولت برانگیخته میشا میگیرد، کانالهای سدیمی کمتری جهت انتشار یونهای سدیم قر دسترسند". نتایج مهم کاهش حداکثر نفوذپذیری سدیم عبارتند از: کاهش حداکثر مرعت بخییر ولتاژ میم کاهش حداکثر عمودی (که برای حداکثر سرعت تغییر ولتاژ غشایی $^-$ 2 خوانده میشود)، کاهش دامنه پتانسیل عمل، کاهش تحریکپذیری و کاهش سرعت هدایت.

در طی مرحله کفه پتانسیل عمل، اکثر کانالهای سدیم غیرفعال هستند. با رپلاریزاسیون، کانالها از حالت غیرفعال خارج شده (طبق اصطلاحات شکل ۳-۱۴، دریچههای ۸ مجدداً بازی میشوند) و مجدداً جهت تحریک مهیا میشوند. زمان بین فاز صفر و احیاء کافی کانالهای سدیمی در فاز ۳ (تا حدی که اجازه

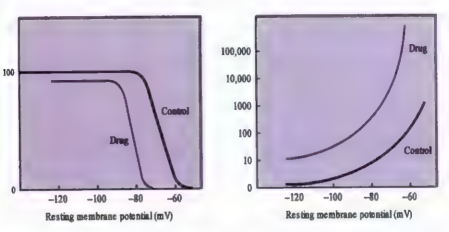
انتشار پاسخ جدید به یک محرک خارجی داده شود) دوره تحریکناپذیری (که تعریکناپذیری از که با تغییر در تحریکناپذیری (که با تغییر بیرون آمدن از فرم غیرفعال یا تغییر طول پتانسیل عمل مشخص میشود) میتواند در ایجاد یا سرکوب بعضی از آریتمیها با اهمیت باشد. دیگر اثر مهم مثبتتربودن پتانسیل استراحت (همان گونه که در شکل ۴–۱۴ سمت راست نشان داده شده است) طولانی شدن این زمان بازگشت است که به صورت افزایش دوره تحریک ناپذیری مؤثر بروز مییابد.

یک محرک دپلاریزه کننده کوتاه و ناگهانی (خواه ناشی از پتانسیل عمل در حال انتشار باشد یا خواه از یک الکترود خارجی) قبل از این که تعداد قابل ملاحظهای از دریچههای غیر فعالسازی بتوانند بسته شوند، تعداد زیادی از دریچههای فعالسازی اباز میکند. بالعکس، کاهش (دپلاریزاسیون) کند پتانسیل استراحت (به علت هیپرکالمی، انسداد پمپ سدیمی یا آسیب ایسکمیک سلولی) منجر به تضعیف جریانهای سدیمی در طول بخش صعودی پتانسیلهای عامل میگردد. در طول بخش صعودی پتانسیلهای عامل میگردد. دپلاریزاسیون پتانسیل استراحت به سطوحی مثبتتر از ۵۵-میلیولت، جریانهای سدیمی را از بین میبرد، زیرا تمام

¹⁻ Refractory period

³⁻ Inactivatior gates

²⁻ Recovery time 4- Activation gates



شکل ۴-۴۱. وابستگی فعالیت کانال سدیمی به پتانسیل غشایی پیش از تحریک. چپ: نسبت کانالهای سدیمی که جهت بازشدن در پاسخ به محرک، در دسترس قرار میگیرند وابسته به پتانسیل غشایی بلافاصله پیش از تحریک میباشند. در صورتی که پتانسیل غشایی در فقدان دارو (منحنی شاهد)، دپلاریزه باشد، این نسبت کانالهای سدیمی کاهش می یابد که ناشی از بسته شدن وابسته به ولتاژ دریچههای ۲۰کانالها میباشد منحنی که به عنوان دارو (Drug) نمایش داده شده است، اثرات یک داروی بی حسی موضعی ضد آریتمی معمول را نشان می دهد. اغلب کانالهای پتاسیمی طی دوره کفه پتانسیل عمل، غیرفعال میباشند. وابسته به پتانسیل غشایی استراحت پتانسیل عمل، غیرفعال میباشند. وابسته به پتانسیل غشایی استراحت میباشد. در صورت عدم حضور دارو، یهبودی در پتانسیل استراحت طبیعی (۸۵- تا ۹۵- میلیولت) طی کمتر از ۱۰ میلی ثانیه روی می دهد. سلولهای دیلاریزه آهسته تر بهبود می یابند (به معیار لگاریتمی دفت کنید). در حضور داروهای بلوک کننده کانالهای سدیمی، زمان مورد نیاز جهت بهبود افزایش می باشد.)

کانالهای سدیمی غیرفعال می شوند. با این وجود، مشخص شده است که چنین سلولهای شدیدا دپلاریزهای در شرایط افزایش نفوذپذیری پتاسیم، پتانسیلهای نفوذپذیری پتاسیم، پتانسیلهای عمل ویژهای تولید می کنند. این "پاسخهای آهسته" ـ کندی بخش صعودی پتانسیل عمل و هدایت الکتریکی _ وابسته به یک جریان کلسیمی رو به داخل بوده و فعالیت الکتریکی طبیعی در گرمهای سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی را تشکیل می دهند، زیرا این بافتها پتانسیل استراحت طبیعی در محدوده می در باین بافتها پتانسیل استراحت طبیعی در محدوده می در بعضی آریتمیها، با اهمیت باشند.

ف ن آوریهای مدرن زیستشناسی مولکولی و الکتروفیزیولوژی می توانند انواع متعدد کانالهای کلسیمی و پتاسیمی را شناسایی کنند یکی از تفاوتهای این انواع، حساسیت به اثرات دارویی است، بنابراین ممکن است در آیندهداروهای مؤثر بر انواع کانالها ایجاد شوند.

مكانيسمهاى انواع آريتمي

عوامل بسیاری می توانند سبب ایجاد آریتمی شده یا آن را تشدید

کنند، که عبارتند از: ایسکمی، هیپوکسی، اسیدوز یا آلکالوز، اختلالات الکترولیت، مواجهه بیش از حد با کاتکولامینها، تأثیرات سیستم خودکار، مسمومیت دارویی (مانند دیژیتالیس یا داروهای ضد آریتمی)، کشش بیش از حد الیاف عضلانی قلب و وجود بافت آسیب دیده یا بیمار. با این وجود، تمام آریتمیها از ۱) اختلال در تولید تکانه، ۲) اختلال در هدایت تکانه یا ۳) هر دو منشأ می گیرند.

اختلالات توليد تكانه

فاصله بین دپلاریزاسیونها در یک سلول ضربانساز، عبارت است از مجموع مدت زمان پتانسیل عمل و مدت زمان فاصله دیاستولی. کوتاهشدن هر یک از این زمانها، سبب افزایش سرعت ضربانساز می شود. زمان دیاستول (که مهمتر است) عمدتاً توسط شیب فاز ۴ دپلاریزاسیون (پتانسیل ضربانساز) تعیین می گردد. فعالیت واگ و داروهای مسدودکننده گیرندههای θ با کم کردن شیب فاز ۴، سرعت طبیعی ضربانساز را کند می کنند (همچنین، استیل کولین نیز حداکثر پتانسیل دیاستولی را منفی تر می کند). تسریع فعالیت ضربانساز، اغلب با افزایش شیب فاز ۴ دپلاریزاسیون حاصل می شود که خود از هیپوکالمی، فاز ۴ دپلاریزاسیون حاصل می شود که خود از هیپوکالمی،

اساس مولکولی و زنتیکی اریشی های قلبی

در حال حاضر، امكان مشخص كردن اساس مولكولي بسياري از آریتمیهای قلبی مادرزادی و اکتسایی وجود دارد. بهترین نمونه، تاکیکاردی بطنی چند شکلی است که به عنوان torsade de pointes شناخته می شود (در شکل ۱۴-۸ نشان داده شده است) این تاکی کاردی با طولانی شدن فاصله QT (به خصوص در آغاز تاکی کاردی)، با سنکوپ و مرگ ناگهانی همراه است. اين اختلال احتمالاً نمايانگر طولاني شدن يتانسيل عمل در حداقل بعضی سلول های بطنی باشد (شکل ۱-۱۴). از نظر تثوری، این اثر را می توان به افزایش جریان ورودی (به دست أوردن عملكرد)؛ و يا كاهش جريان خروجي (از دستدادن عملکرد) در طول مرحله کفه پتائسیل عمل نسبت داده شود. در حقیقت، مطالعات اخیر ژنتیک مولکولی، تا ۳۰۰ جهش متفاوت را حداقل در ۸ ژن کاتالهای یونی را شناسایی کردهاند که سبب سندرم مادرزادی QT طولانی (LQT) می شود. (جدول ۱۴-۱) و موتاسیون های متفاوت می توانند تظاهرات بالینی متفاوتی داشته باشند. جهشهای از دست دادن عملکرد در ژنهای کانال یتاسیم سبب کاهش جریان ریالاریزه کننده خروجی شده و مسئول زیرگونههای ۱ و ۲ و ۵ و ۶ و ۲ و LQT ۷ مـــى باشند. ژن هـای HERG و (KCNE2 (MiRP₁) زیــر واحدهای تأخیری سریع تصحیحکننده جریان پتاسیم (اله) را کد مے کنند، در حالی که زیر واحدهای تأخیری آهسته تصحيح كننده جريان يتاسيم (إلى) توسط KCNQ1 و KCNE1 (mink) و تصحیح کننده جریان پتاسیمی رو په داخل (سا) توسط KCNJ2 کد می شوند. در مقابل، جهش های به دست آوردن عملکرد در ژن کانال سدیمی (SCN5A) یا ژن کانال کلسیمی (CACNA1c) سبب افزایش کفه جریان رو به داخل و به ترتیب مسئول انواع ۳ و LQT ۸ می باشند.

مطالعات ژنتیک مولکولی علت این که موارد مادرزادی و اکتسابی این سندرم می توانند تا این حد شبیه باشند را شناسایی کرده است. کانال پتاسیمی I_{Kr} (که توسط HERG کد می شود)، توسط بسیاری از داروها (مانند کینیدین، سوتالول) یا اختلالات الکترولیتی (هیپوکالمی، هیپومنیزیمی، هیپوکلسمی) که آنها نیز سبب torsades de pointes می شوند مسدود شده یا تعدیل

میگردد. بنابراین، در حال حاضر شناسایی مکانیسمهای دقیق مولکولی انواع مختلف سندرمهای LQT این امکان را فراهم آورده است که برای هر اختلال مولکولی معین درمان ویژهای ایجاد شود. در حقیقت، گزارشات ابتدایی اظهار میکنند که مگزیلتین که یک مسدودکننده کانال سدیمی است می تواند تظاهرات بالینی سندرم LQT مادرزادی نوع ۳ را تصحیح کند. احتمال دارد که rorsades de pointes از پتانسیلهای تحریک شدهای منشأ بگیرد که از پس دپلاریزاسیونهای زودرس بر می خیزند (شکل ۱۹۵۵) بنابراین، هدف از درمان تصحیح هیپوکالمی، حذف پتانسیلهای تحریک شده (مثلاً با استفاده از مسدودکنندههای گیا منیزیم) یاکوتاه کردن پتانسیل عمل (مثلاً با افزایش ضربان قلب با استفاده از ایزوپروترنول یا قراردادن ضربان ساز) یا تمام موارد فوق باشد.

اصول مولکولی بسیاری از آریتمیهای قلبی مادرزادی دیگر که با مرگ ناگهانی نیز همراهند، اخیراً شناسایی شده است. ۳ فرم از سندرم QT کوتاه شناخته شده است که به جهش های عملکردی در ۳ ژن متفاوت کانال پتاسیمی (KCNJ2, KCNQ1, KCNH2) مربوطند. تاکیکاردی بطنی چند شکلی ناشی از کاتکولامینها، بیماری است که با سنکوپ ناشی از استرس یا هیجان مشخص می شود و می تواند با جهشهای ژنتیکی در ۲ پروتئین مختلف در شبکه ساركوپلاسمي كه هموئوستاز داخل سلولي كلسيم را كنترل می کنند، ایجاد شود. جهش در ۲ ژن متفاوت کانال های یونی SCN5A, HCN4) به انواع مادرزادی سندرم سینوس بیمار مربوط مى باشند. سندرم بروگادا" (كه با فيبريلاسيون بطني همراه با صعود پایدار قطعه ST مشخص می شود) و نیز اختلال هدایتی قلبی پیشرونده (PCCD) (که مشخصه آن اختلال هدایت در سیستی هیس _ پورکنژ و انسداد دسته راست یا چپ است که به انسداد کامل دهلیزی بطنی می انجامد)، با جهشهای از دستدادن عملکرد متعددی در ژن کانال سدیمی (SCN5A) همراهند. حداقل یک فرم فیبریلاسیون دهلیزی خانوادگی توسط یک جهش عملکردی در ژن کانال پتاسیمی (KCNQ1) ايجاد ميشود.

¹⁻ Mexiletine 2- Sick sinus syndrome

³⁻ Brugada syndrome

⁴⁻ Progressive cardiac conduction disorder

جدول ۱-۱۴ اصول مولکولی و ژنتیکی بعضی آریتمیهای قلبی

نتيجه	كانال يوني يا پروتئين تحت تأثير	ژن معیوب	كروموزوم مربوطه	أنوع
-	عدل يولى يه پروسيل محت مير			
LF	I _{Ks}	KCNQ1	11	LQT-1
LF	I_{Kr}	KCNH2 (HERG)	7	LQT-2
GF	INE	SCN5A	3	LQT-3
LF		Ankyrin-B\	4	LQT-4
LF	I_{Ks}	KCNE1 (mink)	21	LQT-5
LF	I_{Kr}	KCNE2 (MiRP1)	21	LQT-6
LF	K _{Kir}	KCNJ2	17	LQT-7 [†]
LF	I _{Ca}	CACNIC	12	LQT-8 ^r
GF	I _{Kr}	KCNH2	7	SQT-I
GF	I_{Ks}	KCNQ1	11	SQT-2
GF	I _{Kır}	KCNJ2	17	SQT-3
GF	گیرنده ریانودین	hRyR2	I	CPVT-1
LF	كلسكوئسترين	CASQ2	1	CPVT-2
LF		HCN4 or SCN5A [∆]	15 يا 3	سندرم سينوس بيمار
LF	I _{Na}	SCN5A	3	سندرم Brugada
LF	I _{Na}	SCN5A	3	PCCD
. GF	I _{Ks}	KCNQ1	11	فيبريالاسيون دهليزى فاميليال

۱. أنكيرينها، پروتئينهاى درون سلولى هستند كه با پروتئينهاى ناقل مختلفى از جمله كانالهاى ۱۸a+/K+ ATPase ،Na+ كانالهاى مبادله انكيرينها، پروتئينهاى دارند. المحالم المح

تحریک گیرندههای β آدرنرژیک، داروهای کرونوتروپیک مثبت، کشش الیاف عضلانی، اسیدوز و دپلاریزاسیونهای نسبی حاصل از جریانهای محل آسیب دیده، ناشی می شود.

ضربان سازهای تأخیری (سلولهایی که فاز ۴ دپلاریزاسیون آنها حتی در حالت عادی کند است مانند بعضی از الیاف پورکنژ) استعداد به خصوصی در تسریع ضربانات از طریق مکانیسمهای فوق الذکر دارند. با این وجود، تمام سلولهای قلبی از جمله سلولهای دهلیزی و بطنی که در حالت عادی خاموشند، اگر سلولهای مناسب دپلاریزه شوند (به ویژه اگر هیپوکالمی نیز

وجود داشته باشد)، ممكن است فعالیت ضربان سازی مكرر از خود بروز دهند.

۲. به عنوان سندرم آندرسن (Andersen syndrome) نيز شناخته شده است.

۳. به عنوان سندرم تیموتی (Timothy syndrome) نیر شناخته شده است و با اختلال عملکرد عضوی متعدد ار جمله اوتیسم (autism) همراه است.

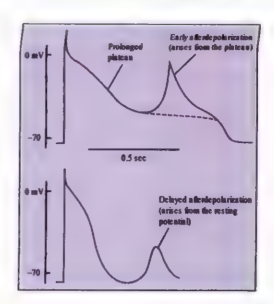
۴. CPVT، تاکیکاردی بطنی چند شکل ناشی از کاتکولامینها، جهشهایی در کانال آزاد کننده محوص ریانودینی یا پروتئین بافری +Ca²⁺ کلسکونسترین (Calsequestria)، ممکن است به افزایش نشت محویک ادرنرژیک ادرنرژیک منجر شده و سبب آریتمی تحریک شده گردد.

۵. HCN4 یک جریان ضربان ساز در سلول های گره سینوسی دهلیزی را کد می کند، مو تاسیون های ژن کانال سدیمی (SCN5A) سبب نقائص هدایتی می شود.

GF= به دست أوردن عملكرد؛ LF= از دستدادن عملكرد؛ LQT= سندرم QT طولاني؛ PCCD= اختلال هدايتي قلبي پيشرونده؛ SQT= سندرم QT كوتاه

¹⁻ Early afterdepolarizations

²⁻ Delayed afterdepolarizations



شکـــل ۵-۴۰، دو نـوع فـعالیت غـیرطبیعی، پس دپـلاریزاسیونهای زودرس (بالا) و تأخیری (پایین). در هر دو مـورد، دپـلاریزاسیونهای غیرعادی در طول پتانسیل عمل طبیعی یا پس از آن ایـجاد میشوند. پنابراین اغلب به عنوان خودکاری تحریک شده خوانده میشوند، بـدین معنی که برای شروع خود نیاز به یک پئانسیل عمل عادی دارند.

به نظر می رسد سبب ایجاد آریتمیهای مرتبط با QT طولانی شوند. (کادر: اصول مولکولی و ژنتیکی آریتمیهای قلبی را ببینید) از طرف دیگر DADها اغلب زمانی رخ می دهند که کلسیم درون سلولی افزایش یابد (فصل ۱۳ را ببینید). این پتانسیلها با ضربانهای قلبی سریع تشدید شده و به نظر می رسد مسئول بعضی از آریتمیهای مرتبط با کاتکولامینها، افزایش دیژیتالیس و ایسکمی میوکارد باشند.

اختلالات هدايت تكانه

کاهش شدید هدایت، ممکن است سبب انسدادهای سادهای چون انسداد گره دهلیزی بطنی یا انسداد شاخه دستهای شود. از آنجا که کنترل پاراسمپاتیکی هدایت دهلیزی ـ بطنی غالب است، گاهی انسداد نسبی دهلیزی ـ بطنی با آتروپین برطرف میشود. دیگر اختلال هدایتی شایع، ورود مجدد (که به عنوان حرکت دورانی نیز شناخته میشود) است که در آن یک ایمپالس مجدداً وارد برخی نواحی قلبی شده و آنها را بیش از یک بار تحریک میکند (شکل ۴-۴).

مسیر تکانه ورود مجدد ممکن است محدود به نواحی بسیار کوچکی باشد (مثلاً در گره دهلیزی بطنی یا نزدیک آن) یا بخشهای وسیعی از جدارههای دهلیزی یا بطنی را درگیر کند. بعضی از فرمهای ورود مجدد مسیر آناتومیکی بسیار مشخصی دارند. به عنوان مثال در سندرم ولف ـ پارکینسون ـ وایت آ، مدار ورود مجدد شامل بافت دهلیزی، گره AV، بافت بطنی و یک راه ارتباطی فرعی دهلیزی ـ بطنی (باندلهای کنت آ، یک راه فرعی) ارتباطی فرعی دهلیزی ـ بطنی (باندلهای کنت آ، یک راه فرعی) بسته ارتباطی فرعی دهلیزی ـ بطنی افت قلبی ممکن است مدارهای ورود مجدد متعدد در مسیرهای کاملاً تصادفی در قلب پراکنده باشند. به علاوه، تکانه در حال چرخش اغلب "تکانههای دختری" و را بین که تکانه قبل از بین رفتن، چند دور مسیر را طی میکند، این که تکانه قبل از بین رفتن، چند دور مسیر را طی میکند، آریتمی ممکن است به صورت یک یا چند ضربان اضافه یا یک تاکی کاردی یایدار بروز نماید.

حهت ایجاد ورود مجدد، همان گونه که در شکل ۴–۱۴ بیان شده است، ۳ شرط باید هم زمان وجود داشته باشد. ۱) باید مانعی (آناتومیکی یا فیزیولوژیک) در برابر هدایت یکنواخت وجود داشته باشد و بنابراین مداری ایجاد شود که موج ورود مجدد بتواند در اطراف مانع منتشر شود. ۲) باید در بعضی نقاط مدار انسداد یک طرفه وجود داشته باشد. بدین معنی که هدایت باید در یک مسیر توقف شده اما در مسیر مقابل ادامه یابد (همان گونه که در شکل ۶-۱۴ نشان داده شده است، تکانه می تواند با در بر گرفتن بافت دیلاریزه شده بیشتر، تدریجاً کاهش یابد تا این که در نهایت مسدود شود (فرآیندی که به عنوان هدایت تحلیل رونده مشاخته می شود) و ۳) زمان هدایتی در مدار باید به اندازه کافی طولانی باشد تا تکانه رو به عقب در حین تحریک ناپذیری وارد بافت نشود. بدین معنا که زمان هدایتی باید بیشتر از زمان تحریک نایذیری مؤثر باشد. این مطلب اهمیت دارد که ورود مجدد، وابسته به هدایتی است که معمولاً در نتیجه آزار یا ایسکمی تا حد بحرانی سرکوب شده باشد. اگر سرعت هدایتی بیش از حد کند باشد، به جای انسداد یکطرفه، انسداد دوطرفه رخ می دهد و اگر تكانه ورود مجدد بيش از حد ضعيف باشد، هدايت متوقف شده يا تکانه به حدی دیر میرسد که با تکانه طبیعی بعدی برخورد م کند. از طرف دیگر، اگر تکانه بیش از حد تند باشد (یعنی تقریباً طبیعی) به جای انسداد یک طرفه، انسداد دوطرفه رخ خواهد داد. حتى در صورت انسداد يكطرفه، اگر تكانه با سرعت بيش از حد

¹⁻ Bundle branch

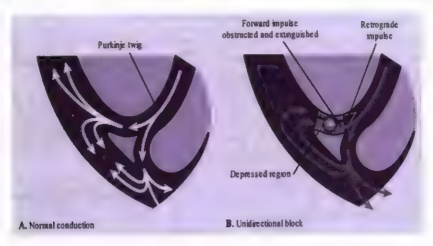
³⁻ Wolff-parkinson-white

⁵⁻ Doughter impulse

²⁻ Reentry

⁴⁻ Bundle of kent

⁶⁻ Remental conduction



شکل ۴-۴، نمای شماتیک یک مدار ورود مجدد که می تواند در شاخههای منشعب کوچک سیستم پورکنژ در محل ورود به جدار بطن ایجاد شود. A. در حالت عادی، تحریک الکتریکی در اطراف مدار منشعب شده، به شاخههای بطنی منتقل می شود و در انتهای دیگر مدار به علت برخورد تکانهها از از بین می رود. B. یک ناحیه انسداد می شود اما تکانه رو به عقب از بین می رود. B. یک ناحیه انسداد می شود اما تکانه رو به عقب در صورتی که بافت تحریک پذیر بیابد (یعنی بافتی که دورهٔ تحریک باپذیری آن کوتاه تر از زمان هدایتی باشد)، می تواند در محل انسداد گسترش یابد. سپس این تکانه، مافتی را که قبلاً از آن عبور کرده، مجدداً تحریک می کند و یک آریتمی ورود مجدد ایجاد می شود.

در اطراف مانع طی مسیر کند، به بافتی می رسد که هنوز تحریک ناپذیر است. اشکال الکتروکار دیوگرام آریتمی های مهم در شکل های ۷-۱۴ و ۸-۱۴ نشان داده شده است).

کندشدن هدایت می تواند به علت کاهش جریان سدیم، کلسیم (به خصوص در گره دهلیزی ـ بطنی) یا هر دو باشد. داروهایی که ورود مجدد را از بین می برند معمولاً از طریق کندترکردن هدایت تضعیف شده (با انسداد جریان سدیم یا کلسیم) و ایجاد انسداد دوطرفه عمل می کنند. از نظر تئوری، تسریع هدایت (با افزایش جریان سدیم یا کلسیم) نیز مؤثر خواهد بود، اما تنها تحت شرایط بسیار ویژهای این مکانیسم، عمل داروهای موجود را توجیه می کند.

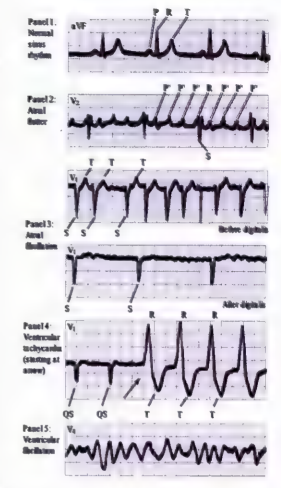
طولانی کردن (یا کوتاه کردن) زمان تحریک ناپذیری نیز ممکن است شانس ورود مجدد را کهتر کند. هر چه زمان تحریک ناپذیری در بافت نزدیک انسداد طولانی تر باشد، شانس این که آن بافت در زمان رسیدن تکانه ورود مجدد، هنوز تحریک ناپذیر باشد، بیشتر است (بالعکس، هر چه زمان تحریک ناپذیری در محل تضعیف شده کوتاه تر باشد، احتمال انسداد یک طرفه کهتر است). بنابراین افزایش پراکندگی تحریک ناپذیری در بافتها یکی از علل ورود مجدد است و داروها ممکن است با کاهش این پراکندگی، آریتمیها را سرکوب کنند.

■ فارماکولوژی پایه داروهای ضد آریتمی

مكانيسمهاي عمل

آریتمیها از فعالیت غیرطبیعی ضربان ساز یا انتشار غیرطبیعی تکانه ناشی میشوند. بنابراین هدف از درمان آریتمیها، کاهش فعالیت ضربان ساز نابجا و تعدیل هدایت یا تحریک ناپذیری در مدارهای ورود مجدد جهت غیر فعال کردن حرکت دورانی است. مکانیسمهای فارماکولوژیکی عمدهای که در حال حاضر جهت نیل به این اهداف موجودند عبارتند از: ۱) انسداد کانال سدیمی ۲) انسداد اثرات خودکار سمپاتیکی در قلب ۳) افزایش دوره تحریک ناپذیری مؤثر و ۴) انسداد کانال کلسیمی.

داروهای ضد آریتمی، خودکاری ضربان سازهای نابجا را بیش از گره سینوسی دهلیزی کاهش می دهند. این داروها هدایت و تحریک پذیری را نیز کاهش داده و زمان تحریک ناپذیری را در بافت دپلاریزه بیش از بافتی که به طور طبیعی پلاریزه شده است افزایش می دهند. اثر اخیر عمدتاً با انسداد انتخابی کانالهای سدیمی یا کلسیمی سلولهای دپلایزه صورت می پذیرد (شکل ۱۴-۹). داروهای مسدودکننده کانالی که در درمان مفیدند به سادگی به کانالهای فعال شده (طی فاز صفر) یا غیرفعال شده (طی فاز ۲) متصل می شوند اما به کانالهای در حال استراحت



شکــل ۲-۱۴-الکتروکاردیوگرام ریـتم سینوسی طبیعی و بـرخی از آریتمیهای رایج، موجهای اصلی (P, Q, R, S, T) در هر کدام از اشکال الکتروکاردیوگراف به جز بخش ۵ که در آن فعالیت الکتریکی کاملاً بـه هم ریخته و هیچ کدام از این موجها قابل تشخیص نیست، نشان داده شده است.

اصلاً متصل نشده یا اتصال آنها ضعیف میباشد. بنابراین، این داروها فعالیت الکتریکی را در زمان تاکیکاردی سریع (که کانالهای بسیاری در واحد زمان فعال و غیرفعال میشوند) یا کاهش قابل ملاحظهای در پتانسیل استراحت ایجاد شده باشد(که کانالهای غیر فعال شده بسیاری در حین استراحت وجود دارد) مسدود میکنند. این نوع عمل دارو اغلب وابسته به مصرف یا وابسته به وضعیت خوانده میشود، به این معنی که کانالهایی

که به طور مکرر مورد استفاده قرار می گیرند یا در حالت غیرفمال شده هستند، بیشتر مستعد مسدودشدن می باشند. کانالهای موجود در سلولهای طبیعی که در چرخههای فعال شدن - غیر فعال شدن طبیعی خود توسط دارو مسدود می شوند، به سرعت در بخش استراحت چرخه، داروهای متصل به گیرندههای خود را از دست می دهند (شکل ۹-۱۲). کانالهای میوکاردی که به طور مزمن دپلاریزه می شود (یعنی پتانسیل استراحتشان مثبت تر از این حالت بیرون می آیند (نمودار سمت راست شکل ۴-۲۴ را از بینید).

در سلولهای واجد خودکاری غیرطبیعی، اغلب این داروها با مسدودکردن کانالهای سدیمی یا کلسیمی، شیب فاز $\ref{equ: 1}$ را کم کرده و بنابراین نسبت نفوذپذیری سدیم (یا کلسیم) به پتاسیم را کاهش میدهند. در نتیجه پتانسیل غشا در فاز $\ref{equ: 1}$ نزدیک تر پتانسیل تعادل پتاسیم تثبیت میشود. به علاوه بعضی داروها میتوانند آستانه را افزایش دهند (آن را مثبت تر کتند). داروهای مسدودکننده گیرندههای $\ref{equ: 1}$ آدرنسرژیک با انسداد عمل کرونوتروپیک مثبت نوراپینفرین در قلب، به طور غیرمستقیم شیب فاز $\ref{equ: 1}$ را کاهش میدهند.

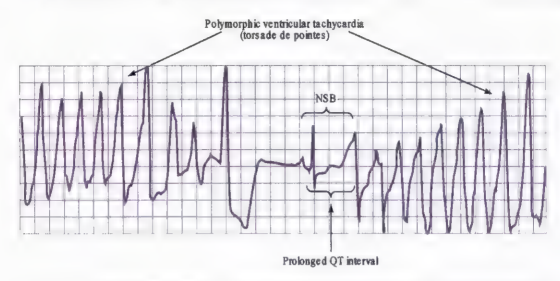
در آریتمیهای ورود مجدد که وابسته به تضعیف بحرانی هدایت هستند، اکثر داروهای ضدآریتمی با یک یا هر دو مکانیسم ذیل، هدایت را کندتر میکنند: ۱) کاهش تعداد کانالهای مسدود نشده در دسترس، در وضعیت پایدار و در نتیجه کاهش جریانهای تحریکی به مقداری پایین تر از سطح مورد نیاز برای انتشار، (شکل ۴–۱۲ سمت چپ) و ۲) افزایش زمان بازگشت در کانالهایی که هنوز قادرند به حالت استراحت و قابل دسترس برسند و مدت زمان تحریک ناپذیری مؤثر را افزایش میدهد (شکل ۴–۱۲ ـ سمت راست). بنابراین، اکستراسیستولهای زودرس هرگز قادر به انتشار نیستند، اما تکانههای بعدی، آهسته تر سنتز شده و قادرند انسداد هدایتی دوطرفه ایجاد کنند.

داروهای ضد آریتمی با این مکانیسهها می توانند خودکاری نابجا و هدایت غیرطبیعی را در سلولهای دپلاریزه سرکوب کنند (آنها را از نظر الکتریکی خاموش سازند)، در حالی که که ترین تأثیر را بر فعالیت الکتریکی بخشهایی از قلب که به طور طبیعی دپلاریزه شدهاند خواهند داشت. با این وجود، این داروها با افزایش دوز، هدایت را در بافت طبیعی نیز سرکوب کرده و در نهایت به ایجاد آریتمیهای ناشی ازدارو می انجامند. به علاوه

I- Use dependent

²⁻ State dependent

³⁻Drug-induce



شکل ۱۴-۸ الکتروکاردیوگرام بیمار مبتلا به سندرم QT طولانی که در طول دو اپیزود از آریتمی Torsades de pointes گرفته شده است. تاکیکاردی بطبی چندشکلی در ابتدای ارزیابی و مکث خودبخودی در میان شکل دیده میشود. ضربان سینوسی طبیعی منفرد (NSB) که به دنبال آن فاصله QT بسیار طولانی بروز کرده و نهایتاً به دنبال آن اپیزود دیگری از تاکیکاردی بطنی نوع torsades دیده میشود. علایم معمول بیمار شامل سرگیجه و کاهش موقت سطح هوشیاری می باشد.

غلظتی از دارو که در شرایط آغاز درمان، درمانی (ضد آریتمی) محسوب می شود، ممکن است در ضربانهای قلبی سریع (با افزایش ایجاد انسداد)، اسیدوز (با بازگشت آهسته تر از حالت انسداد ناشی از بسیاری از داروها)، هیپرکالمی یا ایسکمی، به صورت پیش آریتمی (ایجادکننده آریتمی) در آید.

■ داروهای ضد آریتمی ویژه

طرحی که در دستهبندی اعمال داروهای ضدآریتمی گستردهترین کاربرد را دارد، شامل ۴ دسته است:

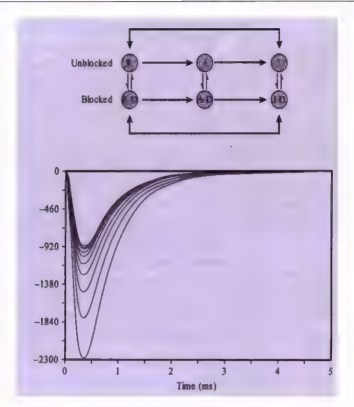
- ۱. عـمل داروهای کلاس ۱، انسداد کانال سدیمی است. زیرگروههای مختلف، از نظر اعمال اثر بر طول پتانسیل عمل (APD) و کینتیک انسداد کانال سدیمی، متفاوتند. داروهای کلاس APD ،۱۵ را طولانی کرده و با کینتیک حد واسط از کانال جدا میشوند؛ داروهای کلاس APD ،۱۵ را در بعضی بافتهای قلب کوتاه کرده و با کینتیک سریع از کانال جدا میشوند، و داروهای کلاس ۱۵، تأثیر اندکی بر کانال جدا میشوند، و داروهای کلاس ۱۵، تأثیر اندکی بر
- ۲. داروهای کلاس ۲، سمپاتولیتیک بوده و فعالیت ۴-

- آدرنرژیک را در قلب کاهش میدهند.
- ۳. عمل داروهای کلاس ۳ با افزایش مدت APD تظاهر میابد. اکثر داروهای واجد چنین اثری، جزء سریع تصحیحکننده تأخیری جریان پتاسیم (I_{kr}) را مسدود میکنند.
- ۴. عمل داروهای کلاس ۴ انسداد جریان کلسیمی قلب است. این عمل سبب کندشدن هدایت در نواحی میشود که بخش صعودی پتانسیل عمل در آن نواحی وابسته به کلسیم است (مانند گره سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی).

یک دارو ممکن است واجد اعمال مربوط به چند کلاس دارویی باشد که با اثرات آن بر غشأ و الکتروکاردیوگرام مشخص می شود (جداول ۲–۱۴ و ۳–۱۴). به عنوان مثال، آمیودارون عمل هر ۴ کلاس دارویی را دارا میباشد. داروها معمولاً براساس کلاس عملکردی غالب خود مورد بحث قرار میگیرند. بعضی داروهای ضد آریتمی خاص مانند آدنوزین و منیزیوم به سادگی در این دستهبندی قرار نمیگیرند و جداگانه شرح داده می شوند.

¹⁻ Single normal sinus 2- Action potential duration

³⁻ Delayed rectifier potassium current



شکل ۹-۹۴. بلوک وابسته به وضعیت و فرکانس کانالهای سدیمی در حضور داروهای ضدآ ریثمی. بالا: نمای مکانیسم عمل سرکوبکنندگی انتخابی داروهای ضد آ ریتمی بر کانالهای سدیمی. بحش بالایی شکل، جمعیتی از کانالها را نشان میدهد که چرخه فعالیت خود را در یک پتانسیل عمل در غیاب داروهای ضد آ ریتمی بر کانالهای سدیمی. بحش بالایی شکل، جمعیتی از کانالها را نشان میدهد که چرخه فعالیت خود را در یک پتانسیل عمل در غیاب داروها طی میکند: R در حال استراحت)، A (فعال شده) و I (غیر فعال شده) بازگشت به حالت اول از طریق مسیر R-۱ صورت میهذیرد. داروهای ضد آ ریتمی (D) که با انسداد کانالهای سدیمی عمل میکنند، می توانند به گیرندههای حود در کانالها متصل شده (همان گونه که با پیکانهای بسته به حالت کانال متفاوت است. بسیاری از مسدودکنندههای کانال سدیمی به گیرنده کانال فعال و غیر فعال بسیار بیشتر از اتصال به کانال در حال استراحت متصل میشوند، به علاوه رهایی از حالت I-۱ به گیرنده کانال فعال و غیر فعال بسیار بیشتر از اتصال به کانال در حال استراحت متصل میشوند، به علاوه رهایی از حالت I-۱ به نفع انسداد کانالها و سرکوب انتخابی سلولهای غیر فعالشدن و شود پایین: کاهش پیوسته جریان رو به داخل سدیم، کاستن رو به عقب (downward deflection) در حضور مشتق لیدوکائین. متحتی بزرگ تر، جریان سدیمی اولیه است که در مرحله دپلاریزاسیون ولتاز ایجاد شده است: دامنههای بعدی جریان سدیمی به طور پیوسته کاهش مییابند.

پروکائینامید (زیر گروه 1A)

اثرات قلبي

پروکائین آمید ٔ با کندکردن بخش صعودی پتانسیل عمل، هدایت را کند کرده و طول QRS را در ECG افزایش میدهد. این دارو، همچنین، با انسداد غیراختصاصی کانالهای پتاسیمی بر طول

داروهای مسدودکننده کانال سدیمی (کلاس 1)

داروها با اثرات بی حسی موضعی، کانالهای سدیمی را بلوک کرده و جـریان سـدیمی (I_{Na}) را کاهش می دهند. این گروه، از قدیمی ترین انواع داروهای ضد آریتمی هستند که همچنان بـه گستردگی مورد استفاده قرار می گیرند.

جدول ۲-۱۴ اثرات غشایی داروهای ضد آریتمی

			ڪئاپڏيري	دوره تحري	ای سدیمی	بلوك كانال	
فعالیت ضد سمپاتیکی	اثر بر فعالیت گره ضربان ساز	بلوک کانال کلسیمی	سلولهای دپلاریزه	سلولهای طبیعی	سلولهای دپلاریزه	سلولهای طبیعی	elce
+	*	+		4	**	•	أدنوزين
+	. 44	+	††	1.1	+++	+	آميودارون
•	11	+++	*	•		•	ديلتيازم
	4	4	††	1	444	+	ديزوپيراميد
			٤	1 .		•	دوفتيليد
+	na	4	na	na	+	+	دروندارون
+++	11		na		+	*	اسمولول
	44		_+	4	, +++	+	فلكاثينيد
	•		5	†	•	•	ايبوتيليد
	11			+	*++	6	ليدوكاتين
d	1.1	٠	<u>†</u> ††		444		مكزيلتين
+	4		111	Ť	+++	+	پروکائینامید
+	4.4	+	11	†	++	+	پروپافتون
defet	11		11		+		پروپرانولول
+	4.4		11	†	4+	+	كينيدين
++	4.4	4	111	† †			سوتالول
+1	41 ;	+++	†	**	+		وراپامیل
DR.		DR	+	+	+	+	ور تا كالانت ا

۱. در ایالات متحده آمریکاموجود نیست.

na= دادهای موجود نیست.

پتانسیل عمل می افزاید (عملکرد داروهای کلاس ۳). پروکائینامید ممکن است در سرکوب فعالیت ضربان سازهای نابجا نسبت به کینیدین تأثیر کمتری داشته باشد اما در انسدادکانالهای سدیمی در سلولهای دپلاریزه شده مؤثرتر است.

پروکائینامید، اثر تضعیفکنندگی مستقیم بر گرههای سینوسی دهلیزی و دهلیزی بطنی دارد که تعادل آنها [گرهها] تنها با انسداد واگی ناشی از دارو، اندکی به هم میخورد.

اثرات خارج قلبي

پروکائینامید، خواص مسدودکننده عقدهای دارد. این اثر مقاومت عروق محیطی را کاهش داده و به خصوص در صورت مصرف داخل وریدی میتواند سبب افت فشارخون شود. با این وجود، در غلظتهای درمانی، اثرات آن بر عروق محیطی نسبت به کینیدین کمتر غلبه دارد. افت فشارخون معمولاً با انفوزیون بسیار سریع پروکائینامید یا وجود اختلال عملکرد زمینهای شدید بطن چپ همراه است.

سميت

اثرات زیان، بار پروکائینامید بر قلب عبارتند از: طولانی شدن بیش از حد پتانسیل عمل، طولانی شدن فاصله QT و القا آریتمی torsades de pointes

مشخصات فارموكولوژيك باليني داروهاي ضد أريتمي

								71 10
						اثر بر دورہ برگشت ـ	اثر ہو	
	مؤثر در آریتمیها					ناپذیری	سرعت	
تيمه عمر	بطني	فوقيطني	QT alob	وره QRS	فاصله PR	گره AV	SA o S	9.
< 1 - 8	ê	++++			111	111	11	زين
٠ چند هفته	+++	444	1111	†	متغير	† t	11,	ودارون
4-4h	_	+++		•	2.1	11	↑↓	تيازم
Y-Ah	+++	+	11	t t	117	144	# 4 N.Y	وپيراميد
Yh	طيح	++	11			*	. † (¿)	تيليد
Yfh	-	444	1					ندارون
\ • min	+	+			t t	11	11	ولول
Y-h	4444	+4		111	†	1	هيچه ا	أثينيد
2h	?	++	11				‡ (S)	تيليد
1-Yh	+++	شيح "				هيج	هيج ا	رکائین
A-Y-h	-	طيج	4	•		هيج	هیچ ا	يلتين
Y-Yh	+++	4	11	11	114	114	1,	كاثيناميد
∆-Vh	+++	+	•	111	†	t		پافتون
Δh	+	+			11	† †	44	برانولول
8h	+++	+	11	† †	144	† ↓*	41/12	يدين
V-1Yh	+++	444	†††		11	. ++	1.1	الول
Vh	-	opi-dosily.			11	† †	1.1	اميل
Yh	-	+++			1	Ť		كالانت

۱. احتمالاً گره سینوسی بیمار را سرکوب میکند.

۲. اثرات ضد کولینرژیک و اثرات سرکوب کننده مستقیم.

۳. به ویژه در سندرم ولف _ پارکینسون _ وایت،

۴. احتمالاً در آریتمیهای دهلیزی ناشی از دیژیتالها مؤثر است.

نیز می تواند رخ دهد. این دارو می تواند آریتمی های جدیدی به وجود آورد.

یر دردسرترین عارضه جانبی درمان طولانی مدت با يروكائيناميد، سندرمي شبيه لويوس اريتماتو است كه معمولاً با درد مفاصل و آرتریت همراه است. در بعضی بیماران، یلوریت م پریکاردیت یا بیماری پارانشیم ریه نیز رخ میدهد. به ندرت لویوس کلیوی توسط پروکائینامید القاء میگردد. در حین درمان طولانی مدت، تقریباً در تمام بیماران، اختلالات سرولوژیک (مثلاً افزایش تیتر آنتی بادی ضد هسته ای) ایجاد می شود. ایس اختلالات در صورتی که بیعلامت باشند، اندیکاسیون قطع درمان دارویی نیستند. تقریباً یکسوم بیمارانی که تحت درمان طولانی مندت با پروکائینامید قرار میگیرند، این علائم برگشتیذیر مرتبط با لویوس را تجربه میکنند.

سایر عوارض جانبی عبارتند از: تهوع، اسهال (حدود ۱۰٪

موارد)، راش، تب، هیاتیت (کمتر از ۵٪) و آگرانولوسیتوز (حدود .(%.-/Y

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

تجویز داخل وریدی یا داخل عضلانی پروکائینامید بیخطر بوده و از راه خوراکی نیز به خوبی جذب میشود. یکی از متابولیتهای آن (N- استیل پروکائینامید، NAPA) جزء کلاس ۳ عملکردی می باشد. تجمع بیش از حد NAPA حین درمان با پروکائینامید به صورت torsades de pointes تظاهر می یابد (به خصوص در مبتلایان به نارسایی کلیوی). بعضی افراد به سرعت پروکائینامید را استیله کرده و سطوح بالایی از NAPA ایجاد میکنند. به نظر می رسد سندرم لویوس در این بیماران شیوع کمتری داشته باشد.

پروکائینامید از طریق متابولیسم کبدی به NAPA تبدیل و از راه کلیه حذف می گردد. نیمه عمر آن تنها ۴-۳ ساعت است که این مطلب استفاده از آن در چند نوبت یا به صورت فرآوردههای آهسته رهش (روش معمول) را ضروری می نماید. NAPA توسط کلیهها حذف می گردد. بنابراین در مبتلایان به نارسایی کلیوی باید از دوز مصرفی پروکائینامید کاسته شود. کاهش حجم توزیع و کلیرانس کلیوی که در ارتباط با نارسایی قلبی می باشد، نیز نیازمند کاهش دوز مصرفی است. نیمه عمر NAPA به طور قابل ملاحظهای طولانی تر از پروکائینامید است و در نتیجه بسیار آهسته تر تجمع می یابد. بنابراین، اندازه گیری سطوح پلاسمایی پروکائینامید و NAPA هر دو، به خصوص در مبتلایان به اختلال گردش خون یا کلیه اهمیت دارد.

در صورت نیاز به اثر سریع پروکائینامید، می توان تا ۱۲ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن با سرعت ۳mg/kg/min/ تجویز نمود. سپس دوز یا کمتر را به شکل دوز بارگذاری تجویز نمود. سپس دوز نگهدارنده ۲-۵mg/min تجویز شده و سطوح پلاسمایی دارو به دقت پایش می گردد. خطر عوارض گوارشی (GI) یا قلبی در غلظتهای پلاسمایی بیش از Amcg/mL یا غلظت ۱۲-mcg/mL بیش از ۲-mcg/mL افزایش می یابد.

جهت کنترل آریتمیهای بطنی، دوز کلی پروکائینامید مورد نیاز NAPA است. در بعضی بیماران که مقادیر بالایی از NAPA در آنها تجمع مییابد و نیز در بیماران با اختلال کلیوی که دفع پروکائینامید کند شده است، تجویز دارو در دفعات کمتر نیز میسر

کاربرد درمانی

پروکاتینامید علیه اکثر آریتمیهای دهلیزی و بطنی مؤثر است. با این وجود، بسیاری از پزشکان به علت نیاز به استفاده از آن در چند نوبت و شیوع اثرات مرتبط با لوپوس از درمان طولانی مدت با آن اجتناب میکنند. پروکائینامید در اکثر مراکز مراقبتهای ویژهٔ قلبی (CCU)، داروی انتخابی دوم یا سوم (پس از لیدوکائین یا آمیودارون ٔ) جهت درمان آریتمیهای بطنی پایدار همراه با انفارکتوس حاد میوکارد میباشد.

کینیدین (زیر گروه 1A)

اثرات قلبي

کینیدین آاعمالی مشابه پروکائینامید دارد یعنی با انسداد کانالهای سدیمی، بخش صعودی پتانسیل عمل و هدایت را کند

کرده و طول QRS در ECG را افزایش می دهد. هم چنین، این دارو، با انسداد غیراختصاصی کانالهای پتاسیمی بر طول پتانسیل عمل می افزاید. عوارض آن بر قلب عبارتند از: طولانی شدن بیش از حد فاصله QT و القا آریتمی torsades de pointes. همچنین غلظتهای سمی کینیدین سبب انسداد بیش از حد کانالهای سدیمی همراه با کندی هدایت در سراسر قلب می گردند.

اثرات خارج قلبي

عوارض جانبی گوارشی مانند اسهال، تهوع و استفراغ در یکسوم تا نیمی از بیماران دیده می شود. سندرمی مشتمل بر سردرد، گیجی و وزوز گوش (سینکونیسم[†]) در غلظتهای سمی دارو مشاهده می شود. واکنشهای ایدیوسنکراتیک یا ایمونولوژیک از جمله ترومبوسیتوپنی، هپاتیت، ادم آنژیونورتیک و تب به ندرت مشاهده می گردند.

فارما كوكينتيك وكاربرد درماني

کینیدین، به سهولت از دستگاه گوارش جذب و توسط متابولیسم کبدی، حذف می گردد. امروزه این دارو به علت عوارض شدید قلبی و خارج قلبی و همچنین به علت در دسترس بودن سایر داروهای ضد آریتمی که بهتر تحمل می شوند، کمتر مورد مصرف قرار می گیرد.

دیزوپیرامید (زیرگروه 1A)

اثرات قلبي

اثرات دیـزوپیرامید^۵ بسیار شبیه به پـروکائینامید و کینیدین میباشد. اثرات قلبی ضدموسکارینی آن حتی از کینیدین نیز بارزتر است. بنابراین، در درمان فلاتر یا فیبریلاسیون دهلیزی، یک داروی کندکننده هدایت دهلیزی بطنی نیز باید همراه با آن تجویز گردد.

¹⁻ Loading dose 2- amiodarone

³⁻ Quinidine 4- Cinchonism

⁵⁻ Disopyramide

ليدوكائين (زير گروه 1B)

میزان بروز مسومیت با لیدوکائین\ کم بوده و در اُریتمیهای همراه با انفارکتوس حاد میوکارد بسیار مؤثر است. این دارو تنها به صورت داخل وریدی تجویز میشود.

اثرات قلبي

لیدوکائین با کینتیک سریع، کانالهای سدیمی فعال و غیرفعال را مسدود میکند (شکل ۱۰–۱۴)، انسداد در حالت غیرفعال، بیشترین تأثیر را بر سلولهای واجد پتانسیل عمل طولانی مانند سلولهای پورکنژ و بطنی دارد تا سلولهای دهلیزی. کینتیک سریع دارو در پتانسیلهای استراحت طبیعی سبب رهایی از انسداد در فواصل بین پتانسیلهای عمل و عدم تأثیر بر هدایت میگردد. افزایش غیرفعال شدن و کندترشدن کینتیک جداشدن میگردد. افزایش غیرفعال شدن و کندترشدن کینتیک جداشدن دارو از کانالها منجر به تضعیف انتخابی هدایت در سلولهای دیلاریزه میشود. در ریتم سینوسی طبیعی اثر کمی در ECG دیره میشود.

سميت

لیدوکاتین، یکی از مسدودکنندههای کانال سدیمی است که کمترین عوارض قلبی را دارد. اثرات آریتمیزائی مانند توقف گره سینوسی دهلیزی، بدترشدن اختلال هدایتی و آریتمیهای بطنی در استفاده از لیدوکائین شایعند. لیدوکائین در مقادیر بالا به خصوص در بیمارانی که از قبل دچار نارسایی قلبی بودهاند، ممکن است سبب افت فشارخون گردد که بخشی از آن به علت تضعیف قدرت انقباضی میوکارد میباشد.

شایعترین عوارض جانبی لیدوکائین مانند دیگر بی حسکنندههای موضعی عوارض نورولوژیک میباشند از جمله: احساس گزگز، لرزش، تهوع با منشأ مرکزی، گیجی، اختلالات شنوایی، اختلال در تکلم و تشنج. این عوارض در افراد مسن یا بیماران مستعد یا با تزریق دارو با سرعت بیش از حد به

H₂N-C-C-CH₂-CH₂-N CH(CH₃)₂ CH(CH₃)₂

سمىت

غلظتهای سمی دیزوپیرامید میتواند زمینه ساز تمام اختلالات الکتروفیزیولوژیکی باشد که در مورد کینیدین شرح داده شد. دیزوپیرامید به علت اثر اینوتروپیک منفی خود، ممکن است در بیمارانی که از قبل ضعف عملکرد بطن چپ داشته اند یا حتی بدون وجود اختلال زمینه ای سبب نارسایی قلبی شود. به همین دلیل، دیزوپیرامید به عنوان داروی ضد آریتمی خط اول در ایالات متحده آمریکا استفاده نمی شود. این دارو نباید در مبتلایان به نارسایی قلبی تجویز شود.

فعالیت شبه آتروپینی دیزوپیرامید مسئول اکثر عوارض جانبی علامتدار آن از جمله احتباس ادراری (اغلب اما نه منحصراً در بیماران مذکر با هیپرپلازی پروستات)، خشکی دهان، اختلال دید، یبوست و بدترشدن گلوکومی که از قبل وجود داشته است. از بینرفتن این آثار ممکن است نیازمند قطع دارو

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

دیزوپیرامید در ایالات متحده تنها جهت استفاده خوراکی موجود است. مقدار تجویزی خوراکی آن معمولاً ۱۵۰ میلیگرم، ۲ بار در روز است اما تا ۱g/d نیز میتواند تجویز شود. در بیماران با اختلال عملکرد کلیوی، مقدار مصرفی آن باید کاهش داده شود. استفاده از مقادیر بارگذاری به خاطر خطر ایجاد نارسایی قلبی، توصیه نمیشود.

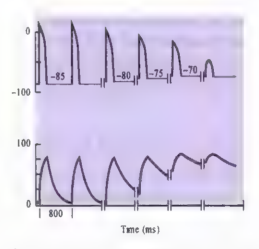
کاربرد درمانی

گرچه نشان داده شده است که پروکائینامید در آریتمیهای فوق بطنی مختلفی مؤثر است، اما در ایالات متحده آمریکا تنها جهت درمان آریتمیهای بطنی تأیید شده است.

صورت یکجا (بلوس) ، بسیار شایعترند. این آثار وابسته به مقدار بوده و معمولاً کوتاه مدت می باشند. تشنج، نیز به دیازپام داخل وریدی پاسخ می دهد. به طور کلی، لیدوکائین در سطوح پلاسمایی پایین تر از ۹mcg/mL یا برابر آن به خوبی تحمل می گردد.

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

به دلیل متابولیسم کبدی گسترده گذر اول، تنها ۳٪ لیدوکانین خوراکی در پلاسما ظاهر می شود. بنابراین لیدوکائین باید به صورت تزریقی تجویز گردد. نیمه عمر لیدوکائین ۲-۱ ساعت



شکل ۱۰-۱۴۰ شبیه سازی کامپیوتری اثر پتانسیل استراحت غشأ بس انسداد و رفع انسداد کانالهای سدیمی توسط لیدوکاتین هنگام دپلاریزه شدن غشا. ردیف بالا: پتانسیلهای عمل در یک سلول عضلانی بطنی ردیف پایین: درصدی از کانالها که توسط دارو مسدود شدهاند. یک بازه زمانی به طول ۸۰۰ میلیثانیه نشان داده شده است. گذشت بیشتر زمان توسط شکستگیهایی نمایش داده شنده است. سنجت چپ: در بتانسیل استراحت طبیعی ۸۵- میلیولت، دارو در طبول هر پتانسیل عمل به کانالهای باز (فعال) و غیر فعال متصل میشود اما انسـداد بــه سرعت طی دیاستول از بین میرود زیرا میل ترکیبی دارو به گیرنده آن هنگام برگشت کانال به حالت استراحت ۸۵- میلیولت، بسیار کم است. وسط: آسیب متابولیکی مانند ایسکمی که به علت انسداد عروق کرونر رخ داده است، سبب دیلاریزاسیون تبدریجی (طی زمیان) میشود. یا برخاستن پتانسیلهای عمل بعدی از پتانسیلهای استراحت دیلاریزهتی نسبت کانالهای مسدود شده افزایش مییابد زیارا در پتانسیلهای مثبت تر کانالهای بیشتری در حالت غیرفعال شده باقی میمانند. (شکل ۱۴-۴، سمت چپ) و در پتانسیلهای استراحت مثبت تر زمان مورد نیاز جهت رفع انسداد طی دیاستول، به سرعت افزایش می باید (شکل ۱۴-۴ سمت راست) سمت راست: به علت اتصال قابل توجه دارو، در این باقت انسداد هدایتی و کاهش تحریک پذیری ایجاد می شود، یعنی بافت "بیمار" (دپلاریزه) به طور انتخابی سرکوب میشود.

است. در بالغین جهت دستیابی به سطح پلاسمایی درمانی، ابتدا طی ۱۵ دقیقه دوز -7-100 میلیگرم بارگذاری می شود (به صورت انفوزیون تک دوز یا چند بار تجویز یکجای آهسته) و سپس به صورت انفوزیون نگهدارنده -7-100 دامه می یابد تا به سطح پلاسمایی لیدوکائین در تنظیم سرعت انفوزیون بسیار ارزشمند بیخی لیدوکائین در تنظیم سرعت انفوزیون بسیار ارزشمند می بیماران با انفارکتوس میوکارد یا دیگر بیماریهای حاد به غلظتهای بالاتری نیاز دارند (و آن را تحمل می کنند) این مسئله ممکن است به علت افزایش -10 اسید گلیکوپروتئین بلاسما (یک پروتئین فاز حاد که به لیدوکائین متصل می شود) باشد که داروی آزاد کمتری را جهت اعمال آثار فارماکولوژیک در دسترس قرار می دهد.

در مبتلایان به نارسایی قلبی، هم حجم توزیع لیدوکائین و هم کلیرانس تام آن در بدن ممکن است کاهش یابند. بنابرایین باید از میزان دوز بارگذاری و نگهدارنده هر دو کاسته شود. از آنجا که این دو اثر، یکدیگر را خنثی میکنند، نیمه عمر دارو ممکن است به اندازمای که از تغییرات کلیرانس به تنهایی انتظار میرود، افزایش نیابد. در مبتلایان به بیماری کبدی، کلیرانس پالاسما واضحاً كاهش يافته و حجم توزيع اغلب افزايش مي يابد. بنابراين نیمه عمر در این موارد ممکن است ۳ برابر یا بیشتر افزایش یابد. در بیماری کبدی باید از مقدار دوز نگهدارنده کاسته شود اما مقادير بارگذاري معمول ميتوانند تجويز گردند. نيمه عمر دارو، زمان رسیدن به شرایط پایدار را تعیین میکند. اگر چه که در بیماران معمولی و مبتلایان به نارسایی قلبی ممکن است طی ۱۰-۸ ساعت شرایط پایدار حاصل شود، در بیماران با اختلال کبدی ممکن است ۳۶–۲۴ ساعت زمان مورد نیاز باشد. داروهایی که جریان خون کبدی را کاهش میدهند (مانند پرویرانولول و سایمتیدین) کلیرانس لیدوکائین را کاهش داده و بنابراین خطر بروز عوارض را افزایش میدهند، مگر این که سرعت انفوزیون کاهش یابد. در انفوزیونهایی که بیش از ۲۴ ساعت به طول مى انجامند، كليرانس افت كرده و غلظتهاى پلاسمايي بالا میروند. بیماری کلیوی اثار عامدهای بار خصوصیات فارما كوكينتيك ليدوكائين ندارد

کاربرد درمانی

لیدوکائین، داروی انتخابی جهت خاتمه تاکیکاردی بطنی و پیشگیری از فیبریلاسیون بطنی به دنبال کاردیوورسیون در شرایط ایسکمی حاد میباشد. با این وجود، استفاده روتین از

لیدوکائین جهت پروفیلاکسی در چنین شرایطی، ممکن است عملاً مرگ و میر کلی را افزایش دهد که این مسئله احتمالاً به علت افزایش بروز آسیستول است و جزء مراقبت استاندارد محسوب نمی شود. اغلب پزشکان از لیدوکائین تزریقی تنها در بیماران واجد آریتمی استفاده میکنند.

مگزیلتین (زیر گروه 1B)

مگزیلتین ۱، یکی از هم خانواده های لیدوکائین است که به صورت خوراکی مصرف می شود. اعمال الکتروفیزیولوژیک و ضد آریتمی آن مشابه لیدوکائین است [فنی توئین که یک داروی ضد تشنج است (فصل ۲۴ را ببینید) نیز اثرات الکتروفیزیولوژیک مشابهی اعمال میکند و به عنوان داروی ضد آریتمی استفاده میگردد]. مگزیلیتین در درمان آریتمی های بطنی مورد استفاده قرار می گیرد. نیمه عمر ۲۰–۸ ساعته آن اجازه می دهد تا ۲ یا ۳ بار در روز تجویز شود. دوز معمول روزانه آن ۱۳۰۸–۱۳۰۰ است. در مقادیر درمانی عوارض جانبی وابسته به مقدار به طور مکرر رخ می دهند. این عوارض عمدتاً نورولوژیک بوده و شامل لرزش، رخ می دهند. این عوارض عمدتاً نورولوژیک بوده و شامل لرزش، تاری دید و لتارژی می باشند. تهوع نیز یک اثر شایع می باشد.

Mexiletine

مگزیلتین در درمان درد مزمن، به خصوص دردی که ناشی از نوروپاتی دیابتی و آسیب عصبی باشد، کارآیی قابل توجهی دارد. در این صورت، دوز تجویزی معمول آن ۴۵۰-۷۵۰mg/d از راه خوراکی است.

فلکائینید (زیر گروه 1C)

فلکائینید، یک مسدودکننده قدرتمند کانالهای سدیمی و پتاسیمی با کینتیک رفع انسداد آهسته است. (توجه داشته باشید که اگر چه این داروکانالهای پتاسیمی ویژهای را مسدود میکند اما طول پتانسیل عمل با فاصله QT را افزایش نمیدهد). این دارو در حال حاضر در بیماران با آریتمیهای فوق بطنی که قلبشان از سایر جهات طبیعی است استفاده میشود. فلکائینید هیچ گونه اثر ضد موسکارینی ندارد.

فلکائینید در سرکوب انقباضات زودرس بطنی بسیار موثر است. با این وجود، ممکن است در بیمارانی که از قبل دچار تاکی آریتمیهای بطنی بودهاند یا سابقه انفارکتوس میوکارد یا ضربان سازهای نابجای بطنی، حتی در مقادیر معمول نیز آریتمی را شدت بخشد. این اثر به وضوح در کارآزمایی سرکوب آریتمیهای بطنی (CAST) که ضربانهای زودرس (پیشرس) را به دلیل ۱۲۵۵ تا ۲ برابر افزایش در مقادیر مرگمیر در بیماران دریافتکننده فلکائینید و داروهای مشابه گروه IC کاهش می دهد. نشان داده شده است که فلکائینید به خوبی جذب شده و نیمه عمری معادل ۲۰ ساعت دارد.

پروپافنون (زیر گروه 1C)

پروپافنون آ، تا حدودی از نظر ساختاری شبیه پروپرانولول بوده و فعالیت مسدودکنندگی بتای ضعیفی دارد. طیف عمل آن بسیار شبیه کینیدین است. کینتیک مسدودکنندگی کانال سدیمی آن نیز شبیه فلکائینید میباشد. پروپافنون با نیمه عمری که به طور متوسط ۷–۵ ساعت است، در کبد متابولیزه میشود. دوز معمول روزانه آن ۹۰۰–۴۵۰ میلیگرم در سه نوبت منقسم است. این دارو عمدتا در آریتمیهای فوق بطنی مورد استفاده قرار میگیرد. شایع ترین عوارض جانبی آن، طعم فلزی در دهان و یبوست است، تشدید آریتمی نیز میتواند رخ دهد.

موریسیزین (زیر کروه 1C)

موریسیزین^۵، یک مشتق فنوتیازینی با خواص ضداً ریتمی است که جهت درمان آریتمیهای بطنی استفاده می شود. موریسیزین یک مسدودکننده کانال سدیمی نسبتاً قبوی است که پتانسیل عمل را طولانی نمی کند. موریسیزین^۶، از بازار دارویی ایالات متحده خارج شده است.

5- Moricizine

¹⁻ Mexiletine 2- Flecamide

³⁻ Cardiac Arrhythmia Suppression Trial

⁴⁻ Propafenone

⁶⁻ Moricizine

داروهای مسدودکننده گیرندههای بتا - آدرنرژیک (کلاس ۲)

پسروپرانسولول و داروهای مشابه با عمل مسدودکنندگی گیرندههای β و اثرات مستقیم خود بر غشا، خواص ضدآریتمی دارند. همان گونه که در فصل ۱۰ شرح داده شده است، بعضی از این داروها جهت گیرندههای β قلبی انتخابی هستند، بعضی فعالیت مقلد سمپاتیکی ذاتی دارند و بعضی پتانسیل عمل قلبی را طولانی میکنند. سهم نسبی انسداد β و اثرات مستقیم غشایی در عمل ضد آریتمی این دارو کاملاً شناخته نشده است. گرچه مسدودکنندههای β به خوبی تحمل می شوند، اما کارآیی آن ها در مسدودکنندههای کانال سدیمی است. با این وجود، شواهد خوبی مسدودکنندههای کانال سدیمی است. با این وجود، شواهد خوبی افارکتوس و مرگ ناگهانی در بیمارانی که از انفارکتوس حاد میوکارد جان سالم به در می برند، جلوگیری نمایند (فصل ۱۰ را بینبید).

اسمولول ۱، یک مسدودکننده بتای کوتاه اثر است که عمدتاً به عنوان یک داروی ضد آریتمی در درمان آریتمیهای حین عمل یا سایر آریتمیهای حاد مورد استفاده قرار میگیرد (جهت اطلاعات بیشتر به فصل ۱۰ مراجمه کنید). سوتالول ۲ یک داروی مسدودکننده بتای غیرانتخابی است که مدت پتانسیل عمل را طولانی میکند (کلاس ۳ عملکردی).

داروهایی که با طولانی کردن پتانسیل عمل، بر طول دوره تحریک ناپذیری مؤثر می افزایند (کلاس ۳)

این داروها، معمولاً با مسدودکردن کانالهای پتاسیمی در عضله قلبی یا افزایش جریان ورودی (به عنوان مثال از کانالهای سدیمی) پتانسیلهای عمل را طولانی میکنند. طولانی شدن پتانسیل عمل به واسطه این داروها، اغلب مؤید ویژگی نامطلوبی تحت عنوان وابستگی معکوس به مصرف میباشد. بدین معنی که طولانی شدن پتانسیل عمل در ضربانهای سریع (جایی که این اثر دلخواه است) کم ترین وضوح را داشته و در ضربانهای آهسته قابل توجه تر است به طوری که می تواند منجر به آمسته قابل توجه تر است به طوری که می تواند منجر به

اگرچه اغلب داروهای این گروه، زمان QT را طولانی میکند ولی تفاوتهای قابل ملاحظه ای در تمایل به ایجاد آریتمی

داروها، وجود دارد. مطالعات اخیر مؤید آن است که طولانی شدن داروها، وجود دارد. مطالعات اخیر مؤید آن است که طولانی شدن QT داروها، وجود دارد مطالعات اخیر مؤید آن است که طولانی شدن QT و به تنهایی بهترین پیشگویی کننده القا آریتمی pointes (و نمی باشد. علاوه بر طولانی شدن QT عوامل مهمی چون پایداری پتانسیل عمل و پیدایش شکل مثلث آ، وابستگی به مصرف معکوس و پراکنش رپلاریزاسیون مثلث آ، وابستگی به مصرف معکوس و پراکنش رپلاریزاسیون بطنی نیز در این وضعیت نقش دارند.

آميودارون

آمیودارون بر ایالات متحده به صورت خوراکی و داخل وریدی جهت درمان آریتمیهای بطنی جدی مورد تأیید قرار گرفته است. با این وجود، این دارو در درمان آریتمیهای فوق بطنی چون فیبریلاسیون دهلیزی نیز بسیار مؤثر است. با توجه به طیف گسترده اثرات ضد آریتمی، به طور شایع جهت انواع متعددی از آریتمیها، مورد استفاده قرار میگیرد. آمیودارون عملکرد فارماکوکینتیکی غیرمعمول و عوارض جانبی خارج قلبی با اهمیتی است. دروندارون آنالوگ فاقد اتمهای ید آن، اخیرا مجوز سازمان غذا و دارو را جهت درمان فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی اخذ کرده است. سلیوارون مشتق بنزوفورانی فاقد اتم ید دیگری است که شبیه دروندارون بوده و اخیراً مراحل آزمونهای دیگری است که شبیه دروندارون بوده و اخیراً مراحل آزمونهای دیگری است که شبیه دروندارون بوده و اخیراً مراحل آزمونهای

اثرات قلبي

آمیودارون با انسداد $I_{\rm kr}$ ، طول پتانسیل عمل (و فـاصله QT در ECG) را به طور قابل توجهی افزایش میدهد. در استفاده مزمن، $I_{\rm ks}$ نیز مسدود میشود. طول پتانسیل عمل در ضربانات قـلبی مختلف، به طور هماهنگ افزایش می.یابد، یعنی این دارو فاقد اثر وابستگی معکوس به مصرف است. آمیودارون با وجود قرارگرفتن

7- Dronedarone

¹⁻ Esmolol

³⁻ Reverse use-dependence

⁴⁻ Triangulation

⁶⁻ Amiodarone

⁸⁻ Celivarane

^{4- 30}tatut

⁵⁻ dispersion of repolarization

در کلاس ۳، کانالهای سدیمی غیر فعال شده را نیز به طور قابل ملاحظهای مسدود میکند. اثر آن در طولانیکردن پتانسیل عمل نیز، این عمل را تقویت میکند. همچنین آمیودارون، به طور ضعیف گیرندههای آدرنرژیک و کانالهای سدیمی را نیز مسدود مینماید. نتایج اعمال این دارو، کندشدن ضربان قلب و هدایت گره دهلیزی بطنی است. طیف عملکردی وسیع این دارو ممکن است مسئول کارآیی نسبتاً بالای آن و بروز کم torsade de باشد.

اثرات خارج قلبي

آمیودارون سبب اتساع عروق محیطی می شود. این عمل به دنبال تجویز داخل وریدی برجسته بوده و ممکن است در ارتباط با عمل حلال دارو باشد.

سميت

آمیودارون در افراد با بیماری گره سینوسی یا دهلیزی بطنی زمینهای، ممکن است برادیکاردی علامتدار و بلوک قلبی ایجاد کند. آمیودارون، در بسیاری از بافتها از جمله قلب (۵۰–۱۰ برابر بیشتر از پلاسما)، ریه، کبد و پوست تجمع می یابد و در اشک نیز تغلیظ می شود. عوارض ریوی وابسته به دوز، شایع ترین عارضه جانبی آن میباشد. حتی در مقادیر پایین تر یا مساوی ۲۰۰mg/d نیز ممکن است در ۱% بیماران، فیبروز ریوی کشنده رخ دهـ د. ممكن است حين درمان بأ أميودارون تستهاى كبدى غيرطبيعي و افزایش حساسیت ناشی از هپاتیت ایجاد شود و تستهای کبدی باید به طور منظم ارزیایی گردد. تجمعات پوستی دارو، سبب درماتیت نوری و تغییر رنگ خاکستری ـ آبی در یوست نواحی در معرض نور آفتاب مانندگونهها میگردد. چند هفته پس از شروع درمان، تقریباً در تمام بیماران، هالههایی به وجود میآید. در قرینه بیماران تحت درمان با آمیودارون، رسوبات ریز بدون علامت مشاهده می شود. نقاط کوری ممکن است در میدان دید محیطی بعضی بیماران ایجاد شود که معمولاً نیازی به قطع دارو نمی باشد. به ندرت التهاب عصب بینایی ممکن است به سمت کوری پیشرفت کند.

آمیودارون تبدیل محیطی تیروکسین (T_3) به تری دو تروکسین (T_3) به تری دو تری دو تری دارو، منبع بالقوه ید غیرآلی محسوب می شود. آمیودارون ممکن است منجر به هیپوتیروئیدی یا هیپرتیروئیدی شود. قبل از شروع درمان باید عملکرد تیروئید ارزیابی شده و در حین درمان نیز به تناوب پایش شود. از آنجا که آثار آمیودارون عملاً در تمام اعضا مشاهده شود. از آنجا که آثار آمیودارون عملاً در تمام اعضا مشاهده

شدهاند، در صورت ایجاد عالائم جدید در یک بیمار از جمله تشدید آریتمی، درمان با آمیودارون باید مورد ارزیابی مجدد قرار گیرد.

فارما كوكينتيك

جذب آمیودارون متغیر بوده و فراهمی زیستی آن ۶۵–۳۵٪ است. این دارو تحت متابولیسم کبدی قرار گرفته و متابولیت عمده آن (در اتیل آمیودارون) از نظر زیستی فعال است. نیمه عمر دارو پیچیده است، به طوری که ۵۰٪ آن سریع و طی ۱۰–۳ روز و بقیه آن نیز با سرعتی آهستهتر، طی چند هفته، حذف میگردد. با قطع دارو، آثار آن ۳–۱ ماه پابرجا میمانند و سطح بافتی آن نیز ممکن است تا ۱ سال قابل اندازهگیری باشد. با مقادیر ۲/۲هـ/۱۰ در روز، معمولاً دوز بارگذاری کلی در حد ۱۰۶ حاصل میشود. دوز نگهدارنده آن ۴۰۰ست. آثار عاصل میشود. دوز نگهدارنده آن ۲۰۰-۴۰۰ست. آثار فارماکولوژیک آمیودارون ممکن است سریعاً پس از بارگذاری داخل وریدی ایجاد شوند. با تجویز دارو از این راه، طولانی شدن داخل وریدی ایجاد شوند. با تجویز دارو از این راه، طولانی شدن طنی ممکن است در حالی که برادیکاردی و انسداد دهلیزی بطنی ممکن است در حالی که برادیکاردی و انسداد دهلیزی بطنی ممکن است قابل توجه باشند.

آمیودارون، تناخلات دارویی مهم بسیاری دارد و تمام داروهای مصرفی باید در شروع درمان یا جهت تنظیم دوز، بسررسی شوند. آمیودارون سوبسترای آنزیم سیتوکرومی متابولیزه کننده کبدی (CYP3A4) بوده و سطوح آن با داروهایی که این آنزیم را مهار می کنند (مانند سایمتیدین که یک مسدودکننده گیرندههای هیستامینی H_2 است) افزایش می یابد. داروهایی که همراه با آمیودارون تجویز شوند غلظت آن را کاهش صورتی که همراه با آمیودارون تجویز شوند غلظت آن را کاهش می دهند. آمیودارون، چندین آنزیم سیتوکرومی متابولیزه کننده کبدی را مهار کرده و ممکن است سطح بسیاری از داروها از جمله استاتینها، دیگوکسین و وارفارین را بالا ببرد به دنبال آغاز مصرف آمیودارون دوز وارفارین بایستی به یک دوم تا یک سوم مقدار قبلی کاهش یافته و زمان پروترومبین نیز به دقت مانیتور شود.

کاربرد درمانی

مـقادیر پـایین (۲۰۰۳g/d) آمـیودارون در حفظ ریـتم سینوسی طبیعی در بیماران با فیبریلاسیون دهـلیزی مؤثر میباشد. این دارو در پیشگیری از عود تاکیکاردی بطنی نیز مفید است. آمیودارون با افزایش مرگ و میر در بیماران بـا بیماری

¹⁻ Desethylamiodarone

عروق کرونر یا نارسایی قلبی همراه نیست. در بسیاری از مراکز از کاردیوورتور دفیبریلاتورهای کاشتنی (ICD) به عنوان درمان اولیه تاکیکاردی بطنی پیش از دارودرمانی استفاده میشود. اما آمیودارون میتواند در تاکیکاردی بطنی، جهت کاهش دفعات تحریکهای آزاردهنده ICD به کار رود. این دارو آستانه استفاده از ضربان ساز و دفیبریلاتور را افزایش میدهد. این دستگاهها پس از حصول دوز نگهدارنده نیاز به تنظیم مجدد دارند.

دروندارون

درون دارون ٬ آنالوگ ساختاری آمیودارون است که در آن اتمهای ید از حلقه فنیل برداشته شده و یک گروه متان سولفونیل به حلقه بنزوفوران اضافه شده است. طراحی این دارو با هدف حذف اثر داروی والد بر متابولیسم تیروکسین و جهت تعدیل نیمه عمر دارو، صورت گرفته است. هیچگونه اختلال تیروئیدی و یا سمیت ریوی در مطالعات کوتاهمدت گزارش نشده است. اما سمیت کیدی که شامل دو مورد که نیازمند شدید پیوند کبد بودهاند، گزارش شده است. درون دارون همچون آمیودارون دارای اثر بسیاری همچون بلوک I_{Na} ، I_{Na} و گیرندههای آدرنـرژیک β مے باشد. نیمه عمر دارو ۲۴ ساعت است و در ابتدای درمان به صورت روزی ۲ بار در قالب دوز ثابت ۴۰۰ میلیگرمی تجویز میگردد. جذب درون دارون با مصرف غذا ۲ یا ۳ برابر بیشتر شده و این اطلاعات بایستی به عنوان بخشی از دستورات مصرف در اختیار بیمار قرار گیرد. حذف درون دارون اساساً غیرکلیوی است. اما به هر حال این دارو ترشح توبولی کراتینین را مهار کرده که سبب افزایش ۱۰ تا ۲۰ درصد کراتینین سرم می شود. اما چون فیلتراسیون گلومرولی تغییری نمیکند لذا تعدیل دوز دارو ضروری نیست. درون دارون هم به عنوان سوبسترا و هم مهارکننده CY3A4 بوده و نبایستی همراه با مهارکنندههای قدرتمند این آنزیم، از قبیل آزول، داروهای ضدقارچی مشایه و مهارکنندههای پروتئاز تجویز شود.

دروندارون ریتم سینوسی را در درصد کمی از بیماران (کمتر از ۱۵٪) مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی باز میگرداند. این دارو در مقایسه با دارونما سبب کاهش ۱۰ تا ۱۵ بار در دقیقه، در ضربان بطنی مییشود. دروندارون، فاصله بین دو اپیزود جریان فیبریلاسیون دهلیزی را در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی حملهای، دو برابر میکند. مطالعات اولیه اظهار میکند که این دارو سبب کاهش مرگ و میر و بستری بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی شده است. به هر حال مطالعه بر روی

اثرات درون دارون بر فیبریلاسیون دهلیزی پایدار در سال ۲۰۱۱ به دلیل افزایش خطر بروز مرگ، سکتههای مغزی و نارسایی قلبی متوقف شد. به طور مشابه، مطالعه بر روی اثرات درون دارون در نارسایی قلبی پیشرفته به علت افزایش خطر بروز مرگ و میر به طور ناقص پایان یافت. این دارو جهت هشدار برای استفاده آن در نارسایی قلبی حاد پیشرفته و غیرجبران شوند (کلاس ۱۷)، در یک جعبه سیاه عرضه می شود.

سوتالول

سوتالول 7 ، هم گیرندههای 6 آدرنرژیک را مسدود کرده (کلاس 7) و هم بر طول پتانسیل عمل میافزاید (کلاس 7). این دارو به صورت ترکیب راسمیک فرم 7 0 و 7 1 سوتالول تهیه میشود. تمام فعالیت مسدودکنندگی گیرندههای 7 1 به عهده ایزومر 7 2 بوده اما در طولانیکردن پتانسیل عمل، هر دو ایزومر 7 0 و 7 1 سهیمند. عمل مسدودکنندگی گیرندههای 7 2، جهت قلب انتخابی نیست و در دوزهایی پایین تر از آن چه جهت طولانیکردن پتانسیل عمل مورد نیاز است، حداکثر میباشد.

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \mid \\ \text{CHCH}_2\text{NHCH(CH}_3)_2 \\ \\ \text{Sotalol} \end{array}$$

سوتالول از راه خوراکی به خوبی جذب شده و فراهمی زیستی آن حدوداً ۱۰۰۰% است. این دارو در کبد متابولیزه نشده و به پروتئینهای پلاسما نیز متصل نمیگردد. سوتالول با نیمه عمری حدود ۱۲ ساعت عمدتاً از راه کلیه و به صورت دست نخورده دفع میشود. این دارو به دلیل فارماکوکینتیک نسبتاً ساده، تداخلات دارویی مستقیم اندکی دارد. قابل توجهترین عارضه جانبی قلبی آن، عمل فارماکولوژیک شدت یافته آن است: میزان بروز این عارضه وابسته به دوز tosades de points است که در حداکثر مقدار توصیه شده روزانه دارو به ۶% میرسد. یماران با نارسایی قلبی واضح ممکن است طی درمان با بیماران با نارسایی قلبی واضح ممکن است طی درمان با سوتالول، بیشتر دچار تضعیف عملکرد بطن چپ شوند.

سوتالول جهت درمان آریتمیهای بطنی تهدیدکننده حیات و حفظ ریتم سینوسی در بیماران با فیبریلاسیون دهلیزی و نیز

I- Implanted cardioverter-defibrillator

²⁻ Dronedarone

³⁻ Sotalol

درمان آریتمیهای فوق بطنی و بطنی در کودکان تأییدشده است. سوتالول آستانه استفاده از دفیبریلاتورهای قلبی را پایین میآورد.

دوفتيليد

عمل دوفتیلید\، مربوط به کلاس ۳ بوده و پتانسیل عمل را طولانی میکند. این اثر از طریق انسداد وابسته به مقدار جزء سریع تصحیحکننده تاخیری جریان پتاسیم (I_k) اعمال میشود و انسداد I_k به واسطه این دارو در هیپوکالمی افزایش مییابد. دوفتیلید بر سایر کانال های پتاسیمی یا کانال سدیمی بی تأثیر است. به علت سرعت آهسته رهایی از انسداد، وسعت انسداد وابستگی اندکی به دفعات تحریک دارد. با این وجود، در این شرایط اثر دوفتیلید در طولانی کردن پتانسیل عمل به علت افزایش آهمیت دیگر کانالهای پتاسیمی چون I_k در ضربانات سریع، کمتر خواهد بود.

فراهمی زیستی دوفتیلید ۱۰۰٪ است. ورایامیل با افزایش جریان خون رودهای، حداکثر غلظت پلاسمایی دوفتیلید را افزایش میدهد. ۸۰٪ از یک دوز خوراکی دارو بدون تغییر از طريق كليه ها دفع شده و باقي مانده أن نيز به صورت متابولیتهای غیرفعال در ادرار ظاهر می شود. مهارکنندههای مكانيسم ترشح كاتيون كليوى (مانند سايمتيدين)، نيمه عمر دوفتیلید را افزایش می دهند. از آنجا که اثر طولانی کردن QT و خطر بروز پیش آریتمی بطنی با غلظت بالاسمایی دارو رابطه مستقیم دارد، دوز تجویزی دوفتیلید، باید براساس کلیرانس تخمینی کراتینین تنظیم شود. درمان با دوفتیلید باید در بیمارستان پس از اندازه گیری فاصله QT تصحیح شده (QTc) براساس سرعت ضربانات (QTc) و الكتروليتهاي سرم أغاز گردد. QTc یایهای بیش از ۴۵۰ میلی ثانیه (۵۰۰ میلی ثانیه در صورت تأخیر هدایت داخل بطنی)، برادی کاردی کمتر از ۵۰ ضربان در دقیقه و هیپوکالمی، از ممنوعیتهای مصرف نسبی استفاده از این دارو میباشند.

دوفتیلید، جهت حفظ ریتم سینوسی طبیعی در بیماران با فیبریلاسیون دهلیزی تأیید شده است. این دارو در بازگردانـدن ریتم سینوسی طبیعی در این بیماران نیز مؤثر است.

ايبوتيليد

ایبوتیلید 7 ، مشابه دوفتیلید با انسداد جزء سریع تصحیحکننده تأخیری پتاسیم ($_{1K}$)، دپلاریزاسیون قلبی را کند میکند.

فعال کردن جریان ورودی آهسته سدیم نیز به عنوان یک مکانیسم عمل دیگر آن پیشنهاد شده است. ایبوتیلید، پس از تجویز داخل وریدی، به سرعت از طریق متابولیسم کبدی پاک می شود. متابولیتهای آن از راه کلیه دفع می گردند.

ایـبوتیلید داخـل وریدی جهت تبدیل فوری فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی به ریتم سینوسی طبیعی مورد استفاده قرار میگیرد. این دارو در فلاتر دهلیزی مؤثرتر از فیبریلاسیون بوده و زمان خاتمه فلاتر با آن به طور متوسط ۲۰ دقیقه است. مهمترین عارضه جانبی آن، افزایش بیش از حد فاصله QT و بروز عارضه جانبی آن، افزایش بیش از حد فاصله QT و بروز ایبوتیلید یا تا زمانی که QT به مقدار پایه برگردد هر ۴ ساعت نیاز به پایش ECG دارند.

داروهای مسدودکننده کانال کلسیمی (کلاس ۴)

این داروها که نمونه بارز آنها وراپامیل آست، اولین بار به عنوان داروهای ضد آنژین معرفی شدند و در فصل ۱۲ با جزئیات بیشتری مورد بحث قرار گرفتهاند. وراپامیل و دیلتیازم آاثرات ضد آریتمی ندارند و ممکن است آریتمیزا باشند.

وراپامیل

اثرات قلبي

وراپامیل کانالهای کلسیمی نوع I فعال و غیر فعال شده را مسدود میکند. بنابراین، اثر آن در بافتهایی است که به طور مکرر تحریک میشوند، پلاریزاسیون آنها در زمان استراحت ناقص است وبافتهایی که فعالشدن آنها منحصراً وابسته به جریان کلسیم میباشد (مانند گرههای سینوسی دهلیزی و دملیزی بطنی). در غلظتهای درمانی زمان هدایتی گره دهلیزی بطنی و زمان تحریک ناپذیری مؤثر به طور پایداری افزایش میابند. وراپامیل معمولاً با عمل مستقیم خود، گره سینوسی دهلیزی را کند میکند اما اثر افت فشارخون آن ممکن است، گاهی منجر به افزایش رفلکسی اندکی در ضربانات گره سینوسی دهلیزی شود.

وراپامیل می تواند هم دپلاریزاسیون های متعاقب سریع و

I- Dofetilide 2- Ibutilide

³⁻ Verapamil

⁴⁻ Diltiazem

هم تأخیری را سرکوب کند و ممکن است پاسخهای کند برخاسته از بافتهایی که شدیداً دپلاریزه هستند را نیز آنتاگونیزه نماید.

اثرات خارج قلبي

وراپامیل سبب اتساع عروق محیطی می شود. این اثر ممکن است در فشارخون بالا و اختلالات وازواسپاستیک محیطی سودمند باشد. اثرات آن بر عضلات صاف، اثرات خارج قلبی متعددی ایجاد می کند (فصل ۱۲ را ببینید).

سميت

عوارض وراپامیل بر قلب وابسته به دوز بوده و معمولاً قابل اجتنابند. تجویز داخل وریدی وراپامیل در بیمار با تاکیکاردی بطنی که اشتباها تاکیکاردی فوق بطنی تشخیص داده شده است اشتباه شایعی است. در این شرایط، افت فشارخون و فیبریلاسیون دهلیزی می تواند رخ دهد. اثرات اینوتروپیک منفی وراپامیل ممکن است سودمندی بالینی آن را در قلبهای بیمار محدود کند (فصل ۱۲ را ببینید). وراپامیل در مقادیر بالا یا در بیماران با بیماری گره دهلیزی - بطنی می تواند انسداد دهلیزی بطنی را القا کند. این انسداد با آتروپین و محرکهای گیرنده عوالی درمان است.

عوارض خارج قلبی این دارو عبارتند از: یبوست، کسالت، عصبانیت و ادم محیطی.

فارما کوکینتیک و مقدار مصرفی

نیمه عمر وراپامیل، حدوداً ۷ ساعت است. این دارو به طور گسترده توسط کبد متابولیزه شده و فراهمی زیستی آن به دنبال مصرف خوراکی حدود ۲۰٪ است. بنابراین، وراپامیل باید در بیماران با اختلال عملکرد کبدی و یا پرفیوژن ناقص کبدی با احتیاط تجویز شود.

در بیماران بالغ بدون نارسایی قلبی یا بیماری گره سینوسی دهلیزی یا دهلیزی بطنی جهت خاتمه تاکیکاردی فوق بطنی میتوان وراپامیل را تجویز نمود، اگرچه آدنوزین داروی انتخابی اول است. ابتدا ۵ میلیگرم وراپامیل به صورت یکجا طی ۵–۲ دقیقه تجویز میگردد. پس از چند دقیقه در صورت نیاز ۵۳۳ دیگر نیز یکجا تجویز میشود. پس، میتوان با تجویز ۱۰–۵ مسیلیگرم دارو، هر ۶–۴ سیاعت یا انفوزیون پیوسته ۱۲-۳۰۰۰/۴mog/kg/min

به دلیل متابولیسم گذر اول، مقادیر خوراکی مؤثر دارو بیشتر از مقادیر داخل وریدی آن بوده و از ۱۲۰ تا ۶۴۰ میلیگرم روزانه، در ۳ یا ۴ دوز منقسم داده میشود.

کاربرد درمانی

تاکیکاردی فوق بطنی، اندیکاسیون عمده مصرف وراپامیل در آریتمیهاست. جهت خاتمه این آریتمیها، آدنوزین یا وراپامیل بر درمانهای قدیمیتر (پروپرانولول، دیگوکسین، ادروفونیوم، داروهای منقبض کننده عروقی و کاردیوورسیون) ارجحند هسمچنین وراپامیل میتواند سرعت انقباضات بطنی را در فیبریلاسیون و فلاتر دهلیزی کاهش دهد. این دارو به ندرت فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی را به ریتم سینوسی تبدیل میکند. وراپامیل گاهی در آریتمیهای بطنی سودمند است. با این وجود، استفاده از وراپامیل داخل وریدی در بیمار با تاکیکاردی بطنی پایدار میتواند سبب کلاپس همودینامیک شود.

ديلتيازم

به نظر می رسد دیلتیازم، از نظر کارایی در کنترل آریتمیهای قوق بطنی از جمله کنترل ضربان در فیبریلاسیون دهلیزی، شبیه وراپامیل باشد. فرم داخل وریدی دیلتیازم جهت حالت مذکور در دسترس بوده و افت فشارخون یا برادی آریتمی طی درمان با آن نسبتاً ناشایع است.

داروهای ضد آریتمی متفرقه و سایر داروهایی که برکانالها مؤثرند

بعضی داروهای مورد استفاده در درمان آریتمیها، در دستهبندی معمول کلاس ۴-۱ قرار نمیگیرند. این داروها شامل دیژیتالیس (که در فصل ۱۳ مورد بحث قرار گرفته است)، آدنوزین، منیزیم و پتاسیم میباشند. همچنین مشخص شده که داروهای ضدآریتمی خاصی نظیر داروهای مؤثر بر سیستم رنین ـ آنژیوتانسین خاصی نظیر داروهای و استاتینها میتوانند عود تاکیکاردی و فیبریلاسیون را در بیماران مبتلا به بیماری کرونر قلبی و نارسایی احتقانی قلبی را کاهش دهند.

آدنوزين

مكانيسم وكاربرد درماني

آدنوزین ۱، یک نوکلئوزید است که به طور طبیعی در بدن وجود دارد. نیمه عمر آن در خون کمتر از ۱۰ ثانیه است. مکانیسم عمل آن، فعال کردن تصحیح کننده رو به داخل جریان پتاسیم و مهار

درمان غیردارویی آریشی های قلبی

بیش از ۱۰۰ سال پیش مشخص شد که پدیده ورود مجدد در مدلهای آزمایشگاهی (مانند حلقههایی از بافتهای هدایتی) مدلهای آزمایشگاهی (مانند حلقههایی از بافتهای هدایتی) اکنون در آریتمیهای قلبی با راههای آناتومیک مشخص (مانند ورد مجدد در مدار دهلیزی بطنی با استفاده از راههای فرعی، ورود مجدد در گره دهلیزی بطنی، فلاتر دهلیزی و بعضی فرمهای تاکیکاردی بطنی) با بکارگیری روش سوزاندن با فرمهای تاکیکاردی بطنی) با بکارگیری روش سوزاندن با کاتتر از امواج رادیویی ، یا سرمای بیش از حد، سوزاندن با سرما ، مورد استفاده قرار میگیرد. مطالعات اخیر نشان دادهاند که فیبریلاسیون دهلیزی حملهای و مداوم ممکن است از یکی از وریدهای ریوی منشأ بگیرد. هر دو فرم فیبریلاسیون دهلیزی می توانند با جداسازی الکتریکی وریدهای ریوی از طریق سوزاندن با کاتتر با استفاده از امواج رادیویی یا حین جراحی قلب همزمان، بهطور کامل درمان شوند.

فرم دیگر درمان غیر دارویی کاردیوور تور مدفیبریلاتور کاشتنی (ICD) است، وسیلهای که می تواند به صورت خودکار آریتمیهای بالقوه کشندهای چون فیبریلاسیون بطنی را تشخیص داده و درمان کند. DIA هم اکنون به طور گسترده در بیمارانی که از این آریتمیها جان سالم به در بردهاند استفاده می شود و کارآزماییهای متعدد نشان دادهاند که درمان با ICD در مبتلایان به بیماری عروق کرونر که کسر تخلیهای کوچک تر یا مساوی ۳۰٪ دارند و نیز در بیماران با کلاس ۲ یا ۳ نارسایی قلبی بدون هیچ گونه سابقه آریتمی، مرگ و میر را کاهش می دهند. افزایش استفاده از درمانهای ضد آریتمی غیردارویی نمایانگر پیشرفت این فنآوریها و نیز افزایش توجه به خطرات درمان طولانی مدت با داروهای موجود است.

جریان کلسیم است. نتیجه این اثر، هیپرپلاریزاسیون قابل توجه و سرکوب پتانسیلهای عمل وابسته به کلسیم است. تجویز یکجای آدنوزین به طور مستقیم هدایت گره دهلیزی ـ بطنی را مهار کرده و دوره تحریک ناپذیری مؤثر آن را افزایش میدهد اما تأثیرات کمتری بر گره سینوسی دهلیزی دارد. آدنوزین در حال حاضر، به علت کارآیی بالا (۹۵-۹۰٪) و طول اثر بسیار کوتاه، داروی انتخابی جهت تبدیل سریع تاکیکاردی فوق بطنی حملهای به ریتم سینوسی میباشد. این دارو معمولاً به مقدار ۶ میلیگرم از راه وریدی تجویز میشود و در صورت نیاز، درمان با یک دوز ۱۲ میلیگرمی ادامه مییابد. یک واریانت نامعمول

تاکیکاردی بطنی به آدنوزین حساس است. این دارو در حضور مسدودکنندههای گیرنده آدنوزین (مانند تئوفیلین و کافئین) تأثیر کمتری داشته و اثر آن با مهارکنندههای برداشت آدنوزین (مانند دی پیریدامول) تقویت می شود.

سميت

آدنوزین سبب گرگرفتگی در حدود ۲۰٪ از بیماران و تنگی نفس یا سوزش قفسه سینه (احتمالاً به علت برونکواسپاسم) در بیش از ۱۰٪ از بیماران میگردد. ممکن است انسداد دهلیزی ـ بطنی با درجهٔ بالا رخ دهد اما مدت آن بسیار کوتاه است. فیبریلاسیون دهلیزی نیز ممکن است روی دهد. عوارض با شایع کمتر عبارتند از: سردرد، افت فشارخون، تهوع و احساس گزگز.

ايوابردين

قرارگیری جریان با، dunny در گره SA و نقش مؤثر آنها در فعالیت پیشاهنگ یک هدف درمانی جذاب برای کنترل ضربان قلب فراهم میکند. ایوابردین یک مسدودکننده انتخابی با بوده که فعالیت پیشاهنگ را با کاهش دپولاریزاسیون دیاستولیک در سلولهای گره سینوسی کاهش میدهد این دارو یک مسدودکننده کانالهای باز است که بلوک وابسته به استفاده را ایجاد میکند. برخلاف سایر عوامل کاهنده ضربان قلب نظیر بتا بلوکرها ضربان قلب را بدون تأثیرگذاری بر انقباض قلب، بولاریزاسیون بطنی یا هدایت قلبی کاهش میدهد. در بلولاریزاسیون بطنی یا هدایت قلبی کاهش میدهد. در غلظتهای درمانی انسداد با کامل نیست در نتیجه کنترل اتونوم پیشاهنگ سینوسی به دست می آید.

افزایش ضربان قلب یک فاکتور تعیینکننده در سطوح ایسکمیک در بیمارانی که بیماری کرونری داشته و یک اندیکاتور پیش آگهی دهنده در بیماران مبتلا به نارسایی احتقانی قلبی است. اثرات ضد آنژینی و ضد ایسکمی ایوابردین در بیماران مبتلا به مشکلات عروق کرونری و آنژین پایدار به اثبات رسیده است. در کارآزماییهای بالینی ایوابردین همچون بتا بلوکرها در کنترل آنژین موثر است. در بیماران مبتلا به اختلال بطن چپ و ضربان آلیب بالاتر از ۷۰ ضربه در دقیقه، ایوابردین ضربان قلب را کاهش داده و نقطه پایان مرگومیر قلبی و بستری شدن را ترکیب میکند.

تاكىكاردى سينوسى ناقص يك اختلال غيرشايع است كه با

¹⁻ Radio frequency catheter ablation

²⁻ Cryoablation

³⁻ Implantable cardioverter-defibrillator

چند علامت نظیر تپش، سرگیجه، عدم تحمل ارتواستاتیک و افزایش ضربان قلب خود را نشان می دهد. درمانهای رایج شامل مسدودکنندههای بستا و به ولورهای کانالهای که لسیم غیردهیدروپیریدینی است. موارد گزارش شده اخیر و کارآزماییهای بالینی گزارش شده کنترل ضربان قلب را در بیمان مبتلا به تاکیکاردی سینوسی ناقص نشان داده است. دارو در دوزهای ۱۰۳۳ه مجویز میشود. اختلالات بینایی به علت مسدودکردن کانالهای با در شبکیه نیز گزارش شده است. این عارضه جانبی به واسطه نفوذپذیری کم ایوابردین در سد خونی مغزی کاهش یافته است. ایوابردین در کشورهای دیگر کاربرد دارد اما در ایالات متحده به تأیید نرسیده است.

رانولازين

رانولازین ابتدا به عنوان عامل ضد آنژینی ساخته شد، مطالعات بعدی نشان داد که این دارو ویژگیهای آنتیآریتمی داشته که وابسته به بلوک چندین کانال یونی است. دارو ابتدا های کانالهای سدیم را مهار میکند. مسدود کردن هر دو جزء وابسته به ولتاژ است. رانولازین همچنین جزء سریع جریان پتاسیم متضاد بر طول مدت پتانسیل عمل (APD) میشود. اثر خالص متضاد بر طول مدت پتانسیل عمل (APD) میشود. اثر خالص آن وابسته به مشارکت نسبی I_{Nal} و I_{Nal} او I_{Nal} است. در میوسیتهای بطنی طبیعی اثر خالص شامل طویل شدن APD و موسیتهای بطنی طبیعی اثر خالص شامل طویل شدن APD و موسیتهای جداشده از موشها که مواسیون یافته و AP طولانی را تحمل میکنند، اثر خالص کوتاه شده APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو شده APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو شده APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو شده طولانی شدن APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو شده طولانی شدن APD است. در میوسیتهای قلبی طبیعی اثر خالص دارو طولانی اثر بسیار کمی بر I_{na}

نشان داده شده است که رانولازین ویژگیهای ضد آریتمی در هر دو بافت دهلیز و بطن دارد. این دارو بروز فیبریلاسیون را پیشگیری نموده و در صورت بروز، آن را خاتمه می دهد. درحال حاضر کارآزماییهای بالینی از جهت ترکیب این دارو با درون دارون در سرکوب فیبریلاسیون دهلیزی درحال انجام است. رانولازین تاکیکاردی بطنی را در بافت ایسکمیک سرکوب میکند. این دارو در حال حاضر تأیید FDA را به منظور کاربرد به عنوان یک داروی ضد آریتمی دریافت نکرده است.

سنيزيم

منیزیم ۱ ابتدا در بیماران واجد أریتمی های ناشی از دیگوکسین

که هیپومنیزیمی داشتند مورد استفاده قرار گرفت اما پس از مدتی پی بردند که انفوزیون آن در بعضی بیماران واجد سطوح سرمی طبیعی منیزیوم نیز اثرات ضد آریتمی دارد. مکانیسم این اثرات شناخته نشده است که منیزیم بر شناخته نشده است که منیزیم بر وکانالهای پتاسیمی ویژه وکانالهای کلسیمی مؤثر است. به نظر میرسد، درمان با منیزیم در مبتلایان به آریتمیهای ناشی از دیگوکسین در صورت وجود هیپومنیزیمی و نیز در بیماران به عورت مصرف داشته باشد. دوز صورت طبیعی بودن منیزیم سرم، مورد مصرف داشته باشد. دوز تجویزی معمول آن ۱ گرم (به صورت سولفات) است که طی ۲۰ دیگر تکرار میگردد. درک کامل اعمال و موارد مصرف منیزیم به دیگر تکرار میگردد. درک کامل اعمال و موارد مصرف منیزیم به عنوان یک داروی ضد آریتمی نیاز به تحقیقات بیشتری دارد.

يتاسيم

اهمیت غلظت یون پتاسیم ، در داخل و خارج غشأ سلول قلبی بیش از این، در این فصل مورد بحث قرار گرفته است. اثرات افزایش * کل سرمی میتواند در این دو مورد خلاصه گردد: ۱) دیلاریزه کردن پتانسیل استراحت و ۲) تثبیت پتانسیل غشا. مورد دوم با افزایش نفوذپذیری پتاسیم میسر میشود. هیپوکالمی به خصوص در حضور دیژیتالیس منجر به افزایش خطر ایجاد دیسلاریزاسیونهای مستعاقب زودرس و تأخیری و فعالیت ضربانسازی نابجا میگردد. هیپرکالمی ضربانسازهای نابجا را نیز سرکوب کرده (جهت سرکوب گره سینوسی دهلیزی (SA) نیز سرکوب کرده (جهت سرکوب گره سینوسی دهلیزی (SA) باید هیپرکالمی شدید وجود داشته باشد) و هدایت را کند میکند. از آنجا که هم کمبود و هم افزایش پتاسیم بالقوه آریتمیزا است، در مان با پتاسیم در جهت طبیعیکردن گرادیانها و ذخایر پتاسیم در بدن صورت میپذیرد.

داروهایی که بر کانال کلریدی تأثیر میگذارند

چندین نوع از کانالهای کلریدی شناخته شدهاند. درحال حاضر هیچگونه داروی مؤثر بر کانال کلریدی که کاربرد بالینی داشته باشد در دسترس نیست، اما به هرحال کانالهای کلریدی درگیر در سیستیک فیبروز و سایر شرایط بالینی اهمیت فراوانی بالینی را داشته و در حال بررسی هستند (کادر "آیا سیستیک فیبروز با قلب مرتبط است" را ببینید).

ایا سیستیک فیبروز با قلب مرتبط است؟

سیستیک فیبروز یک بیماری اتوزوم مغلوب وراثتی است که سبب نقص در ترشح "Cl در ریهها میشود. نقص در ترشح کلر به واسطه موتاسیون در CFTR ۱ (تنظیمکننده هدایت ترانس ممبران سیستیک فیبروز)کانالهای کلریدی است که سبب توليد لايه ضخيم و دهيدراته موكوسي و عفونت مزمن باکتریایی میشود. اگرچه بیش از ۱۶۰۰ نوع موتاسیُون در ژن CFTR شناخته شده است اما اغلب درمانهای رایع شامل درمان عوارض و بیامدهای پایین دستی و بعدی سیستیک فيبروز ريوي است كه بهطور ثانويه ناشي از اختلال عملكرد كانال كلر CFTR بوده است. اخيراً FDA دارويي كه تحریک کننده کانال CFTR ،CIT باشد را تأیید نموده است، ایواکافتور کو درمان ۴٪ از بیماران سیستیک فیبروز با موتاسیونهای خاص (G55ID) مصرف میشود. ایواکافتور عملکردکانالهای CFTR را تقویت نموده که سبب عملکرد بهتر ریدها می شود. مدولاتور دیگر CFTR، کروفلمر"، که کاناز های "CFTR ،Cl را مهار می کند. اخیراً توسط FDA برای درمان اسهال ناشی از داروهای آنتیویروس به تأیید

به طور خیلی جالبی مطالعات اخیر بیان کانال CI-، CFTR را در قلب به تأیید رسانیدهاند، یعنی به نظر میرسد می توانند بتانسیل عمل را در طول تحریک سیستمیک تعدیلکننده چندین مدل حیوانی بیماریهای قلبی پیشنهاد می کنند که کانال های CFTR ،CIT نقش مؤثری در نارسایی قلبی و هایپرتروفی داشته و ممکن است علیه آسیب ناشی از ایسکمی و ریرفیوژن نقص محافظت قلبی داشته باشند. نقش فیزیولوژیک و یاتولوژیک شناخته شده "CFTR ،Cl در قلب انسان همچنان نامشخص است، مشخص نیست که آیا تغییرات قلبی شاخصی در بیماران سیستیک فیبروز رخ می دهد یا خیر و آیا اثرات احتمالی دو داروی مدولاتور کانال CFTR، ایوکافتور و کروفلمر، همچنان نامشخص بوده و نیاز به بررسی دارد.

■ اصول استفاده بالینی از داروهای ضد آریتمی

مرز بین کارایی و بروز عوارض داروهای ضد آریتمی بسیار باریک است. لذا خطرات و فواید آنها باید به دقت بررسی شوند (کادر:

اصول استفاده از داروهای ضد آریتمی در فیبریلاسیون دهلیزی را ببینید).

ارزیابی قبل از درمان

قبل از شروع درمان با هر داروی ضد آریتمی چند مورد مهم باید مشاخص شونده

- علت را برطرف کنید. در صورت امکان باید عوامل ایجادکننده آریتمی تشخیص داده شده و حذف گردند. این عوامل نه تنها اختلالات هومئوستاز داخلی مانند هیپوکسی يا اختلالات الكتروليتي (به خصوص هييوكالمي يا هیپومنیزیمی) بلکه درمان دارویی و بیماریهای زمینهای چون هیپرتیروئیدی یا بیماری قلبی زمینهای را نیز در بـر می گیرند. جدا کردن این اختلالات از عوامل تحریک کنندهای چون ایسکمی میوکارد یا اتساع حاد قلبی که قابل درمان و برگشت پذیرند، اهمیت دارد.
- ۱۲. یک تشخیص قطعی بدهید، در مورد آریتمیها باید یک تشخیص قطعی داده شود. به عنوان مثال، استفاده نادرست از وراپامیل در بیماران با تاکیکاردی بطنی که اشتباها به عنوان تاکیکاردی فوق بطنی تشخیص داده شدهاند، مى تواند سبب افت فشارخون و ايست قلبى شود. با عرضه و اعتباریایی هر چه بیشتر روشهای پیچیدهٔ تعیین مكانيسمهاي زمينهاي أريتميها، ممكن است اين امكان فراهم شود که مکانیسمهای ویژه آریتمیها مورد هدف قرار
- وضعیت یایه را تعیین کنید. یک معیار عمده جهت تعیین دارو برای یک آریتمی یا بیمار خاص، توجه به بیماری قلبی زمینهای وی میباشد. یک سؤال کلیدی این است که آیا قلب از لحاظ ساختاری، غیرطبیعی است. تعداد معدودی از داروهای ضد آریتمی جهت تجویز در بیماران دچار نارسایی احتقانی قلب و بیماری ایسکمیک قلب، بی خطر تشخیص داده شدهاند. در واقع، بعضی از این داروها خطر بروز آریتمی را در بعضی از بیماریهای خاص افزایش میدهند. به عنوان مثال می توان به نقش داروهای کلاس ۱۲ در بیماران مبتلا به بیماری ایسکمیک قلب، در افزایش این خطر اشاره نمود. جهت قضاوت درباره كارايي هر مداخله ضد أريتمي كه انجام می شود، باید یک معیار قابل اعتماد تعیین شود. امروزه روش های متعددی برای تعیین این معیار به صورت کمی،

¹⁻ cystic fibrosis transmembrance conductance regulator 2- ivacaftor 3- crofelemer

اصول استفاده از داروهای ضد آریتمی در فیبریلاسیون دهلیزی

فيبريلاسيون دهليزي، شايعترين آريتمي پايدار است كه در طب بالینی دیده میشود. شیوع آن از ۰/۵٪ در سنین کمتر از ۶۵ سال تا ۱۰٪ در سنین بالاتر ۸۰ سال افزایش می یابد. تشخيص أن از طريق ECG معمولاً أسان است. همچنين ECG امكان تشخيص انفاركتوس ميوكارد قلبي، هييرتروفي بطن چپ و پیش تحریکی بطنی را نیز فراهم می آورد. هيررتيروئيدي يك علت مهم درمان پذير فيبريلاسيون دهليزي است و جهت رد این احتمال باید در زمان تشخیص آزمایش تیروئید درخواست شود. وجود و شدت بیماری قلبی زمینهای باید به کمک شرح حال بالینی و معاینه فیزیکی و ترجیحاً با استفاده از تکنیکهای غیرتهاجمی مانند اکوکاردیوگرافی بررسی گردد.

درمان فيبريلاسيون دهليزي جهت رفع عالائم بيمار و پیشگیری از عوارضی چون ترومبوآمبولی و تاکیکاردی ناشی از نارسایی قلبی که نتیجه ضربانات قلبی کنترل نشده طولانی مدت هستند، آغاز می گردد. هدف از درمان اولیه، کنترل سرعت ضربان بطنی است. این هدف معمولاً با استفاده از یک داروی مسدودکننده کانال کلسیمی به تنهایی یا همراه با یک داروی مسدودکننده گیرندههای β آدرنیرژیک قیابل دستیابی

موجود است. این روشها عبارتند از: پایش سیار طولانی، مطالعات الكتروفيزيولوژيكي كه أريتمي مورد نظر را مجدداً ایجاد میکنند، تولید آریتمی مورد نظر با تست ورزش یا استفاده از پایش تلفنی جهت ثبت آریتمیهای تکگیر اما علامتدار.

۴. نیاز به درمان را ارزیایی کنید. تشخیص یک اختلال در ریتم قلبی لزوماً نیاز به درمان ندارد. پیش از این در درمان نگهدارنده سرکوب آریتمی قلبی (CAST)، مثالی عالی از درمانهای نگهدارنده، ارائه شده است.

فواید و خطرات

تعیین فواید درمان ضد آریتمی، عملاً دشوار است. دو دسته از منافع می تواند در نظر گرفته شوند: کاهش عالاتم مربوط به آریتمی مانند تیش قلب، سنکوپ یا ایست قلبی و کاهش مرگ و میر بیماران علامت دار در طولانی مدت. از میان داروهایی که در این فصل مورد بحث قرار گرفتند، تنها در مورد مسدودکنندههای ه كاهش مركومير بيماران نسبتاً فاقد علامت مشاهده شده

است. دیگوکسین در صورت وجود نارسایی قلبی می تواند ارزشمند باشد. هدف دوم، بازگرداندن و حفظ ریتم سینوسی طبیعی است. مطالعات متعدد نشان دادهاند که کنترل ضربان (حفظ ضربان بطنی در محدوده ۸۰-۶۰ ضربان در دقیقه) در مقایسه با کنترل ریتم (تبدیل آریتمی به ریتم سینوسی طبیعی) نتیجه بهتری در سلامتی مبتلایان به فیبریلاسیون دهلیزی در طولانی مدت داشته است. اگر کنترل ریتم مد نظر باشد، در ایالات متحده، معمولاً توسط کاردیوورسیون DC، ریتم سینوسی مجدداً برقرار میشود و در بعضی کشورها نیز ابتدا یک داروی ضد آریتمی کلاس ۱ تجویز میگردد. در مبتلایان به فيبريالاسيون دهليزي حمله أي، با تكدوز بالاي پرويافنون یا فلکائینید خوراکی می توان ریتم سینوسی را مجدداً برقرار نمود (جهت اطمینان از بیخطربودن آن باید بیمار در ابتدای تجویز، تحت نظر باشد). ایبوتیلید داخل وریدی نیز می تواند به سرعت ریتم سینوسی طبیعی را باز گرداند. جهت بازگرداندن ریتم سینوسی در شرایط اورژانس مانند فیبریالاسیون دهلیزی همراه با افت فشارخون یا آنـژین، کـاردیوورسیون DC روش ترجيحي است. يس جهت حفظ ريتم سينوسي طبيعي، يك داروی ضد آریتمی کلاس ۱ یا ۳ تجویز میگردد.

است که مکانیسم زمینهای این اثر هنوز مشخص نیست (فصل ۱۰ را ببینید).

درمان با داروهای ضد آریتمی، خطرات متعددی به همرأه دارد. در بعضی موارد، خطر ایجاد یک عارضه جانبی واضحاً با دوز یا غلظتهای پلاسمایی بالا در ارتباط است (مانند لرزش ناشی از ليدوكائين يا سينكونيسم ناشي از كينيدين). در ساير موارد، واكنشهاي نامطلوب ارتباطي با غلظتهاي يلاسمايي بالا ندارند (مانند آگرانولوسیتوز ناشی از پروکائینامید). در مورد بسیاری از واکنشهای نامطلوب جدی داروهای ضد آریتمی، همراهی درمان دارویی و بیماری قلبی زمینهای، مهم به نظر میرسد.

چند سندرم آریتمی ویژه که توسط داروهای ضد آریتمی برانگیخته میشوند نیز شناسایی شدهاند که هر یک مکانیسم پاتوفیزیولوژیک زمینهای و فاکتورهای خطر خاص خود را دارا هستند. داروهایی جون کینیدین، سوتالول، ایبوتیلید و دوفتیلید که حداقل تا حدودی با کندکردن ریالاریزاسیون و طولانی کردن یتانسیلهای عمل قلب، عمل میکنند، می توانند منجر به طولاني شدن واضح فاصله QT و torsades de pointes شوند.

درمان torsades نیازمند تشخیص آریتمی، قطع داروی ایجادکننده، تصحیح هیپوکالمی و درمان با مانورهایی است که ضربان قلب را افرایش دهند (استفاده از ضربانساز یا ایزوپروترنول)، منیزیم داخل وریدی نیز حتی در بیمارانی که سطح منیزیم آنها طبیعی است، به نظر مؤثر می رسد.

داروهایی که هدایت را به طور قابل ملاحظهای کند میکنند (مانند فلکائینید یا غلظتهای بالای کینیدین)، می توانند منجر به افزایش بروز آریتمیهای ورود مجدد شوند که در این موارد، تاکیکاردی بطنی در بیماران با سابقه انفارکتوس میوکارد (که در آنها ممکن است به طور بالقوه یک مدار ورود مجدد وجود داشته باشد)، قابل ذکر است. درمان در این شرایط شامل تشخیص، قطع داروی ایجادکننده و تجویز سدیم داخل وریدی می باشد.

هدایت درمان ضد آریتمی

فوریت شرایط بالینی، روش و سرعت شروع دارو را تعیین میکند. اگر به اثر فوری دارو نیاز باشد، شیوه داخل وریدی ترجیح داده می شود. با تجویز چند دوز یکجای وریدی آهسته رهش می توان به سطوح درمانی دارو دست یافت. درمان دارویی زمانی مؤثر محسوب می شود که آریتمی مورد نظر سرکوب شده (براساس

معیار پایهای تعیین شده) و عوارض به وجود نیامده باشد. بالعکس، درمان دارویی نباید غیرمؤثر محسوب شود مگر این که در حالی که آریتمی سرکوب نشده است، عوارض ایجاد شوند.

پایش غلظت پلاسمایی دارو می تواند مکمل مفیدی در کنترل درمان ضد آریتمی باشد. همچنین غلظت پلاسمایی دارو در ایجاد پذیرش درمان طولانی مدت توسط بیمار و نیز تشخیص تداخلات دارویی (که ممکن است منجر به غلظتهای بسیار بالایی با وجود مقادیر تجویزی کم یا غلظتهای بسیار پایین با وجود مقادیر تجویزی کم یا غلظتهای بسیار پایین با وجود مقادیر تجویزی زیاد گردند)، اهمیت دارد.

باسح مطالعه مورد

این بیمار در طول اپیزودهای راجعه از فیبریلاسیون دهلیزی، علائم مشخصی بروز میدهد. حداکثر سرعت ضربان قلب مشخصاً زیاد نیست، به نظر میرسد که حفظ ریتم سینوسی طبیعی در این بیمار با اهمیت باشد. اکوکاردیوگرام نقص در عملکرد بطن چپ را نشان میدهد. انتخاب دارویی که در نارسایی قلبی تحمل شده و توانایی کاهش یا معکوس نمودن فیبریلاسیون دهلیزی را داشته باشد برای مثال دوفتیلید یا آمیودارون به نظر مناسب باشد.

PREPARATIONS AVAILABLE



SODIE MECHANNEL BLOCKERS Generic, Norpace, Disopyramide Norpace CR Fleorinide Generic, Tumbocor Lidocaine Generic, Mylocaine Generic, Mexitil Mexiletine **Procainamide** Generic, Pronestyl, Procen-SR Propasagne. Generic, Rythmol Generic Quinidine sulfate (83% quanid me base) Quin dine gluconate Generic (62% quinidine base) Quinidine polygalacturonate Cardioquin (60% qumidme base)

BEEA BLOCKER	STABLIED FOR	USE AS AND ARROY HAME
Acebutolol	' >	Generic, Sectral
Bimolol		Generic, Breviblec
Programoiol	₹	Generio, Inderal

ACTION POTENTIAL-PROLONGING AGENTS Generic, Cordarone Amiodamas Doætilide Multag Dronedamae Butilide Generic, Corvert Generic, Betapace Sotalol CALCIE VECHANNEL BLOCKERS Generic, Ourdizem Verapamil Generic, Calan, Isoptin MISCLITANEOUS Generic, Adenocard Adeposine Generic Magnesium sulfate DRUGS THAT ACT ON CHEORED F CHANNELS lvacaftor (labeled for use in Kalvdeco cystic fibrosis) Ornfelemer (labeled for use in Fulvzna diarrhea induced by

anti-HIV drugs)

WALTER THE SECOND	Showle also	55	مكانيسم إثر	13660
مراه والمراه	מבני מייינים			SK. T
خوراکی، ∇V چذب و تجمع باقتی متفیر، متابولیسم کبدی، حذف پیچیده و آهسته سمیت، برادی کاردی و بلوک قلبی در قلب پیمار، آنساع عبروق میحیطی، مسمیت ریبوی و کبدی، هیرو یا	آریتمی،های بطنی جدی و آریتمی،های قوق،طنی	طولانی کردن پتانسیل عمل و فاصله TQ. کاهش ضربان قلب و هدایت کره VA. کساهش بسووز A. A.	بـــاوک کــانال.های میماد ۱۳۵۰ و گیرندمهای آدرنرژیک بتا	• اميودارون
سيار برويديسها مصدحة بسيور يرسسي ميروييسها 1. خوراكي. دفع كليوي، سميت: I orsades de pointes (أغاز در خوراكي، دفع كليوي، سميت: اثــرات فـزاينده با سـاير داروهـاي طولاني كنيده بي مــاير مــروهـاي	درمان نگهدارنده و یا جهت بازگرداندن ریتم سینوسی در شیریالاسیون دهلیزی	طىولانى كردن پىتانسىل عىمل و دوره تحريكىمايذيرى مۇئز	بلوک ۱ _{۴۴۰}	• دوفتيليد
	ليزي م	ممل، کاربرد در آریتمی بطنی و فیبریلاسیون ده - تجویز VV جهت فلاتو و فیبریلاسیون دهلیزی در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی ان تحریکنابذیری دهلیزی، مؤثر در فیبریلاسی	 سوتالول: بلوک گیرنده گه اثر مستقیم بر طولانی کردن زمان پتانسیل عمل، کاربرد در آریتمی بعلنی و فیبریلاسیون دهلیزی ایبوتیلید: بلوک کانال پتاسیمی، میتواند جریان رو به داخل را مهار کند تجویز VV جهت فلاتر و فیبریلاسیون دهلیزی درون دارون: مشتق آمیودارون، اثرات بر چند کانال، کاهش مرگ و میر در بیماران مبتلا به فیبریلاسیون دهلیزی وزناکالات: تحقیقاتی، اثر بر چندین کانال در دهلیر، طولانی کردن رمان تحریک نایذیری دهلیزی، مؤثر در فیبریلاسیون دهلیزی 	 سوتالول: بلوک گئے ایبوتیلید: بلوک کان درون دارون: مشتو ورناکالات: تحقیا
خواکی وه بدی مظاملستر کیامی احتیاط در میلان به ا	تاكم كاردى فعق بطني	اتوماسیون گره SA را کند و مبرعت	بلوک کانال کلسیم (نوع L و ۱۵)	• ورایامیل
ارسایی کبدی، سمیت و تلاخلات: فصل ۱۲ را ببینید	برفشاری خون، انژین	هسدایت گره AV را زیاد هیکند انقباض بذیری قلب را هی کاهد کاهش		
		فشارخون		• ديازيام؛ شبه وراياميل
				كوناكون
تنها VV طول اثر: ۲۰۵۵ ثانیه. سمیت: گرگرفتگی، گرفتگی فقسه میناه سرگیجه تلاخلات: کم	آ-اکیکاردی فـوقیطنی حط ^{های}	بلوک بسیار کوتاه ولی اغلب کامل گره AV	فعال کننده جریان رو به داخل تصحیح کننده $_{\rm X}$ بلوگ $_{\rm e,j}$	• أدبوزين
VI طول اثر به میزان دوزاز بستگی دارد. سمیت: ضعف عضلانی در مسمومیت با دوزهای بالا	torsades de pointes آریتمیزایی ناشی از دیژیتال	طبيعىنمودن سطوح پلاسمايي افزايش يافته *جMA	$\sum_{n} K^{+}$ م شناختهشده تساخل با K^{+} ATPase K^{+} K^{+} ATPase C_{a}^{2+}	• منيز يوم
خوراكي، ١٧ سميت: أريتمي هاي ورود مجدد فيبريلاسيون يأ	أريتمي ناشي از ديزيتال.	ضربان سازهای نابها راکند میکند	افزايش نفوذيذيري به * الم و جزيال * X	• بتاسيم
أيست قلبي در موارد مسموميت	أريتمى مرتبط بأ هيهوكالمي	سرعت هدایت در قلب را می کاهد		

فالأصه: داروهاي ضد اريتمي (ادامه)



داروهای دیور تیک مدر

مطالعه مورد

بیمار ۶۵ ساله با سابقه دیابت و بیماری مزمن کلیوی با سطح پایه کراتینین ۲/Amg/dL مراجعه می کند. علیرغم مصرف پنج نوع مختلف از داروهای ضدفشارخون، فشارخونی وی ۱۷۶/۹۲ میلی متر جیوه بوده، وی مبتلا به ادم درجهٔ ۲ تا ۳۰ بوده است. وی به مدت یک سال از فوروزماید با دوز ۸۰ میلی گرم استفاده می نموده است. وی همچنین مبتلا به دیس پنه خفیف بوده است. در بررسی کلینیکی داروی هیدروکلروتیازید با دوز روزانه است. در بررسی کلینیکی داروی هیدروکلروتیازید با دوز روزانه امچنین بهده تا همچنین

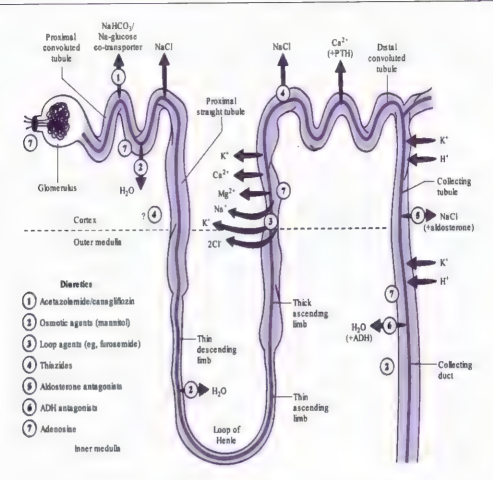
علائم و نشانههای افزایش حجم وی نیز بهبود یابد. دو هفته بعد بیمار با علائم ضعف، بی اشتهایی عمومی مراجعه میکند. فشارخون وی ۹۱/۵۸ میلی متر جیوه بوده و کاهش وزنی معادل ۱۵ کیلوگرم داشته است. یافتههای آزمایشگاهی نشان دهنده سطح کراتینین به میزان ۱۰/Amg/dL است. چه عاملی موجب بیماری کلیوی این فرد شده است؟ دلیل این کاهش وزن چه بوده است؟ و چه مواردی را بایستی به منظور پیشگیری از بستری شدن این بیمار رعایت کرد؟

اختلالات حجم مایع بدن و ترکیب الکترولیتها مشکلات بالینی شایع و مهمی هستند. داروهایی که عملکردهای انتقالی ویژهای را در لولههای کلیوی مسدود میکنند، ابزار بالینی سودمندی در درمان این اختلالات میباشند. اگرچه عوامل متنوعی که حجم ادرار را افزایش میدهند (مدرها) از زمانهای بسیار قدیم معرفی شدهاند، اما اولین بار در سال ۱۹۳۷ میهار کنندههای انبهیدراز کربنیک برای اولین بار معرفی شدند و در سال ۱۹۵۷ بود که داروی مدر قدرتمند و مفید کلروتیازید در دسترس قرار گرفت.

از نظر لغوی «دیورتیک» دارویی است که حجم ادرار را افزایش میدهد در حالی که یک ناتریورتیک سبب افزایش دفع ادراری سدیم شده و یک آکوارتیک سبب افزایش دفع آب بدون املاح خواهد شد. از آنجا که دفعکنندههای سدیم تقریباً همیشه دفع آب را نیز افزایش میدهند، معمولاً دیورتیک نامیده میشوند. دیورتیکهای اسموتیک و آنتاگونیستهای هورمون آنتیدورتیک (به بخش داروهایی که دفع آب را تغییر میدهند،

مراجعه کنید)، دیورتیکهایی هستند که مستقیماً ناتریورتیک نمی باشد.

این فصل به سه بخش تقسیم شده است. بخش اول به بررسی مکانیسمهای انتقالی توبولی میپردازد. نفرونها از نظر ساختمانی و عملکردی به بخشهای مختلفی تقسیم میشوند (شکل ۱-۱۵ و جدول ۱-۱۵). چندین نوع اوتاکوئید که در وقایع متنوع و پیچیده در فرآیندهای فیزیولوژیک کلیه ترشح میشوند (آدنوزین، پروستاگلاندین و لورودیلاتین، اواتاکوئید کلیوی که تناسب نزدیکی با پپتید ناتریورتیک دهلیزی دارد) نیز در این فصل بحث شدهاند، بخش دوم در مورد فارماکولوژی داروهای مدر بحث میکند. بسیاری از مدرها، اثرات خود را بر پروتئینهای انتقالی ویژه در غشای سلولهای اپی تلیال لولههای کلیوی اعمال میکنند. سایر مدرها یا با اثرات اسموزی خود مانع جذب آب میشوند (مانیتول) یا انزیمها را مهار میکنند (استازولامید) و یا با



شكل ۱- ۱۵ سيستم هاى انتقالي لولهاي و جايگاه عمل مدرها. ADH= هورمون آنتي ديورتيك: PTH= هورمون پاراتيروثيد.

گیرندههای هورمونی در سلولهای اپیتلیال کلیوی تداخل میکنند (واپتانها یا آنتاگونیستهای وازوپرسین). فیزیولوژی هر قطعه از نفرون با فارماکولوژی داروهایی که در آنجا عمل میکنند ارتباط نزدیکی دارد، که در بخش دوم این فصل مورد بحث قرار گرفتهاند. در نهایت کاربردهای بالینی داروهای مدر در بخش سوم فصل توضیح داده شدهاند.

مکانیسمهای انتقالی لولههای کلیوی لوله نز دیک

بی کربنات سدیم (NaHCO₃) کلرید سدیم (NaCl) گلوکز، اسیدهای آمینه و دیگر مواد آلی محلول، از طریق سیستمهای انتقالی ویژه در ابتدای لوله نزدیک (لوله پیچیده نزدیک PCT \PCT)

بازجذب می شوند. یونهای پتاسیم (*X) از طریق بین سلولی بازجذب می شوند. آب به صورت غیرفعال بازجذب شده و اسمولالیته مایع موجود در لوله نزدیک را در سطح تقریباً ثابتی نگه می دارد. با پیشروی مایع در طول لوله نزدیک، غلظت لولهای آین محلولها نسبت به غلظت اینولین "کاهش می باید. اینولین یک نشانگر تجربی است که داخل لولههای کلیوی تراوش می شود ولی نه بازجذب می شود و نه ترشح. حدود ۶۶% یونهای سدیم ترشح شده (+Na)، ۸۵% بی کربنات)، ۶۵% پتاسیم، ۶۰% آب و عملاً تمام گلوکز و اسیدهای آمینه تراوش شده در لوله نزدیک بازجذب می شوند.

از بین مواد محلول متنوعی که در لوله نزدیک بازجذب

¹⁻ Proximal convoluted tubule

²⁻ Luminal

³⁻ Inulin

جدول ۱-۱۵ قطعات عمده نفرون و عملکردهای آنها

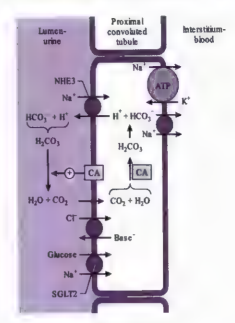
جدول ۱-۱۵ فطفات ع	مده نفرون و عملکردهای آنها			
يخش	عملكرد	نفوذپذیری به اب	ترآنسپور تر و هدف دارویی اولیه در سطح غشا آپیکال	دیور تیک با عملکرد اصلی
كلومرول	تشكيل فيلتراسيون كلومرولي	به شدت زیاد	وجود ندارد	وجود ندارد
تــــوبولهای پـــيچيده پروگزيمال (PCT)	بازجذب ۶۵٪ از *Na، +X و K+ ،Na، و و Mg و ۸۵٪ فـــیلتره شــده و بازجذب ۸۵٪ و NaHCO و تقریباً ۱۰۰٪ از گــلوکز و آمــینو اســید، بازجذب ایزواسموتیک آب	یه شدت زیا د	NHE3)Na/H\ کربونیک آنهپدراز؛ کــوترانسپورتر ســـدیم /گــلوکز نــوع ۲ (SGLT2)	مــهارکنندههای کــربنیک انـــهیدراز آنــتاگــونیست آدنوژین (تحت بررسی)
بخش توبولهای مستقیم پروگزیمال	ترشح و بازجذب اسیدها و بازهای آلی شامل اسید اوریک و اغلب دیورتیک	خیلی زیاد	تــرانسـپور ترهای اسـیدها (برای مثال اوریک اسید) و بازها	وجود ندارد
بخش ضخیم پایینرونده قوس هنله	بازجتب غيرفعال آب	زيلا	آکوآپورين .	وجود ندارد
بـخش ضـخيم بـالارونده قوس هنله (TAL)	بازجذب فعال ۲۵–۱۵٪ از سدیم، پتاسیم، کلر فیلترشده، بازجذب ثانویه *Ce و Mg+2	خیلی کم	Na/K/2CI(NKCC2)	
ٹوله پیچیدہ دور (DCT)	بازجذب فعال ۴-۴٪ از *Na و CT فیلترشده؛ بازجذب کیلسیم تحت کنترل هورمون پاراتیروئید	خیلی کم	Na/CI(NCC)	تیازیدیها
توبول جمع کننده قشری (CCT)	یازجذب سدیم (۸۵–۳٪) که با ترشع K^+ و K^+ جفت شده است	«تغير ^۲	کانالهای سدیم (ENaC) و ${}^{\dagger}K^{+}$ ، ترانسپورتر ${}^{\dagger}K^{+}$ آگواپورین ${}^{\prime}$	دیورتیک نگهدارنده ۴K ⁺ آنتاگونیست آدنوزین (تحت بررسی)
	بازجانب أب تبحث كنترل وازويرسين	متغير ٢	اکواپورین	أنتاكونيستهاى وازويرسين

۱. در حال حاضر هدف دارویی موجود نمیباشد.

۲. با فعالیت وازو پرسین کنترل می شود.

در غشاء لومینال سلولهای اپیتلیال قرار دارند، آغاز میشود (شکل $Y-\Delta I$). این سیستم انتقالی امکان ورود سدیم از لومن توبولی به داخل سلول در تبادل با خروج پروتون (H^+) از داخل سلول را فراهیم می کند. همانند تمام بخشهای نفرون Na^+/K^+ -ATPase در غشاء قاعدهای یر جانبی Na^+/K^+ -ATPase شده را به فضای بینابینی پمپ می کند تا همچنان غلظت سدیم داخل سلولی را در مقادیر کم حفظ کند. H^+ ترشح شده به لومن با بیکربنات H^+ (اسید کربنیک) ترکیب شده و H^+ (اسید کربنیک) $H^ H^-$ ترسیک به $H^ H^ H^$

می شوند، NaHCO₃ و NaHCO از همه بیشتر تحت تأثیر داروهای مدر قرار می گیرند. از میان مدرهای موجود تنها یک گروه از آنها NaHCO₃ مهارکننده های کربنیک انهیدراز که مانع بازجذب به مقدار می شوند)، به طور عمده در PCT عمل می کنند. با توجه به مقدار فراوان NaCl بازجذبی در این قطعه، دارویی که بازجذب ایم الام الله نزدیک را به طور اختصاصی مسدود کند، یک مدر بسیار قدر تمند خواهد بود. آنتاگونیستهای گیرنده آدنوزین که در حال حاضر تحت مطالعات کامل بالینی قرار دارند، اصولاً بر روی PCT عمل کرده و به نظر می رسد که به جای دیورز NaCl سبب دفع NaCl می شود. بازجذب بیکربنات سدیم که توسط PCT حصورت می پذیرد با فعالیت مبادله کننده * Hacl المدالا المدالا) که



شکل 4 - مبادله 4 / 4 (از طریق NHE3) و بازجذب بی کرینات از غشأ راسی سلول لوله پیچیده نزدیک. 4 4 5 6 $^$

 ${
m H_2CO_3}$ و دوباره با آب ترکیب شده و تحت تأثیر انهیدراز کربنیک ${
m H^+}$ می سازد. سپس این ${
m H_2CO_3}$ ساخته شده، شکسته شده و ${
m H_2CO_3}$ بنتهال توسط مبادله کننده ${
m Ha^+/H^+}$ ${
m Na^+/H^+}$ نیز توسط ناقلین غشا قاعدهای جانبی به بیرون از سلول رانده می شوند (شکل ${
m Y-NO_3}$). بنابراین بازجذب بیکربنات توسط توبول پروگزیمال وابسته به فعالیت کربنیک انهیدراز است. این آنزیم می تواند توسط استازو لامید و سایر مهار کنندههای کربنیک انهیدراز مهار شود.

اخیراً مهارکنندههای ترانسپورتر سدیم ـ گلوکز، ایزوفرم ۲، SGLT2، شکل ۲–۱۵) در درمان دیابت شیرین به تأیید رسیدهاند. اگرچه که به عنوان عوامل دیورتیکی به تأیید نرسیدهاند، اما دارای ویژگیهای دیورتیکی بوده که با افزایش سریع و دفع گلوکز همراه است (ادامه را ببینید).

آدنوزین که به دنبال هیپوکسی و مصرف ATP آزاد میشود،

مولکولی با چهار نوع گیرنده متفاوت بوده که اثرات پیچیدهای بر انتقال *Na در بخشهای مختلف نفرون دارد. اگر چه که این ماده جهت کاهش مصرف انرژی توسط کلیه میزان فیلتراسیون گلومرولی (GFR) را کاهش می دهد، اما با تحریک فعالیت NHE3 بازجذب *Na در توبول پروگزیمال را افزایش می دهد. دسته جدیدی از داروها که در واقع آنتاگونیستهای گیرنده A_1 آدنوزین می باشند اخیراً یافت شده و به طور معنی داری بازجذب INAC از توبولهای جمع کننده و همچنین فعالیت NHE3 در توبولهای پروگزیمال را کاهش می دهند. این داروها همچنین اثرات قدر تمندی بر وازومو تور عروق ریز کلیه دارند (او تاکوئیدها، فارماکوژی داروهای مدر و نارسایی قلبی را در ادامه فیرینید).

در انتهای لوله نزدیک، از آنجا که بخش اعظم $^{-}$ HCO $_3$ مواد آلی محلول از مایع لولهای برداشت شدهاند، مایع باقی مانده عمدتاً حاوی NaCl است. در این شرایط، بازجذب $^{+}$ NaCl دامه یافته اما $^{+}$ H ترشح شده توسط مبادله کننده $^{+}$ H آزاد سبب افت HCO $_3$ میتواند به $^{-}$ H متصل شود. $^{+}$ H آزاد سبب افت pH مایع مجرایی شده و یک مبادله کننده $^{-}$ CI $^{-}$ باز (که هنوز به خوبی شناخته نشده است) را فعال میکند (شکل $^{-}$ 10). اثر خالص مبادله $^{+}$ H $^{+}$ M و $^{-}$ CI $^{-}$ باز، بازجذب NaCl است. هنوز، داروی مدری شناخته نشده است که بر این فرآیند اثر کند.

سیستمهای ترشحی اسیدهای آلی در یک سوم میانی قسمت مستقیم لوله نزدیک (قطعه S_2) واقعند. این سیستمها، اسیدهای آلی مختلف (اسید اوریک، داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی [NSAIDs]، مدرها، آنتیبیوتیکها و غیره) از خون به مایع لولهای ترشح میکنند. بنابراین، این سیستمها به مدرها کمک میکنند تا به سمت مجرائی دست پیدا کنند. اکثر مدرها در سمت مجرائی عمل میکنند. سیستمهای ترشحی بازهای آلی (کراتینین، کولین و غیره) نیز در قطعات ابتدایی (S_1) لوله نزدیک قرار دارند.

قوس هنله

لوله نزدیک در مرز بین بخش داخلی و خارجی مدولای خارجی به بازوی باریک نزولی قوس هنله تخلیه می شود. آب با نیروی اسمزی موجود در بافت بینابینی هیپرتونیک مدولا، از بازوی نزولی این قوس بازجذب می شود. در قوس هنله نیز مانند لوله نزدیک، مواد محلول نفوذناپذیر مانند مانیتول، با بازجذب آب مقابله می کنند. لذا این مواد فعالیت آکوارتیک دارند. بازوی باریک

صعودی به آب نسبتاً نفوذناپذیر است، اما نسبت به برخی مواد محلول تا حدودی نفوذپذیر می باشد.

بازوی ضخیم صعودی (TAL) قوس هنله که به دنبال بازوی باریک قرار دارد، به طور فعال، NaCl را از لومن (حدود ۲۵٪ سدیم تراوش شده) بازجذب میکند اما برخلاف لوله نزدیک و بازوی باریک نزولی قوس هنله، تقریباً به آب نفوذناپذیر است. بنابراین بازجذب نمک در TAL، مایع لولهای را رقیق میکند و به همین دلیل این قسمت قطعه رقیق کننده توانده میشود. بخشی از بازوی ضخیم صعودی که در مدولا قرار دارد سبب ایجاد هایپرتونوسیته در مدولا میشود و بنابراین نقش مهمی نیز در تغلیظ ادرار توسط لوله جمع کننده ایفا میکند. سیستم انتقالی NaCl در غشاء مجرایی TAL، یک هم

سیستم انتقالی NaCl در غشاه مجرایی TAL، یک هم انتقال دهنده $Na^+/K^+/2Cl^-$ است که NkCCL یا NKCCL انتقال دهنده $Na^+/K^+/2Cl^-$ ($Na^+/K^-/2Cl^-$). این ناقل توسط داروهای دیورتیکی به نام مدرهای مؤثر بر قوس، به طور انتخابی مسدود می شوند گرچه خود ناقل $Na^+/K^+/2Cl^-$ از نظر الکتریکی خنثی است (دو کاتیون و دو آنیون با هم منتقل می شوند)، عمل ناقل سبب تجمع بیش از حد X^+/K^- در سلول می شود (از طریق کانال های ROMK). انتشار رو به عقب این X^+/K^+ به مجرای لوله، سبب ایجاد پتانسیل الکتریکی مثبت در مجرا می شود که نیرویی

Thick ascending Indestition blood

NRCC2

Na*

(*) Potential

K'

CT

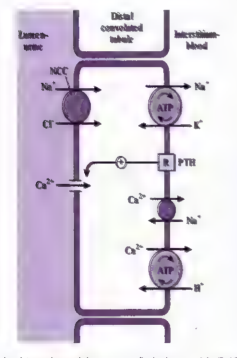
Mg2*, Ca2*

شکل ۳-۱۵، مسیرهای انتقال یونی از غشاهای مجرایی و قاعدهای جانبی یک سلول بازوی ضخیم صعودی هناه. یتانسیل الکتریکی مثبت مجرا که توسط انتشار رو به عقب * ایجاد می شود، سبب بازجذب کاتیونهای دو ظرفیتی (و یک ظرفیتی) از مسیر بین سلولی می شود. NKCC2 ناقل اصلی در غشأ مجرایی است.

جهت بازجذب کاتیونها را (از جمله منیزیم و کلسیم) از راه بین سلولی فراهم میآورد، بنابراین، مهار انتقال نمک توسط مدرهای مؤثر بر قوس در بازوی ضخیم صعودی (که پتانسیل مثبت مجرا را کاهش میدهد) سبب افزایش دفع ادراری کاتیونهای دو ظرفیتی علاوه بر NaCl میشود.

لوله پیچیده دور

تنها حدود ۱۰% از NaCl تراوش شده، در لوله پیچیده دور^۳ (DCT) بازجذب می گردد. این قطعه نیز مانند بازوی ضخیم صعودی لوله هنله نسبتاً به آب نفوذناپذیر است و بازجذب NaCl مایع لولهای را بیشتر رقیق می کند. انتقال NaCl از DCT توسط هم انتقال دهنده *Na و 'Cl حساس به تیازید انجام می شود که از نظر الکتریکی خنثی است (NCC، شکل ۴–۱۵).



شکل ۴–۱۵۰ مسیرهای انتقال یونی در غشاهای مجرایی و قاعدهای ـ جانبی یک سلول لوله پیچیده دور همانند تمام سلولهای لولهای، در غشأ قاعدهای جانبی Na⁺/K⁺ ATPase وجود دارد. NCC ناقل اصلی سدیم و کلر در غشأ مجرایی است (R=گیرنده هورمون پاراتیروثید [PTH])

¹⁻ Thick ascending limb

³⁻ Distal convoluted

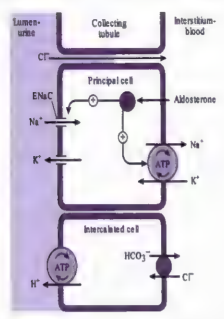
²⁻ Diluting segment

از آنجایی که K^+ برخلاف TAL، در عرض غشای راسی DCT بازیافت نمی شود، هیچ پتانسیل مثبتی در این قطعه وجود ندارد و Ca^{2+} و Ca^{2+} با نیروهای الکتریکی از مجرای لوله خارج نمی شوند. در عوض، Ca^{2+} به طور فعال از طریق یک کانال Ca^{2+} راسی و مبادله کننده Ca^{2+} به سلولهای اپی تلیال DCT بازجذب می شود (شکل Ca^{2+}). این فرآیند توسط هورمون غده پاروتیروئید تنظیم می گردد.

سيستم لوله جمع كننده

سیستم لوله جمع کننده (CCT)، که DCT را به لگنجه کلیوی و به میزنای متصل می کند شامل چندین بخش لولهای مجزا می باشد که شامل لولههای متصل کننده، لولههای جمعکننده و مجرای جمعکننده (که از اتصال ۲ یا تعداد بیشتری لولههای جمع کننده به وجود می آید) می باشد اگر چه که از لحاظ آناتومیکی این بخشهای لولهای مجزا میباشند، اما از لحاظ فیزیولوژیک این تمایز بیمار بارزتر بوده و در مقوله فعالیت مدری بهتر است اینگونه تصور شود که این کمیلکس به عنوان یک بخش منفردی از نفرون بوده که چندین نوع سلول مجزا دارد. سیستم جمع کننده مسئول بازجذب تنها ۵-۲ درصد NaCl از کلیه است. با وجود این تأثیر اندک، CCT در فیزیولوژی کلیه و عمل توليد ادرار نقش مهمي ايفا مي كند. لوله جمع كننده بـ عـنوان جایگاه نهایی بازجذب NaCl، مسئول تنظیم دقیق حجم مایع بدن و تعیین غلظت نهایی *Na ادرار است. به علاوه، سیستم جمع کننده محلی است که مینرالوکورتیکوئیدها در آنجا تأثیر قابل توجهی اعمال می کنند. در نهایت، لوله جمع کننده مهم ترین محل ترشح *K توسط کلیه بوده و مکانی است که تمام تغییرات تعادل *K ناشی از دیورتیکها، عملاً در آنجا رخ می دهند.

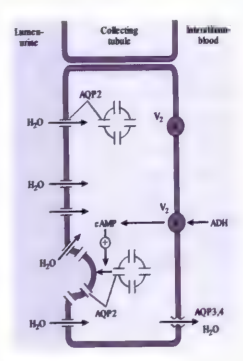
مکانیسم بازجذب NaCl در سیستم لوله جمعکننده از مکانیسم های موجود در سایر قطعات لولهای متعایز است. سلولهای اصلی محل عمده انتقال K^+ ، K^+ و آب (شکلهای حمل عمده انتقال K^+ ، K^+ و آب (شکلهای جمع اصلی اصلی اصلی K^+ (سلولهای K^+) و بیکربنات (سلولهای K^+) میباشند. سلولهای بینابینی K^+ و K^+ و



شکل Δ -40. مسیرهای انتقال یونی از خلال غشاهای مجرایی و قاعدهای جانبی سلولهای لوله جمع کننده و کانال جمع کننده انتشار به Na^+ از طریق کانال سدیم ابی تلیالی (ENaC) یک پتانسیل منفی در مجرا ایجاد می کند که سبب بازجذب CI^- و خروج A^+ می شود (R^- گیرنده آلدوسترون، $\mathrm{ADH}=$ هورمون ضد ادراری).

که این کانالها، آنیونها را دفع میکنند، انتقال Na^+ یا Na^+ به حرکت خالص بار الکتریکی از خلال غشا می شود. به دلیل غالب بودن ورود سدیم به داخل سلول اصلی بر ترشح پتاسیم به داخل لومن، یک پتانسیل الکتریکی منفی به اندازه -0^- میلیولت در مجرا ایجاد می شود. سدیمی که از مایع لولهای وارد مسلول اصلی می شود، سپس از طریق علام اله Na^+/K^+ ATPase قاعدهای - جانبی به خون باز می گردد (شکل -0^- ۱). پتانسیل الکتریکی منفی مجرا (-0^- میلیولت) سبب بازگشت -1 به خون از راه مسیر بین سلولی شده و از طریق کانال +1 غشأ رأسی، +1 از سلول خارج می شود. بنابراین، رابطه مهمی بین رأسی، +1 از سلول خارج می شود. بنابراین، رابطه مهمی بین میزان سدیمی که به سیستم لولههای جمع کننده می رسد و میزان راحت +1 در آنجا وجود دارد. مدرهایی که بر بالادست +1 در آنجا وجود دارد. مدرهایی که بر بالادست +1 داده و ترشح +1 را نیز تقویت می کنند. اگر +1 همراه با یک داده و ترشح +1 را نیز تقویت می کنند. اگر +1 همراه با یک داده و ترشح +1 دا اسانی +1 بازجذب شود، (مانند +1 (HCO)

¹⁻ Collecting tubule



شکل 0.40^{-1} انتقال آب از خلال غشاهای مجرایی و قاعدهای ـ جانبی سلولهای کانال جمع کننده در بالا. در غیاب هورمون ضدادراری ADH (ADH) نفوذپذیری به آب کم است. در پایین، در حضور آکواپورینها به داخل غشأ رأسی وارد می شوند و نفوذپذیری به آب به شدت افزایش می یابد. 0.40^{-1} گیرنده 0.40^{-1} وازوپرسین، 0.40^{-1} کانالهای آب آکواپورینی قاعدهای خانبی).

به CCT برسد، پتانسیل منفی مجرا بالا رفته و ترشح *K تقویت می گردد. این مکانیسم همراه با افزایش ترشح آلدوسترون به علت کاهش حجم، اساس بخش اعظم دفع *K ناشی از مدرهاست. آنتاگونیستهای آدنوزین که در قسمتهای بالاتر از لوله پروگزیمال و همچنین بر لولههای جمعکننده نیز مؤثرند، شاید تنها گروه مدرهایی باشند که از این اصل مستثنی می باشند که از این اصل مستثنی می باشند (ادامه را ببینید). بازجذب *Na از طریق کانال *Na اپی تلیالی و کشود. این هورمون استروئیدی با تأثیر بر نسخه برداری ژنها، می شود. این هورمون استروئیدی با تأثیر بر نسخه برداری ژنها، فاعدهای جانبی را نیز افزایش می دهد. این امر سبب افزایش قاعدهای جانبی را نیز افزایش می دهد. این امر سبب افزایش پتانسیل الکتریکی در عرض ایی تلیوم و افزایش شدید بازجذب پتانسیل الکتریکی در عرض ایی تلیوم و افزایش شدید بازجذب

همچنین سیستم لوله جمعکننده محلی است که در آن غلظت نهایی ادرار تعیین می شود. علاوه بر نقش آنها در کنترل جذب +Na و دفع +K (شكل ۵-۱۵) سلولهاي قاعدهاي همچنین حاوی سیستم منظمی از کانالهای آبی می باشند (شکـل ۶-۱۵). هـورمون ضـد ادراری۱ (ADH کـه آرژنین وازوپرسین AVP) نیز خوانده می شود) نفوذپذیری این قطعه به آب را کنترل میکند. ADH این اثر خود را با تنظیم وارد کردن^۳ کانالهای أبی پیش ساخته (آکواپورین ۲، AQP2) به غشای راسی اعمال میکند گیرندههای وازوپرسین در عروق و سیستم V_2 عصبی مرکزی (CNS) گیرنده V_1 بوده و در کلیهها گیرنده میباشد که از طریق فرآیندی جفت شده با پروتئین G و به واسطه cAMP صورت مي يذيرد. در غياب ADH، لوله (و كانال) جمع کننده به آب نفوذناپذیر بوده و ادرار رقیق تولید می شود. ADH به طور قابل توجهی، نفوذیذیری به آب را افزایش می دهد و این أمر به تشکیل ادرار نهایی غلیظتر می انجامد. ADH، قرارگیری مولکولهای ناقل اوره ا (UT-A (UTI) و (UT-A (UTI)یه داخل غشأ رأسی سلولهای لوله جمع کننده موجود در مرکز را نیز تحریک میکند.

غلظت اوره مدولا نقش مهمی در حفظ اسمولاریته بالای مدولا و غلظت ادرار ایفا میکند. ترشح ADH توسط اسمولاریته سرم و وضعیت حجمی بدن تنظیم میشود. گروه جدیدی از داروها تحت عنوان واپتانها (رجوع کنید به بخش داروهایی که دفع آب را تغییر میدهند)، آنتاگونیستهای ADH میباشند.

اوتاكوئيدهاي كليه

تعدادی از ترکیباتی که به صورت موضعی تولید شده و اثرات فیزیولوژیکی از خود در کلیه نشان میدهند اوتاکوئیدها و یا عوامل پاراکرین خوانده میشوند. به نظر میرسد که چندین نوع از این اوتاکوئیدها (آدنوزین، پروستاگلاندینها و ادرودیلاتین) بر فارماکولوژی داروهای مدر مؤثر باشند. از آنجائی که این اثرات پیچیده میباشند مستقل از بخشهای خاصی از لولهها که قبلا اشاره شده مورد مباحثه قرار میگیرند.

آدنوزين

آدنوزین یک ریبونوکلئوزید غیرفسفریله اس*ت* که فعالیت آن در

¹⁻ Antiduretic hormone

³⁻ Insertion

⁵⁻ Vaptans

²⁻ Arginine vasoperssine

⁴⁻ Urea transporter

کلیه به طور کامل مورد مطالعه قرار گرفته است. همچون تمام بافتها غلظت آدنوزین در کلیه در پاسخ به هیپوکسی و مصرف ATP افزایش می باید. در بسیاری از بافتها هیپوکسی سبب می شود تا به صورت جبرانی عروق منیسط شده و در صورت کافی بودن برون ده قلبی جریان خون نیز افزایش یابد. در کلیه شرایط به گونهای دیگر است زیرا با افزایش جریان خون، GFR نیز افزایش یافته و مواد محلول بیشتری به لولهها وارد میشوند. این افزایش مواد محلول در لولهها ممکن است کار لولهها و در نتیجه مصرف ATP را بیشتر کند. در مقابل، در کلیه هیپوکسیک آدنوزین جریان خون و GFR را کم میکند. با توجه بـه ایـنکه همیشه ناحیه مرکزی نسبت به قشری بیشتر هیبوکسیک است لذا آدنوزین با توجه به کاهش جریان خون بازجذب Na در قشر را افزایش داده و حتی ممکن است میزان تحویل به بخش مرکزی باز هم کاهش بیشتری پیدا کند.

 $(A_3 \circ A_{2n} \circ A_$ که تمام این انواع در کلیه حضور دارند. اما احتمالاً یکی از این انواع (۸٫) مهم بوده و در فارماکولوژی داروهای مدر مؤثر است. گیرنده A_۱ ادنوزین در آرتریولهای آوران پیشگلومرولی، PCT و بسیاری از قطعات سایر لولهها حضور دارد. مشخص شده که آدنوزین بر انتقال یونها در TAL ،PCT ناحیه مرکزی و لولهها بر جمع کننده مؤثر است. به علاوه آدنوزین (از طریق گیرندههای A آرتریول های آوران) جریان خون گلومرولی (و GFR را) کاهش داده و مولکول کلیدی در پیامرسانی در فرآیند فیدیک توبولي گلومرولي است (قسمت نارسائي قلبي را ببينيد).

آدنوزین علاوه بر اثرگذاری بر GFR، انتقال *Na در چندین قطعه را تغییر می دهد. در توبول پروگزیمال آدنوزین اثرات دوگانهای بر NHE3 دارد که در غلظتهای کم سبب افزایش فعالیت و در غلظتهای زیاد سبب کاهش فعالیت NHE3 مى شود. اما أنتاكونيستهاى كيرنده أدنوزين فعاليت NHE3 را مسدود کرده و بنابراین اثرات مدری از خود نشان می دهند (ادامه را ببینید). برخلاف سایر مدرهای که در قسمت بالاتر از لوله جمع کننده عمل می کنند آنتاگونیستهای آدنوزین سبب دفع K نمی شود. این یافته هم پیشنهاد می کند که علاوه بر اثر آدنوزین بر NHE3، أنتاگونيستهاي آدنوزين همچنين ترشح +K در لوله جمع کننده قشری را کاهش میدهند. گیرندههای 🗛 آدنوزین در لوله جمع كننده بافت شدهاند اما مكانيسم دقيقي كه أدنوزين به واسطه آن ترشح *K را کاهش میدهد هنوز مشخص نشده است.

يروستاكلاندينها

پروستاگلاندینها اتاکوئیدهایی هستند که فیزیولوژی کلیه و بسیاری دیگر از ارگانها را تحت تأثیر قرار می دهند (مراجعه به فصل ۱۸). ینج زیرمجموعه یاروستاگلاندینی (PGL, PGE) ، PGF و (PGD و (TXA) ترومیوکسانها) در کلیه سنتز شده و در این ارگان دارای گیرندههایی میباشند. نقش بسیاری از این گیرندهها، در فیزیولوژی کلیه، چندان شناخته شده نیست، هر چند نشان داده شده است که پروستاگلاندینهای PGE، (با اثر بر Ep, Æp, در تنظیم بازجذب نـمک و فعالیت سعضی دیـورتیکهای خاص نقش اساسی دارند یکی از فعالیتهای گسترده پروستاگلاندین و PGE)، کاهش بازجذب *Na در ناحیه TAL قوس هنله و انتقال وابسته به ADH آب در توبولهای جمعکننده می باشد. این فعالیت PGE بر عملکرد دیورتیکی دیورتیکهای لوپ، مؤثر میباشد. بنابراین مهار ساخت پروستاگلاندین با فعالیت دیورتیکهای لوپ تداخل ایجاد مينمايد (رجوع به ديورتيکهاي قوس).

بيتيدها

توجه روزافزونی نسبت به پیتیدهای ناترپورتیک (BNP ،ANP و CNP، فصل ۱۷ را ببینید) وجود دارد. این پیتیدها ناترپورز را از طریق چندین مکانیسم متفاوت افزایش میدهند. ANP و BNP در قلب ساخته شده در حالی که CNP اصولاً در CNS قرار دارد. برخی از این پیتیدها هم اثرات عروقی داشته (فصل ۱۷ را ببینید) و هم بر انتقال سدیم در کلیه اثر دارند که سبب ناتریورز می شوند. پیتید ناتریورتیک چهارم، اورودیلاتین، از لحاظ ساختاری مشابه ANP بوده اما تنها در كليه ساخته مي شود و تنها بر اين عضو اثر می گذارد. اورودیلاتین ۲ در سلول های لوله های دیتال ساخته شده از طریق اثرگذاری بر کانالهای بازجذب *Na و Na+/K+-ATPase در قسمتهای بائین تر لوله جمع کننده موجب بازجذب Na می شود. علاوه بر این از طریق اثر بر عيضلات صاف عروق سبب كاهش تونسيته عروق أوران گلومرولی و افزایش تونیسته در عروق عضلات وابران گلومرولی میشود. این اثر سبب افزایش GFR شده که به اثرات ناتریورتیک این ماده افزوده می شود. اولاریتید تیک پپتید نوترکیب است که اثرات اورودیلاتین را تقلید میکند. این دارو در

2- Urodilatin

i - Prostaglandins

³⁻ Ularitide

حال حاضر مطالعات دقیقی را سپری میکند تا در آینده در بالین مورد استفاده قرار گیرد.

پیتیدها قلبی ANP و BNP اثراتی بر عروق سیستمیک میگذارند. گیرندههای ANP_B و ANP_B که همچنین به صورت NPR_A و NPR_B نامیده می شوند در واقع مولکولهای ترانس ممبران با فعالیت کاتالیتیکی گوانیلیل سیکلاز در دومن سیتوپلاسمی خود هستند. CNP اثرات مدری بسیار اندکی دارد. سه دارو از این گروه در حال حاضر در بالین مصرف شده و یا در حال گذراندن آزمونهای مورد نظر جهت مصرف در آینده میباشد که شامل نزیریتید (BNP)، کارپریتید (ANP، تنها در ژاپن موجود است) و اولاریتید (اورودیلاتین، تحت بررسی است) میباشد. مصرف اولاریتید به صورت وریدی جهت کاربرد در نارسایی حاد قلبی مورد مطالعه قرار گرفته است. این دارو به طور شگفتآوری پارامترهای قلبی عروقی را بهبود بخشیده و بدون کاهش کلیرانس کراتینین دیورز را افزایش میدهد. همچنین شواهدی وجود دارد که نزیریتید (تحریک کننده BNP) بدون اینکه تغییر در عملکرد کلیه به وجود بیاورید فعالیت سایر مدرها را بیشتر میکند. به هر حال مطالعات حاد اثرات بالینی نزیریتاید در نارسایی حاد قلبی جبران نشده (ASCEND-HF)، بهبود مشخصی را در علائم درمان با نزیرتاید نسبت به درمانهای رایج در مقایسه با درمانهای رایج نشان نداد.

■ فارماکولوژی پایه داروهای مدر مهارکنندههای کربنیک انهیدراز

کربنیک انهیدراز، در محلهای متعددی از نفرون حضور دارد اما محل عمده این آنزیم سلولهای اپی تلیال PCT است (شکل 10^{-8} به CO₂ به 10^{-8} به cO₂ در غشاء لومینال و رهیدراسیون CO₂ به 10^{-8} در سیتوپلاسم را همان گونه که شرح داده شد، کاتالیز میکند. مهارکنندههای کربنیک انهیدراز با مسدودکردن این آنزیم، بازجذب 10^{-8} NaHCO₃ را کاهش داده و میزان ادرار را افزایش میدهند.

مهارکنندههای کربنیک انهیدراز، پیشتازان داروهای مدر نوین بودند. این داروها پس از پیبردن به این که سولفونامیدهای مستوقفکننده باکتریها ۱٬ ادرار قلیایی و اسیدوز متابولیک هایپرکلرمیک ایجاد میکنند، در سال ۱۹۳۷ کشف شدند. با تولید داروهای جدیدتر، در حال حاضر، مهارکنندههای انهیدراز کربنیک به ندرت به عنوان مدر استفاده میشوند اما هنوز کاربردهای ویژهٔ

جدول ۲۵-۲ تغییرات الگوی الکترولیتی ادرار و pH بدن در پاسخ به داروهای مدر

	.ی	تهای ادرار	الكترولي	
pH يدن	K+ N	HCO ₃	NaCl	گروه
1	+ .	+++	+	مـــهارکنندههای
				انهيدراز كربنيك
†	+	0	++++	داروهای مؤثر ہر
				قوس
†	4	+	++	تيازيدها
Ť	++	+	++++	داروهای مؤثر بر
				قبوس هيمراه ينا
				تيازيدها
1	_	(+)	+	داروهای تگهدارنده
				K ⁺

+: آفزایش، ۓ کاهش، O: بدون تغییر †: آلکالوز ﴿: اسیدوز

متعددی دارند که در ادامه شرح داده می شود. استاز ولامید^۲ سردسته مهارکننده های کربنیک انهیدراز است.

فارما كوكينتيك

مهارکنندههای انیدراز کربنیک، به دنبال تجویز خوراکی به خوبی جذب می pH ادرار جذب می شوند. با مصرف ۱ دوز از این داروها افزایش pH در علت دفع ادراری $\mathrm{HCO_3}^-$ در عرض ۳۰ دقیقه مشهود شده، طی ۲ ساعت به حلول می انجامد. طی ۲ ساعت به حلول می انجامد دفع دارو از طریق ترشح در قطعه S_2 لوله نزدیک انجام می شود. بنابراین، مقدار مصرفی آن در نارسایی کلیه باید کاهش داده شود.

فارما كوديناميك

مهار فعالیت انیدراز کربنیک، بازجذب $^-$ و CT را به شدت، سرکوب میکند. این دارو در حداکثر مقدار تجویزی بیخطر خود، ۸۵% از ظرفیت بازجذب $^-$ و HCO از TCD سطحی را مهار میکند. مقداری $^-$ (HCO هنوز می تواند از طریق مکانیسههای مستقل از انیدراز کربنیک در سایر محلهای نفرون بازجذب شود، بنابراین اثر کلی استازولامید در حداکثر مقدار تجویزی آن، مهار تنها حدود ۴۵٪ بازجذب $^+$ (HCO کلیوی است. با این حال، مهارکنندههای کربنیک انیدراز سبب از دسترفتن مقدار قابل توجهی $^-$ (HCO و ایجاد اسیدوز متابولیک

هیپرکلرمیک می شوند (جدول 1 -۱۵). به دلیل کاهش 1 شور به در فیلترای گلومرولی و این واقعیت که تخلیه 1 HCO $_{3}$ منجر به افزایش بازجذب NaCl در بخشهای باقیمانده نفرون می شود، کارآیی استازولامید در افزایش ادرار با گذشت چند روز به طور قابل توجهی کاهش می بابد.

کاربرد و مقدار مصرفی (جدول ۳–۱۵ را ببینید) ۸. گلوکوم

کاهش تشکیل مایع زلالیه توسط مهارکنندههای انیدراز کربنیک، فشار داخل چشمی را کم میکند. این اثر در کنترل گلوکوم بسیار ارزشمند است و همین مسئله باعث شده است که شایع ترین مورد مصرف مهارکنندههای انیدراز کربنیک درمان گلوکوم باشد (جدول ۳–۱۰ را ببینید). مهارکنندههای انسیدراز کربنیک موضعی (دوزولامید٬ برینزولامید٬ موجود فشار داخل چشمی را بدون اثر بر کلیه و سایر قسمتهای سیستمیک کاهش میدهند.

B. قلیا یی کردن ادرار

اسید اوریک و سیستین تا حدودی نامحلول بوده و ممکن است سبب تشکیل سنگ شوند. بنابراین در سیستینوری، یک اختلال در بازجذب سیستین، می توان با استفاده از مهار کنندههای کربنیک انهیدراز pH ادرار را از V به V رساند و حلالیت سیستئین را افزایش داد. در موارد اسیداوریک pH تنها بایستی به V تا V افزایش یابد. در شرایط عدم تجویز V افزایش یابد. در شرایط عدم تجویز V افزایش درمان طولانی استازولامید تنها V تا V روز دوام می یابند بنابراین درمان طولانی مدت نیازمند تجویز خوراکی V است. قلیایی شدن ادرار مسبب تشکیل سنگ از نمکهای کلسیمی می شود (ادامه را ببینید) لذا V ادرار در طول درمان با استازولامید بایستی به دقت کنترل شود.

C. ألكالوز متابوليك

آلكالوز متابوليك عموماً با تصحيح اختلالات +K كلى بدن، حجم

جدول ۳–۱۵ مهارکنندههای انیدراز کربنیک خوراکی مـورد استفاده در درمان گلوکوم

دوز مصرفی معمول از راه خوراکی	ادو
۵۰ میلیگرم، ۳–۱ بار در روز	دىكلروفناميد
۱۰۰–۵۰ میلیگرم، ۳–۲ بار در روز	يتازولاميد

داخل عروقی یا سطوح مینرالوکورتیکوئیدها درمان می شود. با این وجود، اگر آلکالوز به دلیل استفاده بیش از حد داروهای مدر در مبتلایان به نارسایی قلبی شدید باشد، جایگزینی حجم داخل عروقی ممکن است ممنوعیت داشته باشد. در این موارد، استازولامید می تواند در تصحیح آلکالوز و نیز تولید ادرار بیشتر جهت تصحیح بار حجمی اضافه مفید باشد. همچنین، استازولامید می تواند جهت تصحیح سریع آلکالوز متابولیک که ممکن است در شرایط اسیدوز تنفسی بروز کند، مورد استفاده قرار گیرد.

D. بیماری حاد کوهنوردی^۳

ضعف، گیجی، بیخوابی، سردرد و تهوع میتواند در کوهنوردانی که به سرعت به فراتر از ۳۰۰۰ متر صعود میکنند، رخ دهد. علائم معمولاً خفیف بوده و چند روز باقی میمانند. در موارد جدی تر، ادم ریوی یا مغزی سریعاً پیشرونده میتواند تهدیدکننده حیات باشد. استازولامید با کاهش تشکیل مایع مغزی نخاعی و با کاهش pH مایع مغزی نخاعی و مغز، میتواند میزان تهویه را افزایش داده و از علائم بیماری حاد کوهنوردی بکاهد. ایس اسیدوز متوسط مغز و مایع مغزی ـ نخاعی (CSF) همچنین در درمان آینه خواب مفید میباشد.

E. دیگر موارد کاربرد

مهارکنندهای انیدراز کربنیک به عنوان داروی کمکی در درمان صرع، در بعضی فرمهای فلج دورهای هیپوکالمیک این داروها همچنین با کاهش تشکیل CSF و فشار داخل مغزی در درمان بیماران مبتلا به نشتی CSF (معمولاً به علت تومور یا ضربه به سر پدید می آید اما اغلب اوقات علت آن ناشناخته است) استفاده می شود. مهار کنندههای کربنیک انهیدراز می توانند به میزان معنی داری نشت CSF را کاهش دهند و در نهایت این داروها جهت افزایش دفع ادراری فسفات در هایپرفسفاتمی شدید استفاده شدهاند.

¹⁻ Dorzolamide 2- Brinzolamide

³⁻ Acute montain sickness

سميت

A. اسیدوز متابولیک هیپرکلرمیک

قابل پیشبینی است که مهارکنندههای انیدراز کربنیک با کاهش مزمن ذخایر "HCO₃ بدن، سبب اسیدوز شوند (جدول ۲-۱۵) اسیدوز ایجاد شده کارایی این داروها را به ۳ یا ۳ روز محدود میکند. اسیدوز برخلاف اثر دیورتیکی، تا زمانی که مصرف دارو ادامه یابد، پایدار میماند.

B. سنگهای کلیوی

فسفاتوری و هیپرکلسیوری، طی دفع ادراری بیکربنات (بیکربناتوری) توسط مهارکنندههای انیدراز کربنیک رخ می دهند. دفع کلیوی عوامل حلکننده (مانند سیترات) نیز ممکن است با استفاده مزمن، کاهش یابد. نمکهای کلسیم در pH قلیایی نسبتاً نامحلولند، این بدین معنی است که احتمال ایجاد سنگ کلیوی از این نمکها بالاست.

C. اتلاف کلیوی پتاسیم

از آنجا که بخشی از * Ra ورودی به لوله جمع کننده (با * CCO $_{3}^{-}$)، بازجذب شده و سبب افزایش پتانسیل الکتریکی منفی مجرا درآن قطعه و افزایش ترشح * K می شود، ممکن است اتلاف پتاسیم روی دهد. این اثر می تواند با تجویز همزمان کلرید پتاسیم و یا مدرهای نگهدارنده پتاسیم جبران شود. به طور نظری، اتلاف * K یکی از مشکلات تمام دیورتیکها می باشد که منجر به افزایش * Ra در توبولهای جمع کننده می شود. هر چند آنتاگونیستهای جدید گیرنده آدنوزین * A (ادامه را ببینید)، با آنتاگونیستهای جدید گیرنده آدنوزین * A (ادامه را ببینید)، با کساهش بازجذب * Ra در توبولهای پروگزیمال و مجاری جمع کننده، مانع چنین عوارضی می شوند.

D. ساير سميت

خواب آلودگی و احساس گزگز به دنبال استفاده از مقادیر بالای استازولامید شایع است. مهارکنندههای انیدراز کربنیک ممکن است در مبتلایان به نارسایی کلیوی تجمع یافته و به بروز عوارض در سیستم عصبی منجر شوند. واکنشهای افزایش حساسیت (تب، راش، سرکوب مغز استخوان و نفریت بینابینی) نیز ممکن است رخ دهند.

موارد منع مصرف

قلیایی شدن ادرار به واسطه مهارکننده های ایندراز کربنیک، دفع ادراری $\mathrm{NH_4}^+$ (با تبدیل آن به $\mathrm{NH_2}^+$ که قابل جذب سریع

میباشد) را کاهش خواهد داد که ممکن است سبب ایجاد هایپرآمونیومی و انسفالوپاتی کبدی در مبتلایان به سیروز شود.

مهارکنندههای کو ترانسپور ترهای سدیم ـ گلوکز تیپ ۲ (SGLT2^۲)

در افراد طبیعی توبول پروگزیمال تقریباً تمام گلوکز فیلتر شده توسط گلومرول را بازجذب میکند. نود درصد گلوکز بازجذب شدهاز طریق SGLT2 انجام میشود (شکل ۲–۱۵). اما مهار این ترانسپورتر به عنوان داروهای رایج در افزایش دفع گلوکز به میزان ۳۰ تا ۵۰ درصد قابل دسترسی هستند. اگرچه اطلاعات امروزی در مورد کوترانسپورترهای سدیم و گلوکز مربوط به چندین سال قبل میباشد، اما مهارکنندههای این کوترانسپورتر اخیراً شناخته شده ند و مهارکننده SGLT2 (داپاگلیفلوزین و کاناگلیفلوزین می دسترس هستند. نشان داده شده که آنژیوتانسین ۲ از طریق اثر بر گیرنده AT بر تولید SGLT2 تأثیر میگذارد. بنابراین مسدودکردن محور رنین ـ آنژیوتانسین ... آنژیوتانسین میگذارد. بنابراین مسدودکردن محور رنین ـ آنژیوتانسین ... آنژیوتانسین میگذارد. بنابراین مسدودکردن محور رنین ـ آنژیوتانسین ...

فارما كوكينتيك

مهارکنندههای SGLT2 به سرعت از دستگاه گوارش جذب می شوند. نیمه عمر حذفی داپاگلیفوزین ۱۰ تا ۱۲ ساعت بوده و تا ۷٪ دوز داده شده در ادرار به شکل ۳–۵– گلوکورونید دفع می شود. در حدود ۲٪ دارو به صورت دستنخورده از ادرار دفع می شود، اگرچه سطح دارو در نارسایی کلیه افزایش می یابد. دفع کلوکز ادراری در شرایط تشدید بیماری کلیوی کاهش می یابد. دوز کاناگلیفوزین نبایستی از TFP در روز تجاوز کند (البته با GFP نرمال ۴۹ تا ۵۹). مصرف دارو در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی و کلیوی توصیه نمی شود. بروز تداخل دارو با مصرف این داروها محتمل است برای مثال مصرف همزمان ریفامپین مقادیر دایاگلیفوزین را تا ۲۲٪ کاهش می دهد.

کاربردهای بالینی و عوارض جانبی

در حال حاضر تنها مورد مصرف این داروها به عنوان درمان خط سوم بسرای دیابت شیرین می باشند (فصل ۴۱ را ببینید). مهارکنندههای SGLT2 هموگلوبین A_{1C} را تا ۵/۵ تا ۱٪ را

¹⁻ Hyperammonemia 2- Hepatic encephalopathy

³⁻ Sodium Glucose Cotransporters inhibitor

⁴⁻ DapaGlifozin 5- CanaGlifozin

همچون سایر داروهای کاهنده قندخون خوراکی کاهش میدهند. مهارکنندههای SGLT2 برای سایر موارد توصیه نمیشوند. مهارکنندههای SGLT2 برای سایر موارد توصیه نمیشوند. مهارکنندههای SGLT2 سبب کاهش میانگین وزنی ۴/۲ کیلوگرم می شوند. مشخص نیست که چقدر از این اثرات به واسطه ویژگی میشوند. مشخص نیست که چقدر از این اثرات به واسطه ویژگی دیورتیکولی آنها است. اما مشخص شده که مهارکنندههای SGLT2 میلی متر جیوه که با افزایش فشار سیستولی ۱ میلی متر جیوهای مهارکنندههای از مصرف سیتاگلیپتان قابل مقایسه است. درمان با مهارکنندههای SGLT2 با کاهش بروز هایپوگلیسمی (۳/۵ درصد این داروها احتمال افزایش بروز عفونتهای قارچی تعاملی تا ۶ برابر در زنان و خطر بروز سایر عفونتها در مردان ۸/۸ درصد در برابر ۲۰ درصد وجود دارد.

آنتا کونیستهای گیرنده A₁ آدنوزین

علاوه بر سودمندی قدرتمند این داروها در جلوگیری از فیدبک توبولی گلومرولی (در ادامه قسمت نارسایی قلبی را ببینید) آنتاگونیستهای گیرنده آدنوزین با فعالیت NHE3 در PCT و ترشح پتاسیم با واسطه آدنوزین در توبولهای جمعکننده تداخل میکنند. بنابراین آنتاگونیستهای گیرنده آدنوزین دیورتیکهای بسیار مفید می باشند.

کافئین و تئوفیلین از مدتها قبل به عنوان یک دیورتیک ضعيف شناخته ميهدند زيرا اين عوامل سبب مهار غیراختصاصی و قدرتمند گیرنده آدنوزین میشوند. روئیفیلین یک أنتاگونیست بسیار اختصاصی گیرنده A₁ بوده که به علت سمیت CNS و اثرات منفی غیرمنتظره بر GFR از روند مطالعه خارج شده است. رولیفیلین اثرات سودمندی بر عملکرد کلیوی و احتقان در PROTECT (بیماران بستری شده مبتلا به نارسایی حاد قلبی جبران نشده و افزایش حجم جهت ارزیابی اثرات درمانی بر احتقان و عملکرد کلیوی) نداشته است. اما مهارکنندههای آدنوزین جدیدتر که بسیار قدرتمندتر و بسیار اختصاصى تر باشند، ساخته شدهاند. برخى از اينها (BG 9928] Aventri و BG9719) هم أكنون تحت بررسي و مطالعات بالینی می باشند و در صورتی که ثابت شود که این داروها اثرات سمی کمتری نسبت به رولی فیلین دارند ممکن است به عنوان یک دیورتیک و جهت مهار دفع پتاسیم و کاهش GFR ناشی از فیدیک توبولی گلومرولی استفاده شوند.

مدرهاي مؤثر بر قوس

مدرهای مؤثر بر قوس، به طور انتخابی بازجذب NaCL در این را مهار میکنند. به علت ظرفیت بالای بازجذب NaCL در این قطعه و این حقیقت که اثر دیورتیک این داروها با ایجاد اسیدوز محدود نمی شود (برخلاف مهارکننده های ایندراز کربنیک)، داروهای مؤثر بر قوس، کارآمدترین داروهای مدر موجود می باشند.

شيمي

فورزماید و اسید اتا کرینیک دو نمونه بارز داروهای این گروه هستند (جدول ۴–۱۵). ساختار شیمیایی این مدرها در شکل ۱۵–۱۵ نشان داده شده است. فورزماید، بومتانید و تورزماید مدرهای مؤثر بر قوس سولفونامیدی هستند.

اسید اتاکرینیک (که مشتق سولفونامیدی نیست) یک مشتق اسید فنوکسی استات است که حاوی یک کتون و گروه متیلن کنار هم میباشد (شکل ۷–۱۵). گروه متیلن (که در فصل سایه زده شده است) با گروه سولفیدریل آزاد سیستئین پیوند برقرار میکند و به نظر میرسد ترکیب حاصل فرم فعال این دارو باشد.

مدرهای جیوهای⁵ آلی نیز انتقال سدیم در TAL را مهار میکنند اما به علت عوارض مربوطه دیگر استفاده نمیشوند.

فارما كوكينتيك

مدرهای مؤثر بر قوس به سرعت جذب می شوند. این داروها از طریق تراوش گلومرولی و ترشح از لولههای کلیوی، حذف می شوند. جذب تورزماید خوراکی سریعتر (۱ ساعت) از فورزماید (۳–۳ ساعت) بوده و تقریباً برابر تجویز داخل وریدی آن میباشد. طول اثر فورزماید معمولاً ۳–۳ ساعت و تورزماید ۶–۴

جدول ۴-۱۵ مقادیر مصرفی مدرهای مؤثر بر قوس

کل مقدار روزانه دارو از راه خوراکی	فارو
۲–۱۵۰ میلیگرم	بومتانيد
۲۰۰–۵۰ میلیگرم	اسید اتاکرینیک
۸-۲۰ میلیگرم	فورزمايد
۲۰ میلیگرم	تورزمايد

۱. یک بار در روز یا در دوزهای منقسم دو بار در روز

2- Furosemide

4- Burnetanide

^{1 -} Rolifylline

³⁻ Ethacrynic acid

⁵⁻ Torsemide

⁶⁻ Mercurial diurctics

 $\begin{array}{c|c}
 & \text{NH-CH}_2 \\
 & \text{CH-} \\
 & \text{S} & \text{6} \\
 & \text{H}_2\text{N--O}_2\text{S} \\
 & \text{Furosemide}
\end{array}$

Ethnerynie neid

شکل ۷-۱۵- دو مدر مؤثر بر قوس. گروه مثیلن سایه زده شده در اسید اتاکرینیک بخش فعال آن بوده و ممکن است با گروههای سولفیدریل آزاد ترکیب شود.

ساعت است. نیمه عمر آنها بستگی به عملکرد کلیه دارد. از انجایی که داروهای مؤثر بر قوس بر سمت مجرایی لوله عمل میکنند، فعالیت دیورتیک آنها در ارتباط با میزان ترشحشان از لوله نزدیک است. کاهش ترشح مدرهای مؤثر بر قوس ممکن است ناشی از تجویز همزمان عواملی چون NSAID یا پروبنسید باشد که در ترشح اسیدهای ضعیف از لوله نزدیک با هم رقابت میکنند. متابولیتهای اسید اتاکرینیک و فورزماید شناسایی شدهاند اما مشخص نشده است که اثر ادرارزایی دارند یا خیر. تورزماید حداقل یک متابولیت فعال دارد که نیمه عمر آن بسیار طولانی تر از ترکیب تزریقی است. به دلیل فراهمی زیستی متفاوت فوروزماید و توروزماید و بومتانید دوز مؤثر برابر برای این داروها غیرقابل پیشبینی است اما مقادیر تخمینی آن در جدول داروها غیرقابل پیشبینی است.

فارما كوديناميك

مدرهای مؤثر بر قوس NKCC2 (ناقل مجرائی "NKCC2 در بازوی ضخیم صعودی قوس هنله) را مهار میکنند. مدرهای مؤثر بر قوس با مهار این ناقل، بازجذب NaCl را کاهش میدهند. همچنین این داروها، پتانسیل الکتریکی مثبت مجرا که از بازیافت K⁺ ناشی می شود را از بین می برند (شکل ۳–۱۵). این پتانسیل مثبت معولاً سبب بازجذب کاتیونهای دو ظرفیتی در TAL

جدول ۵-۵ قدرت نسبی دیور تیک های مؤثر بر قوس هنله

V	دوز برابر (Equivalent)	2)
	۲۰ میلیگرم	فورزمايد
9,000	۱۰ میلیگرم	تورزمايد
	۵/۰ میلیگرم	بومتانيد
	۵۰ میلیگرم	اتا کرینیک اسید

۱. دوزها به صورت تقریبی ذکر شدهاند.

می شود (شکل ۳–۱۵) و مدرهای مؤثر بر قوس با کاهش این پتانسیل، سبب افزایش دفع "Mg² و Ca² می شوند. استفاده طولانی مدت می تواند در بعضی بیماران منجر به هایپومنیزیمی قابل توجه شود. از آنجا که جذب رودهای وابسته ویتامین D و بازجذب کلیوی ناشی از هورمون پاراتیروئید کلسیم، می تواند افزایش یابد لذا مدرهای مؤثر بر قوس عموماً سبب هایپوکلسمی نمی شوند. با این وجود، در اختلالاتی که سبب هایپرکلسمی می شوند، با درمان توسط مدرهای مؤثر بر قوس همراه با انفوزیون محلول سالین، دفع "Ca² می تواند به طور مؤثری افزایش یابد.

نشان داده شده است که دیورتیکهای لوپ باعث القاء رونویسی یکی از سیکلواکسیژنازها (COX-2) میشوند که در سنتز پروستاگلاندین از اسید آراشیدونیک نقش دارد. حداقل یکی از این سه پروستاگلاندین، PGE انتقال نمک در TAL را مهار کرده و اثرات کلیوی دیورتیکهای لوپ را افزایش میدهد. NSAIDها (مانند ایندومتاسین) میتوانند از طریق کاهش سنتز پروستاگلاندین در کلیه با اعمال مدرهای مؤثر بر قوس تداخل نمایند. این تداخل در افرادی که از سایر جهات سالم هستند، حداقل است اما ممکن است در مبتلایان به سندرم نفروتیک یا سیروز کبدی قابل ملاحظه باشد.

داروهای مؤثر بر قوس علاوه بر دورتیک، از طریق بسترهای عروقی متعدد اثرات مستقیمی بر جریان خون اعمال میکنند. فورزماید جریان خون کلیوی را از طریق اثرات پروستاگلاندین بر عروق کلیوی افزایش میدهد. نشان داده شده است که هم فورزماید و هم اسید اتاکرینیک، در نارسایی کلیوی و بیماران فاقد کلیه، احتقان ریوی و فشار پرشدن بطن چپ را نیز در قبل از این که افزایش قابل اندازه گیری در برون ده ادراری رخ دهد کاهش میدهند. چنین اثراتی بر تونوسیته عروق محیطی میتواند ناشی از رهاشدن پروستاگلاندینهای کلیوی باشد که توسط یک دیورتیک، تحریک شدهاند.

کاربردهای بالینی و مقدار مصرفی

مهم ترین موارد مصرف مدرهای مؤثر بر قوس، ادم حاد ریوی و دیگر شرایط همراه با ادم و هایپرکلسمی حاد است. استفاده از مدرهای مؤثر بر قوس در این شرایط در بخش فارماکولوژی بالینی مورد بحث قرار گرفته است. دیگر موارد مصرف مدرهای مؤثر بر قوس عبارتند از: هایپرکالمی، نارسایی حاد کلیوی و مصرف بیش از حد آنیونها.

A. ها پيركالمي

مدرهای مؤثر بر قوس در هایپرکالمی خفیف، یا به دنبال کنترل حاد هایپرکالمی شدید با آبزارهای دیگر، میتوانند به طور قابل ملاحظه ای دفع ادراری K^+ را افزایش دهند. این پاسخ با تجویز همزمان NaCL و آب تقویت می شود.

B. نارسایی حادکلیوی

داروهای مؤثر بر قوس می توانند در نارسایی حاد کلیوی سرعت جریان ادراری را افزایش داده و دفع K^+ را تسریع کنند. با این وجود، دوره نارسایی کلیوی را کوتاه نکرده و یا از بروز آن جلوگیری نمی کنند. از طرف دیگر، عوامل مؤثر بر قوس از لحاظ تئوری می توانند تشکیل کست را در میلوما و نفروپاتی زنجیره سبک، بدتر کنند، زیرا افزایش غلظت CI^- در توبول دیستال ترشح پروتئین تام هورسفال (TammHorsfall) را افزایش می دهد که با پروتئین بنس جونز میلوما تشدید می شود.

C. مصرف بيش از حد أنيونها

مدرهای مؤثر بر قوس در درمان مسمومیت ناشی از خوردن برمید، فلورید و یدید که در بازوی ضخیم صعودی بازجذب میشوند مفیدند. محلول سالین باید جهت جایگزین کردن دفع ادراری *Na و فراهم نمودن -Cl تجویز شود تا از کاهش حجم مایع خارج سلولی اجتناب شود.

سميت

A. ألكالوز متابوليك هيبوكالميك

مدرهای مؤثر بر قوس، با مهار بازجذب نمک در TAL، باعث می شوند نمک بیشتری به کانال جمع کننده برسد که این امر به افزایش ترشح *K و *H توسط کانال منجر شده و آلکالوز متابولیک هیپوکالمیک ایجاد می کند (جدول ۲–۱۵). این عارضه حاصل عملکرد دیورتیک بیش از حدی است که می تواند با جایگزینی *K و تصحیح کمبود حجم از بین برود.

B. سمیت شنوایی

مدرهای مؤثر بر قوس گاهی سبب از دسترفتن شنوایی میشوند. این اثر آنها وابسته به مقدار دارو بوده و معمولاً برگشتپذیر است. این مسئله در بیمارانی که عملکرد کلیهشان را از دست دادهاند یا کسانی که دیگر داروهای دارای عوارض شنوایی مانند آنتیبیوتیکهای آمینوگلیکوزیدی نیز دریافت میکنند، شایعتر است.

C. ها يپراور يسمى

مدرهای مؤثر بر قوس می توانند سبب هیپراوریسمی شده و حملات نقرس را تشدید کنند. این اثر حاصل افزایش وابسته به کمبود حجم اسید اوریک در لوله نزدیک است. با استفاده از مقادیر پایین دارو و در نتیجه اجتناب از کمبود حجم می توان از ایجاد هیپراوریسمی جلوگیری کرد.

D. ها يپومنيز يمي

تخلیه منیزیم نتیجه قابل پیشبینی مصرف مزمن داروهای مؤثر بر قوس بوده و اغلب در بیماران با کمبود منیزیم در رژیم غذایی، رخ میدهد. این اثر میتواند با تجویز منیزیم خوراکی برطرف شود.

E. آلرژی و دیگر واکنشها

مدرهای مؤثر بر قوس به جز اسیداتاکرینیک، سولفونامید هستند. بنابراین گاهی راش جلدی، ائوزینوفیلی و به طور کمتر شایع نفریت بینابینی، ممکن است عوارض جانبی این داروها باشند. این عوارض، معمولاً با قطع دارو سریعاً از بین میروند. واكنشهاى الرژيك با اسيد اتاكرينيك شيوع بسيار كمترى دارند. از أنجايي كه قوس هنله معمولاً مستول بـازجـذب مـقدار زیادی نمک و آب است، مدرهای مؤثر بر قوس می توانند دهیدراتاسیون شدیدی ایجاد کنند. هییوناترمی در مقایسه با تیازیدها کمتر رخ میدهد (ادامه را ببینید). اما بیمارانی که در پاسخ به تشنگی ناشی از کمبود حجم آب دریافتی خود را افزایش میدهند، می توانند با مصرف این داروها به شدت هیپوناترمیک شوند. عوامل مؤثر بر قوس، مى توانند سبب هايير كلسيورى شوند که در نهایت منجر به هایپوکلسمی متوسط و هایبرپاراتیروئیدیسم ثانویه میشوند. از سوی دیگر عوامل مؤثر بر قوس اثرات متناقضی در بیماران دچار کمبود حجمی که علت دیگری برای هيپركلسمي خود داشتهاند (مانند سرطان پستان متاستاز داده يا كارسينوم سلول سنگفرشي ريه) هيپركلسمي ايجاد كنند.

H₂N-O₂S Hydrochlorothiazide CH₃ CO-NH-N H₂N-O₂S Indapamide H N CH₃ H₂N-O₂S

Metolazone

شکل ۸-۱۵ هیدروکلروتیازید و عوامل مربوط به آن

جدول ۶-۱۵ تیازیدها و مدرهای مربوط به آن

دفعات مصرف	دوز کلی روزانه دارو	هارو
تک دوز	۱۰ – ۲/۵ میلیگرم	يندروفلومتيازيد
دو دوز مجزا	۲-۵/۰ گرم	كلروتيازيد
تک دوز	۵۰–۲۵ میلیگرم	کلر تالیدون ۱
تک دوز	۱۰۰ – ۲۵ میلی گرم	هيدروكلرو تيازيد
دو دوز مجزا	۵۰–۱۲/۵ میلیگرم	هيدروفلومتيازيد
تک دوز	۱۰–۲/۵ میلیگرم	اینداپامید۱
تک دوز	۱۰ – ۲/۵ میلیگرم	متيكلوتيازيد
تک دوز	۱۰ – ۲/۵ میلی کرم	متولازون ۱
تک دوز	۱-۴ میلیگرم	پلىتيازىد
تک دوز	۲۵–۱۰۰ میل <i>ی</i> گرم	کوئینتازون ۱
تک دوز	۴-۱ میلیگرم	تري كلرومتيازيد

۱. این دارو تیازید نیست اما سولفونامیدی است که از نظر کیفی مشابه تیازیدهاست.

موارد منع مصرف

فورزماید، بومتانید و تورزماید، ممکن است در بیمارانی که به دیگر سولفونامیدها حساسند واکنش متقاطع آلرژیک ایجاد نمایند اما این مسئله به نظر نادر می رسد. استفاده بیش از حد از هر داروی مدری در سیروز کبدی، نارسایی کلیوی مرزی یا نارسایی قلبی خطرناک است.

تياز يدها

مدرهای تیازیدی ٔ در سال ۱۹۵۷ در نتیجه تلاش جهت سنتز مهارکنندههای انیدراز کربنیک کشف شدند. متعاقباً روشن شد که تیازیدها به جای PAT بر PCT غالباً انتقال NaHCO را در DCT مهار میکنند و به جای PCT بر PCT اثر میکنند با این وجود، بعضی از اعضای این گروه (کلروتالیدون) فعالیت مهارکنندگی انیدراز کربنیک قابل توجهی دارند. هیدروکلروتیازید ٔ نمونه بارز تیازیدهاست.

شیمی و فارما کوکینتیک

تمام تیازیدها مشابه مهارکنندههای انهیدراز کربنیک و سه مدر مؤثر بر قوس، یک گروه سولفونامید غیر استخلافی دارند (شکل ۸-۱۵۸).

تمام تیازیدها می توانند به صورت خوراکی تجویز شوند اما از نظر متابولیسم با هم متفاوتند. کلروتیازید، داروی مادر این گروه، چندان در چربی محلول نمیباشد و باید در مقادیر نسبتاً بالایی تجویز شود. این دارو تنها تیازیدی است که جهت تجویز تنرریقی در دسترس است. هیدروکلروتیازید داروی بسیار قدرتمندی بوده و بایستی با دوزهای کم مصرف شود (جدول ۱۵۰۶). کلروتیازید به آهستگی جذب شده و طول اثر بیشتری دارد. اگر چه اینداپامید عمدتاً توسط سیستم صفراوی دفع میشود، فرم فعال آن به اندازه کافی از طریق کلیه پاک میشود تا اثر دیورتیک خود را در DCT اعمال کند. تمام تیازیدها توسط سیستم ترشحی اسیدهای آلی در لوله نزدیک ترشح شده و با ترشح اسید اوریک از طریق این سیستم، رقابت میکنند. در ترشح اسید اوریک از تلزیدها ممکن است ترشح اسید اوریک را کند

فارما كوديناميك

تیازیدها، با مسدودکردن ناقل "NCC) Na⁺/Cl) بازجذب NaCl را میهار میکنند. از سمت مجرایی سلولهای اپی تلیال DCT را میهار میکنند.

برخلاف TAL که مدرهای مؤثر بر قوس در آنجا بازجذب به برخلاف المهار کنند، تیازیدها عملاً بازجذب به Ca²⁺ را افزایش میدهند. تصور می شود این مسئله ناشی از اثرات آن هم در لوله پیچیده نزدیک و هم لوله پیچیده دور باشد. در لوله نزدیک، کمبود حجم ناشی از تیازید منجر به افزایش بازجذب به افزایش بازجذب نیستان المولی با انسداد ورود کلسیم توسط تیازیدها، مبادله به Ca²⁺ را در غشا انسداد ورود کلسیم توسط تیازیدها، مبادله به ۲۵۵ را در غشا تاعدهای به جانبی افزایش داده (شکل ۱۵–۱۵) و بازجذب کلی افزایش بازجذب کلی افزایش بازجذب کلی افزایش بازجذب سبب هیپرکلسمی می شوند، اما می توانند هیپرپاراتیروئیدی، کارسینوم، سارکوئیدوز) را بپوشانند. تیازیدها در دران سنگهای کلیوی ناشی از هیپرکلسمی مفیدند.

عمل تیازیدها تا حدی وابسته به تولید پروستاگلاندین کلیوی است. همان گونه که قبلاً نیز در مورد مدرهای مؤثر بر قبوس شرح داده شد، اعمال تیازیدها نیز می تواند تحت شرایط خاص توسط NSAIDها مهار شود.

موارد مصرف بالینی و مقادیر مصرفی (جدول مصرفی (جدول مصرف ۱۹۵۰ را ببینید.)

موارد مصرف عمده مدرهای تیازیدی عبارتند از: ۱) فشارخون بالا ۲) نارسایی قلبی ۳) سنگ کلیه ناشی از هیپرکلسیاوری ایدیوپاتیک و ۴) دیابت بی مزه کلیوی. استفاده از تیازیدها در هر یک از این شرایط در بخش III، فارماکولوژی بالینی، شرح داده شده است.

سميت

آلکالوز متابولیک هیپوکالمیک و هیپراوریسمی
 این عوارض مشابه آنچه در مورد مدرهای مؤثر بر قوس گفته شد،
 میباشند (مطالب قبلی و جدول ۲–۱۵ را ببینید).

B. اختلال در تحمل کربوهیدراتها

هیپرگلیسمی ممکن است در بیماران با دیابت آشکار یا حتی کسانی که تستهای تحمل گلوکز آنها به میزان خفیفی غیرطبیعی است، رخ دهد این عوارض در دوزهای بالاتر هیدروکلروتیازید (بیش از ۵۰mg/d) رخ داده و در دوزهای ۱۲/۵mg/d یا کمتر بروز نمی کند. این اثرات هم به واسطه نارسایی پانکراس در ترشح انسولین و هم به واسطه کاهش جذب گلوکز از بافتها رخ می دهد. داروهای تیازیدی اثرات ضعیف، وابسته به دوز و غیروابسته به تقویت گیرنده کانالهای پتاسیم

حساس به ATP را دارند و سبب هایپرپولاریزاسیون گیرندههای بتا شده بنابراین سبب مهار ترشح انسولین میشود. این اثرات توسط هایپوکالمی تشدید شدهاند و هایپرگلیسمی ناشی از تیازیدها ممکن است تصحیح هایپوکالمی را ختفی کند.

C. هيپر ليپيدمي

تــیازیدها، ســبب ۱۵–۵٪ افــزایش در کـلسترول تـام سـرم و لیپوپروتئین با چگالی پایین (LDL) میشوند. این سطوح ممکن است با مصرف طولانی مدت به مقادیر پایه باز گردند.

D. هیپونا ترمی

هیپوناترمی یک عارضه جانبی مهم مدرهای تیازیدی است. این اثر نتیجه ترکیب ۳ عمل بالارفتن ADH ناشی از کمبود حجم، کاهش ظرفیت رقیقسازی کلیه و افزایش تشنگی میباشد. میتوان با کاهش مقدار مصرفی دارو یا محدودیت مصرف آن از ایجاد هیپوناترمی جلوگیری کرد.

E. واكنشهاي ألرژيك

تیازیدها، ترکیبات سولفونامیدی بوده و با سایر اعضای این گروه واکنش متقاطع ایجاد میکنند. حساسیت به نور و درماتیت جنرالیزه نادر است. واکنشهای آلرژیک جدی بسیار نادر بوده عبارتند از: آنمی همولیتیک، ترومبوسیتوپنی و پانکراتیت حاد نکروزدهنده.

F. سایر سمیتها

ضعف، خستگی پذیری و احساس گزگز (مشابه آنچه با مهارکنندههای ایندراز کربنیک ایجاد می شود)، ممکن است رخ دهد. ناتوانی جنسی نیز گزارش شده است اما شاید به کمبود حجم مرتبط باشد.

موارد منع مصرف

استفاده بیش از حد از هر داروی مدری در موارد سیروز کبدی، نارسایی کلیوی مرزی یا نارسایی قلبی خطرناک است (ادامه را ببینید).

مدرهای نگهدارنده پتاسیم

این مدرها با آنتاگونیزه کردن اثرات آلدوسترون در بخش انتهایی لوله دور و لولههای جمعکننده قشری، از ترشح *K جلوگیری میکنند. این مهار ممکن است با آنتاگونیسم فارماکولوژیک

Spironolactone

CL
N
CO
NH
CO
NH
CNH
NH
NH
NH
NH

Am ilo ride

شکل ۹-۵۱. مدرهای نگهدارنده پتاسیم.

گیرندههای مینرالوکورتیکوئیدی (اسپیرنولاکتون ۱، اپلرنون ۱) یا با مهار ورود کلسیم از طریق کانالهای یونی غشأ مجرایی (آمیلوراید ۱، تریامترن ۱) ایجاد شود. به نظر می رسد که در نهایت اولاریتید (اورودیلاتین نوترکیب) که هم اکنون در حال بررسیهای نهایی است بازجنب Na/K- ATPase و عملکرد Na/K- ATPase در توبولهای جمع کننده را کاهش داده و GFR را با اثرگذاری بر عروق افزایش می دهد. نزیریتید که به صورت وریدی در دسترس است GFR را افزایش و بازجذب سدیم در لولههای جمع کننده و پروگزیمال را کاهش می دهد.

شیمی و فارما کوکینتیک

ساختار آسپیرنولاکتون و آمیلوراید در شکل ۹-۱۵ نشان داده

اسپیرنولاکتون، یک استروئید صناعی است که به عنوان انتاگونیست رقابتی آلدوسترون عمل میکند. شروع و طول اثر آن با کینتیک پاسخ آلدوسترون در بافت هدف تعیین میشود. بخش اعظم غیر فعال سازی اسپیرنولاکتون در کبد صورت میپذیرد. به طور کلی، اسپیرنولاکتون شروع اثر آهستهای داشته و چندین روز زمان نیاز است تا اثر درمانی کامل آن ظاهر شود. اپلرنون یک آنالوگ اسپیرنولاکتون است که جهت گیرنده آلدوسترون انتخابی تر میباشد. این آنالوگ، چند صد برابر کمتر از

اسپیرنولاکتون، برگیرندههای آندروژنی و پروژسترونی اثر دارد و بنابراین از عوارض جانبی (برای مثال ژینکوماستی) بسیار کمتری نیز برخوردار میباشد.

أميلورايد و تريامترن، مهاركنندههاى مستقيم ورود *Na به OCCT هستند. تريامترن در كبد متابوليزه مىشود اما دفع كليوى، راه اصلى دفع فرم فعال و متابوليتهاى أن است. از أنجايى كه تريامترن به طور گسترده متابوليزه مىشود، نيمه عمر كوتاهترى داشته و بايد به دفعات بيشترى نسبت به أميلورايد (كه متابوليزه مىشود) تجويز گردد.

فارما كوديناميك

مدرهای نگهدارنده پتاسیم، بازجذب Na^+ را در لولهها و کانالهای جمعکننده کاهش می دهند. جذب پتاسیم (و ترشح K^+) در این محل، همان گونه که قبلاً نیز شرح داده شد، توسط آلدوسترون تنظیم می شود. آنتاگونیستهای آلدوسترون، با این فرآیند تداخل می نمایند. اثرات مشابهی که در ارتباط با انتقال K^+ توسط سلولهای بینابینی لوله جمعکننده مشاهده می شود تا حدودی اسیدوز متابولیک ناشی از آنتاگونیستهای آلدوسترون را توجیه می نماید (جدول K^+).

اسپیرنولاکتون و اپلرنون به گیرندههای مینرالوکورتیکوئیدی متصل شده و از فعالیت آلدوسترون میکاهند. آمیلوراید و تریامترن آلدوسترون را مسدود نمیکنند اما در عوض به طور مستقیم با ورود 'Na از کانالهای 'Na اپیتلیالی (Na-هکل ۵–۱۵) در غشأ رأسی لوله جمعکننده تداخل میکنند. از انجایی که ترشح 'X در این قطعه با ورود 'Na جفت شده است، این عوامل مدرهای نگهدارنده پتاسیم مؤثری نیز هستند.

اعــمال آنـتاگـونیستهای آلدوسترون وابسته بـه تـولید پروستاگلاندین کلیوی است، NSAIDها میتوانند تحت شرایط خاصی، اعمال مدرهای نگهدارنده پتاسیم را مهار کنند.

کاربردهای بالینی و مقدار مصرفی (جدول ۷-۱۵)

مدرهای نِگهدارنده پتاسیم در شرایط افزایش ترشح مینرالوکورتیکوئیدها یا هیپرآلدوسترونیسم (که آلدوسترونیسم نیز خوانده میشود) بسیار مفیدند. این امر میتواند ناشی از ترشح بیش از حد به صورت اولیه (سندرم کُن، تولید نابجای هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک) یا آلدوسترونیسم ثانویه (که با نارسایی

¹⁻ Spironolactone 2- Eplerenone

³⁻ Amilonde 4- Triamterene

⁵⁻ Cortical collecting tubule

⁶⁻ Conn's syndrome

جدول ۷-۱۵ مدرهای نگهدارنده پتاسیم و فرآوردههای ترکیبی

2 3 10- 1	در د	
گام تجاری	عامل نگهدارنده پتاسیم	هيدروكلرو تيازيد
ألداكتازيد	۲۵ میلیگرم اسپیرتولاکتون	۵۰ میلیگرم
ألداكتون	۲۵، ۵۰ یا ۱۰۰ میلیگرم اسپیرنولاکتون	
ديازيد	۳۷/۵ میلیگرم تریامترن	۲۵ میلیگرم
ديرينوم	نه يا د دا ميلي گرم تريامترن	019
اینسپرا`	۲۵، ۵۰ یا ۱۰۰ میلیکرم ایلرنون	
ماكسزايد	۷۵ میلیگرم تریامترن	۵۰ میلیگرم
ماکسزاید ۲۵ میلیگرم	۳۷/۵ میلیگرم تریامترن	۲۵ میلیگرم
ميذامور	۵ میلیگرم آمیلوراید	
مودور تیک	۵ میلیگرم آمیلوراید	۵۰ میلیگرم
that i also has been the flower that	1 . 1-50	170-

١. ايلرنون در حال حاضر تنها جهت استفاده در فشارخون بالا تأييد شده است.

قلبی، سیروز کبدی، سندرم نفروتیک و یا دیگر شرایط همراه با کاهش حجم مؤثر داخل عروقی برانگیخته میشود) باشد. استفاده از مدرهای چون تیازیدها یا داروهای مؤثر بر قوس میتواند با ایجاد یا تشدید کاهش حجم سبب هییرالدوسترونیسم ثانویه گردند. در شرایط افزایش ترشح مینرالوکورتیکوئیدها یا رسیدن مقدار بیش از حد Na⁺ به محلهای انتهایی نفرون، اتلاف ⁺X رخ میدهد. مدرهای نگهدارنده پتاسیم از هر نوع، ممکن است در این شرایط استفاده شوند تا ترشح ⁺X را کاهش دهند.

دوزهای کم اپلرنون (۵۰–۲۵ میلیگرم روزانه)، احتمالاً با برخی اثرات فیبروتیک و التهابی آلدوسترون تداخل میکند، در نتیجه میتوان پیشرفت آلبومینوری در بیماران دیابتی را کاهش دهد. آنچه بیش از این اهمیت دارد، آن است که اپلرنون در کاهش اختلالات خونرسانی میوکارد پس از انفارکتوس نیز نقش دارد. در یک مطالعه بالینی، اپلرنون میزان مرگ و میر در میان دارد. در یک مطالعه بالینی، اپلرنون میزان مرگ و میر در میان بیماران مبتلا به نارسایی قلبی خفیف تا متوسط پس از انفارکتوس قلبی را تا میزان ۱۵٪ (در مقایسه با دارونما)، کاهش

سندرم لیدل یک اختلال غالب بسیار نادر است که سبب فعال شدن کانالهای سدیم در مجرای جمعکننده قشری شده و سبب افزایش بازجذب سدیم و پتاسیم توسط کلیهها میشود. نشان داده شده که آمیلوراید در این شرایط مؤثر بوده است. در حالی که اسپیرنولاکتون کارآیی بسیار کمتری دارد.

سميت

A. هيپركالمي

مدرهای نگهدارنده پتاسیم، برخلاف اکثر مدرهای دیگر دفع

کلیوی *K را کاهش داده (جدول ۲-۱۵) و می توانند سبب هييركالمي خفيف، متوسط يا حتى تهديدكننده حيات شوند. خطر این عارضه در صورت وجود بیماری کلیوی (که در آن حداکثر دفع *K ممکن است کاهش یابد) یا استفاده از داروهایی که موجب کاهش سطح رنین (مسدودکنندههای الله NSAID یا مهار فعاليت أندريوتانسين (مهاركنندههاي أندريم تبديل كننده آنژیوتانسین، مهارکنندههای گیرنده آنژیوتانسین) مے ,شوند، په طور قابل ملاحظهای افزایش می باید. از آنجایی که اکثر مدرهای دیگر منجر به از دسترفتن ۴⁺ میشود، هیپرکالمی زمانی شایعتر است که مدرهای نگهدارنده پتاسیم به تنهایی استفاده شوند (به خصوص در مبتلایان به نارسایی کلیوی). هایبوکالمی ناشي از تیازیدها و آلکالوز متابولیک با استفاده از ترکیبات حاوی مقادیر ثابت مدرهای نگهدارنده پتاسیم و تیازیدها برطرف میگردد. با این وجود، با توجه به تفاوتهای موجود در فراهمی زیستی اجزای این ترکیبات، اغلب، عوارض جانبی مربوط به تیازیدها غلبه می یابند. بنابراین، عموماً ترجیح داده می شود که مقادیر دو دارو جداگانه تنظیم گردد.

B. اسیدوز متابولیک هیبرکلرمیک

مدرهای نگهدارنده K^+ با مهار ترشح H^+ به موازات ترشح K^+ میتوانند اسیدوزی مشابه آنچه در اسیدوز لولهای کلیوی نوع K^+ مشاهده میشود ایجاد کنند.

C. ژینکوماستی

استروئیدهای صناعی ممکن است با اعمال خود بر دیگر گیرندههای استروئیدی اختلالات اندوکرین ایجاد کنند. ژینکوماستی، ناتوانی جنسی و هیپرپلازی خوشخیم پروستات

(بسیار نادر) همگی با مصرف اسپیرنولاکتون گزارش شدهاند. چنین اثراتی با مصرف اپلرنون گزارش نشدهاند. که احتمالاً به دلیل این است که این دارو نسبت به اسپیرینولاکتون، جهت گیرندههای مینرالوکورتیکوئیدی بسیار حساس تر میباشد و در واقع بر سطح گیرندههای آندروژن و پروژسترون غیرفعال میباشد.

D. نارسایی حاد کلیوی

گزارش شده است که ترکیب تریامترن و اندومتاسین سبب نارسایی حاد کلیوی می گردد. این عارضه با مصرف دیگر مدرهای نگهدارنده پتاسیم گزارش نشده است.

E. سنگهای کلیوی

حلالیت تریامترن محدود است و می تواند در ادرار رسوب کرده و سنگهای کلیوی ایجاد کند.

موارد منع مصرف

این عوامل می توانند سبب هیپرکالمی شدید و یا حتی کشنده در بیماران مستعد گردند. مبتلایان به نارسایی مزمن کلیوی، استعداد به خصوصی در این زمینه داشته و باید بهندرت با این مدرها درمان شوند. در صورت مصرف دیورتیکهای نگهدارنده پتاسیم تجویز K خوراکی بایستی قطع شود. استفاده همزمان از داروهای دیگری که فعالیت سیستم رنین _ آنژیوتانسین را کاهش می دهند (مسدودکنندههای همهارکنندههای ACE و یا ARBs)، احتمال هیپرکالمی را افزایش می دهد. در بیماران با مشکل کبدی، ممکن است در متابولیسم تریامترن و اسپیرنولاکتون اختلال ایجاد شوند بنابراین مقادیر دارو دراین شرایط باید به دقت تنظیم گردد. مهارکنندههای قوی CYP3A4 (مانند اریترومایسین، فلوکونازول، مهارکنندههای قوی CYP3A4 (مانند اریترومایسین، فلوکونازول، دیلتیازیم و آب گریپفروت)، می توانند سطوح خونی الپرینولاکتوز بهطور قابل توجهی بالا ببرند، اما بر سطوح خونی اسپرینولاکتوز به به تأثیرند.

داروهایی که بر دفع آب اثر می گذارند (آکوارتیک)

مدرهای اسموزی

لوله نزدیک و بازوی نزولی قوس هنله آزادانه به آب نفوذپذیرند (جــدول ۱–۱۵). داروی فـعال از نــظر اسـموزی که تـوسط

گلومرولها تراوش شده اما بازجذب نمی گردد، سبب باقی ماندن آب در این قطعات و دفع ادراری آب می شود. این داروها می توانند جهت کاهش فشار داخل جمجمهای و حذف سریع سموم کلیوی مورد استفاده قرار بگیرند. مانیتول سردسته مدرهای اسموزی است. گلوکز از لحاظ بالینی به عنوان دیورتیک مصرف نمی شوند اما سبب دیورز اسموتیک (گلیکوزوری) در بیماران مبتلا به هایبرگلیسمی می شود.

فارما كوكينتيك

جذب مانیتول از دستگاه گوارش، بسیار ضعیف است و در صورت تجویز خوراکی به جای دیورز موجب بروز اسهال اسموتیک میشود. جهت اثرات سیستمیک، باید به صورت تزریقی تجویز گردد. مانیتول متابولیزه نشده و از طریق تراوش گلومرولی در عرض ۶۰–۳۰ دقیقه بدون بازجذب یا ترشح توبولی با اهمیتی دفع میشود. این دارو بایستی در بیماران مبتلا به نارسایی کلیه با احتیاط مصرف شود (ادامه را ببینید).

فارماكوديناميك

مدرهای اسموزی، اثر عمده خود را در لوله نزدیک و بازوی نزولی قوس هنله اعمال میکنند. این داروها از طریق اثرات اسموزی خود با عمل ADH در لوله جمعکننده مقابله میکنند. وجود یک محلول غیر قابل بازجذب مانند مانیتول با اعمال یک نیروی اسموزی از بازجذب طبیعی آب جلوگیری میکند، در نتیجه، حجم ادرار افزایش مییابد. افزایش سرعت جریان ادراری زمان تماس مایع با اپی تلیوم لوله را کاهش داده و بنابراین بازجذب *Na و نیز آب را کم میکند. دفع ادراری سدیم شدت کمتری نسبت به دفع ادراری آب داشته و در نهایت به از دسترفتن بیش از حد آب و هیپرناترمی منجر میشود.

کاربردهای بالینی و مقدار مصرفی کاهش فشار داخل جمجمهای و داخل چشمی

مدرهای اسجوزی، نیروهای استارلینگ را به گونهای تغییر میدهند که آب از سلولها خارج شده و حجم داخل سلولی را کاهش میدهد. این اثر جهت کاهش فشار داخل جمجمهای در بیماریهای نورولوژیک و کاهش فشار داخل چشمی قبل از اعمال چشم پزشکی به کار گرفته می شود. مقدار مانیتول تجویزی ۲-۲ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن و به صورت داخل وریدی است. فشار داخل جمجمهای (که مرتباً یایش

مىشود)، بايد طى ٩٠-٩٠ دقيقه افت كند كاهش سريع اسمولاریتی سرم در ابتدای دیالیز (جهت دفع توکسینهای سمی اورمیک) سبب این علائم می شود. بسیاری از نفرولوژیستها همچنین از مانیتول جهت پیشگیری از عوارض ناشی از همودیالیز در بار اول استفاده میکنند. شواهد کارآیی دارو از این جهت بسیار اندک است.

سميت

A. افزایش حجم خارج سلولی

مانیتول، به سرعت در بخش خارج سلولی توزیع شده و آب را از سلولها خارج میکند. این عمل قبل از ادرارزایی موجب افزایش حجم خارج سلولی و هیپوناترمی میشود. اثر حاصل میتواند نارسایی قلبی را عارضه دار کرده و به ادم ریوی شدید بیانجامد. سردرد، تهوع و استفراغ به طور شایع در بیماران تحت درمان با مدرهای اسموزی مشاهده میگردد.

B. دهیدراتاسیون، هیپرکالمی و هیپرناترمی

استفاده بیش از حد از مانیتول بدون جایگزینی آب به مقدار کافی می تواند در نهایت منجر به دهیدراتاسیون شدید، از دست دادن آب و هیپرناترمی شود. با خروج آب از سلولها، غلظت *K داخل سلولی بالا رفته و منجر به از دستدادن آب آزاد و هیپرکالمی میگردد. با توجه دقیق به ترکیب یونی سدیم و تعادل مایعات مى توان از این عوارض اجتناب كرد.

C. هیپونا ترمی

تجویز مانیتول تزریقی در بیماران مبتلا به نارسایی شدید کلیه، باعث تجمع مانیتول در عروق و به دنبال آن خروج اسموتیک آب از سلول و نهایتاً هیپوناترمی میشود.

آگونیستهای هورمون ضد ادراری (وازوپرسین، ADH)

وازوپرسین ٔ و دسموپرسین ٔ در درمان دیابت بیمزه مرکزی استفاده میشوند. این داروها در قصل ۳۷ شرح داده شدهاند. به نظر میرسد عمل کلیوی آنان عمدتاً از طریق گیرندههای ۷ صورت گیرد، اگر چه گیرندههای ۷۱ نیز ممکن است درگیر باشند

آنتاگونیستهای هورمون ضد ادراری

شرایط طبی متعددی از جمله نارسایی احتقانی قلب و سندرم ترشح نامتناسب ADH نامتناسب (SIADH)، در نتیجه افزایش ADH، سبب احتباس أب مىشوند. در بيماران مبتلا به CHF كه مصرف دیورتیکها سبب هاییوناترمی ناشی از افزایش ADH میشود، هایپوناترمی خطر رخ خواهد داد.

تا همین اواخر دو داروی غیرانتخابی لیتیم (که در فصل ۲۹ بحث شد) و دمکلوسایکلین (داروی ضدمیکروبی از دسته تتراسایکلینها که در فصل ۴۴ بحث شد) به علت تداخل شناخته شده خود با فعالیت ADH، مورد استفاده قرار می گرفتند. مكانيسم اين تداخل به طور كامل براي اين داروها مشخص نشده است. به علت اثرات جانبی بیشتر لیتیم، دمکلوسایکلین بیشتر مصرف می شود. امروز دمکلوسایکلین به سرعت با چندین آنتاگونیست خاص گیرنده ADH (وایتانها) جایگزین شده است. سه نوع گیرنده وازوپرسین، V_{1n} ، V_{1n} و V_{2n} شناخته شده است. گیرندههای V₁ در عروق و CNS بیان می شوند در حالی که گیرنده V_2 به طور خاص در کلیه بیان می شود. کونیواپتان V_2 (که تنها برای مصرف وریدی در دسترس است) هم علیه گیرندهها V_1 و هیم V_2 فعالیت می کند (ادامه را بینید). لیکسیواپتان^۵ و تولواپتان^۶ که داروهای خوراکی هستند به صورت انتخابی بر ضد گیرنده ۷٫ عمل میکنند. لیکسی وایتان و ساتاواپتان ۷ در حال حاضر به طور گستردمای مورد مطالعه قرار می گیرند. اما تولواپتان که اخیراً مجوز سازمان غذا و دارو را دریافت کرده در درمان هایپوناترمی بسیار مؤثر بوده و به عنوان درمان کمکی با سایر دیورتیک در بیماران مبتلا به CHF استفاده مے رشوند،

فارما كوكينتيك

نیمه عمر کونیوایتان و دمکلوسایکلین، ۱۰-۵۰ ساعت است، در حالی که نیمه عمر تولوایتان ۲۴-۱۲ ساعت است.

فارما كوديناميك

آنتاگونیستهای هورمون ضد ادراری اثرات ADH در لوله جمع کننده را مهار می کنند. کونیوایتان در سطح گیرنده های V_{1n} و یک آنتاگونیست فارماکولوژیک است. به نظر میرسد هم V_2

> 2- Desmopressin 4- Conivaptan

¹⁻ Vasopressin

³⁻Demeclocycline

⁵⁻ Lixivaptan

⁶⁻ Tolvaptan

⁷⁻ Satavaptan

لیتیوم و هم دمکلوسایکلین در پاسخ به ADH، تشکیل آدنوزین مونوفسفات حلقوی (cAMP) را کاهش میدهند.

كاربرد باليني و مقدار مصرفي

A. سندرم ترشح نامتناسب ADH

زمانی که محدودیت مصرف آب نتوانسته باشد اختلال موجود را تصحیح کند آنتاگونیستهای هورمون ضد ادراری جهت کنترل SIADH استفاده می شوند. این شرایط معمولاً در بیماران سرپایی که نمی توان آنها را مجبور به محدودیت مصرف آب کرد و یا بیماران بستری که به علل دیگر به مقادیر بالای مایع داخل وریدی نیاز دارند، رخ می دهد. دمکلوسایکلین در مقادیر ۶۰–۱۵۰ میلی گرم در روز و یا تولواپتان در مقادیر مهای گرم در روز می توانند برای SIADH استفاده شوند. سطوح پلاسمایی مناسب دمکلوسایکلین (۲ میکروگرم در میلی لیتر) باید یا پایش حفظ شود. اما سطوح پلاسمایی تولواپتان نیاز به پایش روزانه ندارد. کونیواپتان برخلاف دمکلوسایکلین و یا تولواپتان و یا تولواپتان به صورت تزریق داخل وریدی تجویز می شود. بنابراین، این دارو برای استفاده مزمن در بیماران سرپایی مناسب نیست. لیکسیواپتان و ساتاواپتان به زودی جهت مصرف خوراکی، عرضه می شوند.

B. ساير علل بالارفتن هورمون ضدادراري

هورمون ضد ادراری در پاسخ به کاهش حجم مؤثر خون در گردش که اغلب در نارسایی احتقانی قلب رخ می دهد، نیز بالا می رود و اگر درمان با جایگزینی حجم امکان پذیر نباشد، ممکن است هایپوناترمی ایجاد شود. همانند SIADH، محدودیت مصرف آب، درمان انتخابی است. در بیماران دچار نارسایی قلبی، به کارگیری این رویکرد به علت افزایش تشنگی و تجویز تعداد زیاد داروهای خوراکی، اغلب موفقیت آمیز نمی باشد. احتمالاً در این بیماران، کانی واپتان به طور خاص از اثرات مفیدی برخوردار خواهد بود چرا که آشکار شده است که بلوک گیرندههای و افزایش توسط این دارو باعث کاهش مقاومت عروق محیطی و افزایش برون ده قلبی می شود.

C. بیماری کلیه پلی کیستیک اتوزومال غالب

تولید کیست در بیماری کلیه پلیکیستیک به نظر می رسد که از طریق میانجی گری cAMP رخ می دهد. وازوپرسین محرک قدر تمند CAMP در کلیه ها است. این فرضیه وجود دارد که مهار گیرنده های \mathbf{V}_2 در کلیه ها ممکن است پیشرفت بیماری کلیه

پلی کیستیک را به تعویق بیندازد. در بسیاری از کارآزماییهای آیندهنگر تولواپتان قادر به کاهش اندازه کلیه و کند کردن پیشرفت نارسایی کلیه در یک دوره پیگیری سه ساله شده است. در این کارآزماییها، گروه تحت درمان با تولواپتان، بروز ۹/۰ درصدی از عسلکرد کبدی غیرنرمال در مقایسه با بروز ۲٪ در گروه دریافتکننده پلاسبو تجربه نمودهاند. این پدیده منجر به قطع مصرف دارو در برخی بیماران شده است.

سميت

A. دیابت بیمزه کلیوی

اگر *Na سرم دقیقاً پایش شود، هر کدام از آنتاگونیستهای ADH میتوانند سبب هیپرناترمی شدید و دیابت بی مزه کلیوی شوند. اگر جهت درمان یک اختلال روان پزشکی لیتیوم استفاده می شود، دیابت بی مزه کلیوی حاصل، می تواند با یک مدر تیازیدی یا آمیلوراید درمان شود (در ادامه بخش دیابت بی مزه را سند).

B. نارسایی کلیوی

گزارشهایی از ایجاد نارسایی حاد کلیوی هم با مصرف لیتیوم و هم دمکلوسایکلین وجود دارد. درمان طولانی مدت با لیتیوم ممکن است نفریت بینابینی مزمن نیز ایجاد کند.

C. سایر سمیتها

خشکی دهان و تشنگی از رایج ترین عوارض جانبی بسیاری از این داروها میباشد. تولواپتان ممکن است سبب کاهش فشار شود. عوارض جانبی در ارتباط با لیتیوم در فصل ۲۹ شرح داده شدهاند. از تجویز دملکوسایکلین در مبتلایان به بیماری کبدی (فصل ۴۴ را ببینید) و در کودکان زیر ۱۲ سال باید اجتناب نمود. تولواپتان همچنین ممکن است سبب بالا رفتن تستهای عملکردهای کبدی می شوند.

ترکیب داروهای مدر

داروهای مؤثر بر قوس و تیازیدها

بعضی بیماران به مقادیر معمول مدرهای مؤثر بر قوس مقاومند یا پس از یک پاسخ ابتدایی مقاوم میشوند. از آنجایی که این داروها نیمه عمر کوتاهی (۶–۲ ساعت) دارند، مقاومت موجود ممکن است به علت فاصله بیش از حد بین دفعات مصرف باشد. احتباس

کلیوی *Na ممکن است در مدت زمانی که دارو دیگر فعال نیست، به طور قابل توجهی افزایش یابد. پس از به حداقل رساندن فواصل بین دفعات مصرف و حداکثرکردن مقدار تجویزی، استفاده از دو دارو که بر جایگاههای متفاوتی از نفرون عمل میکنند ممکن است سینرژی ایجاد کند. ترکیب داروهای مؤثر بر قوس و تیازیدها حتی اگر هر یک به تنهایی اثر ناچیزی داشته باشند، اغلب سبب تولید ادرار میشوند. دلایلی متعددی جهت این پدیده وجود دارد.

اول این که، بازجذب نمک و آب از TAL یا DCT با انسداد یکی از آنها، در دیگری افزایش مییابد. بنابراین مهار هر دو پاسخ میتواند اثر دیورتیکی فزایندهای ایبجاد کنند. ثانیا، مدرهای تیازیدی، اغلب سبب دفع ادراری خفیف سدیم در لوله نزدیک میشوند که معمولاً با افزایش بازجذب در TAL، این اثر رفع میگردد. بنابراین ترکیب مدرهای مؤثر بر قوس و تیازید، میتواند بازجذب ۲۸۰ را از هر سه قسمت تا حدودی مسدود نماید.

متولازون داروی شبه تیازیدی است که معمولاً در بیماران مقاوم به مدرهای مؤثر بر قوس، استفاده می شود، اما احتمالاً سایر تیازیدها نیز مؤثرند. به علاوه، متولازون تنها به صورت فرآوردههای خوراکی در دسترس است در حالی کنه کلروتیازید می تواند به صورت تزریقی نیز تجویز شود.

ترکیب مدرهای مؤثر بر قوس و تیازیدها می تواند حتی در بیمارانی که به یک دارو پاسخ ندادهاند، مقادیر فراوانی از مایع را به حرکت در آورد. بابرایان، پایش دقیق بیمار از نظر همودینامیک ضروری است. استفاده روتین از این ترکیب در درمانهای سرپایی توصیه می شود. به علاوه، اتلاف * ۲ بسیار شایع بوده و ممکن است به تجویز * ۲ تزریقی همراه با پایش دقیق وضعیت مایع و الکترولیت نیاز داشته باشد.

مدرهای نگهدارنده پتاسیم و دیورتیکهای مؤثر بر توبول پروگزیمال و عوامل مؤثر بر قوس یا تیازیدها

در بسیاری از بیمارانی که از مدرهای مؤثر بر قوس، مهارکنندههای انیدراز کربنیک و یا تیازیدها استفاده میکنند، اغلب هیپوکالمی رخ میدهد. هیپوکالمی ایجاد شده میتواند با محدودیت NaCL خوراکی یا با مکملهای غذایی KCL کنترل شود. زمانی که هیپوکالمی نمیتواند با این شیوه درمان شود، اضافه کردن یک مدر نگهدارنده پتاسیم میتواند به طور قابل ملاحظهای دفع * ۲ را پایین آورد. با این وجود، این راهکار

معمولاً بی خطر است اما در کسانی که مستعد ایجاد هیپرکالمی با مصرف مدرهای نگهدارنده پتاسیم هستند (مانند مبتلایان به نارسایی کلیوی و یا کسانی که آنتاگونیستهای آنژیوتانسینی چون مهارکنندههای ACE دریافت میکنند)، باید از این روش اجتناب نمود.

فارماکولوژی بالینی داروهای مدر

خلاصهای از اثرات مدرها بر دفع ادراری الکترولیتها در جدول ۲-۱۵ آمده است.

شرایط همراه با ادم

علت شایع استفاده از مدرها، کاهش ادم محیطی یا ریوی است که در نتیجه بیماریهای قلبی، کلیوی یا عروقی که خونرسانی به کلیه را کاهش میدهند، ایجاد می شود. این کاهش ناشی از ناکافی بودن حجم خون مؤثر شریانی بوده و منجر به احتباس نمک و آب و افزایش حجم خون و در نهایت ایجاد ادم می شود. استفاده عاقلانه از مدرها می تواند مایع این ادم بینابینی را بدون کاهش قابل توجه در حجم پلاسما به حرکت در آورد. با این وجود، درمان بیش از حد با داروهای مدر می تواند به کاهش بیشتر حجم خون مؤثر شریانی همراه با کاهش خونرسانی به اعضاء حیاتی بیانجامد بنابراین، استفاده از داروهای مدر جهت به حرکت در آوردن مایع ادم، نیازمند پایش دقیق وضعیت همودینامیک در آوردن مایع ادم، نیازمند پایش دقیق وضعیت همودینامیک بیمار و فهم پاتولوژی بیماری زمینهای است.

نارسايي قلبي

زمانی که برون ده قلبی به واسطه نارسایی قلبی کاهش می یابد، تغییرات حاصل در فشار و جریان خون کلیه، باعث احساس کمبود حجم و در نهایت احتباس کلیوی نمک و آب می گردد. این پاسخ فیزیولوژیک، ابتدا حجم داخل عروقی و بازگشت وریدی به قلب را افزایش داده و ممکن است تا حدودی برون ده را به سمت نرمال باز گرداند (فصل ۱۳ را نیز ببینید).

اگر بیماری زمینهای علی رغم افزایش حجم پلاسما سبب تشدید افت برون ده قلبی گردد، کلیه به احتباس نمک و آب ادامه می دهد که سپس این آب از عروق نشت کرده و ادم بینابینی یا ریوی ایجاد می کند. در این شرایط استفاده از مدرها جهت کاهش

I- Metolazone

تجمع ادم (به خصوص در ریهها) ضروری میباشد. کاهش احتقان عروق ریوی با داروهای مدر ممکن است عملاً اکسیژنرسانی و بنابراین عملکرد میوکارد را بهبود ببخشد. کاهش پیشبار میتواند اندازه قلب را کوچک کرده و به فیبرهای آن اجازه دهد تا در طول مناسبی کار کنند. ادم همراه با نارسایی قلبی عموماً با مدرهای مؤثر بر قوس کنترل می شود. در بعضی شرایط، احتباس نمک و آب ممکن است به حدی شدید شود که ترکیب تیازیدها و مدرهای مؤثر بر قوس ضرورت یابد.

در درمان بیمار مبتلا به نارسایی قلبی با داروهای مدر، باید همیشه به یاد داشته باشیم که بخشی از برون ده قلبی ایس بیماران با بالابودن فشار پرشدن حفظ می گردد، لذا استفاده بیش از حد از داروهای مدر ممکن است بازگشت وریدی را کاهش داده و برون ده قلبی را بیشتر مختل کند. این مطلب به خصوص در نارسایی قلب راست، حیاتی است. وجود احتقان سیستمیک به همراه احتقان عروق ریوی، شاه علامت این اختلال است. قابل پیش بینی است که کاهش حجم ناشی از مدرها، بازگشت وریدی را کاهش داده و اگر فشار پرشدن بطن چپ به زیر ۱۵ میلی متر را کاهش داده و اگر فشار پرشدن بطن چپ به زیر ۱۵ میلی متر جیوه کاهش یابد، می تواند برون ده قلبی، چه ناشی از نارسایی بطن راست باشد یا چپ، منجر به اختلال عملکرد کلیوی و نهایتاً بطن راست باشد یا چپ، منجر به اختلال عملکرد کلیوی و نهایتاً کاهش فشار پرفیوژن می شود.

افزایش رهاسازی نمک داخل TAL باعث فعال شدن ماکولا دنسا و کاهش سرعت فیلتراسیون گلومرولی (GFR) از طریق فیدبک توبولوگلومرولار (TG) میگردد. مکانیسم چنین فیدبکی، کاهش ترشح آدنوزین توسط سلولهای ماکولا دنسا است که از طریق فعال کردن گیرندههای A_1 آدنوزین سبب انقباض عروق آوران میشود، این انقباض عروقی باعث کاهش GFR میشود. کاهش GFR وابسته فیدبک توبولوگلومرولار، کاهش اولیه ناشی از کاهش برون ده قلبی را تشدید می نماید. اقدامات اخیر جهت به کارگیری آنتاگونیستهای گیرنده آدنوزین نشان داده است که به زودی با کاهش فیدبک توبولوگلومرولار امکان به کارگیری در بیماران دچار نارسایی قلبی فراهم میشود.

الکانوز متابولیک ناشی از داروهای مدر، که با هایپرکالمی تشدید می شود، عارضه جانبی دیگری است که ممکن است عملکرد قلبی را بیشتر مختل کند. با این وجود، این عارضه می تواند با جایگزینی *K و برگرداندن حجم داخل عروقی با محلول سالین درمان شود. نارسایی شدید قلبی ممکن است استفاده از محلول سالین را حتی در بیمارانی که بیش از حد با

مدرها درمان شدهاند، ممنوع کند. در این موارد، استفاده همزمان از استازولامید به تصحیح آلکالوز کمک میکند.

دیگر عارضه جدی استفاده از مدرها به خصوص در بیمار با مشکل قلبی، هیپوکالمی است. هیپوکالمی می تواند آریتمی قلبی زمینهای را تشدید کرده و سبب مسمومیت با دیگوکسین شود. معمولاً با کاهش مصرف *Na و بنابراین کاهش سدیمی که به لوله جمعکننده مترشحه *X می رسد، می توان از این عارضه اجتناب نمود. بیمارانی که محدودیت مصرف *Na را نمی پذیرند باید مکملهای خوراکی KCL یا یک مدر نگهدارنده *X دریافت

بیماری کلیه و تارسایی کلیوی

بیماریهای مختلفی با نقش حیاتی کلیه در هومئوستاز حجم تداخل میکنند. اگر چه بعضی اختلالات کلیوی سبب اتلاف نمک میشوند، اما اکثر بیماریهای کلیوی موجب احتباس نمک و آب مـــیگردند. اگــر نــارسایی کـلیوی شــدید بـاشد (GFR SmL/min)، داروهای مدر سود اندکی دارند زیرا تراوش گلومرولی برای تولید یا تداوم یک پاسخ ناتریورتیک کافی نمیباشد. با این وجود، تعداد زیادی از بیماران با نارسایی کلیوی خفیف (GFR بین ۵ تا ۱۵mL/min باشد) میتوانند در صورت احتباس حجم زیادی از مایع بین دورههای دیالیز با داروهای مدر درمان شوند.

این پرسش که آیا درمان دیورتیک قادر به تغییر شدت و یا عاقبت نارسایی حاد کلیه میشود، هنوز به قوت خویش باقی مىباشد. این امر از آنجا ناشى مىشود كه اقسام غیرالیگوریک نارسایی حاد کلیوی، سرانجام بهتری از انواع الیگوریک (۴۰۰-۵۰-ml/24h) برون ده ادراری) نارسایی حاد کلیه خواهند داشت. تقريباً همه مطالعاتي كه با هدف پاسخدهي به سؤال فوق انجام شده است، به این اعتقاد میباشند که درمان دیورتیک در کنترل کوتاهمدت مایعات این گونه بیماران مبتلا به نارسایی حاد کلیه مفید است، حال آنکه بر پیش آگهی بلندمدت آن اثری ندارد. بسیاری از بیماریهای گلومرولی مانند اختلالات همراه با دیابت شیرین یا لوپوس اریتماتوسیستمیک، سبب احتباس نمک و آب مىشوند. علت احتباس سديم ايجاد شده به خوبي شناخته نشده است اما احتمالاً اختلال تنظيم جريان خون كوچك كليه و عملکرد لولهای از طریق آزادکردن تنگکنندههای عروقی، يروستاگلاندينها، سيتوكينها و ديگر واسطهها مسئول بروز آن میباشد. زمانی که ادم یا فشارخون بالا در این بیماران ایجاد

میشود، درمان با داروهای مدر ممکن است بسیار مؤثر باشد.

اشکال معینی از بیماری کلیوی به خصوص نفروپاتی دیابتی به طور مکرر با ایجاد هیپرکالمی در مراحل نسبتاً اولیه نارسایی کلیوی همراه میباشند. در این موارد، یک مدر تیازیدی یا مؤثر بر قوس با افزایش نمکی که به لوله جمعکننده مترشحه *K میرسد، دفع *K را تقویت میکند.

مبتلایان به بیماریهای کلیوی که منجر به سندرم نفروتیک می شوند، اغلب مشکلات پیچیدهای در کنترل حجم نشان می دهند. در این بیماران ممکن است احتباس مایع به فرم آسیت یا ادم بروز نماید، اما به علت کاهش فشار انکوتیک پلاسما، حجم پلاسمایی کاهش یافتهای دارند. این مشکل اغلب در مبتلایان به نفروپاتی با "حداقل " تغییر" رخ می دهد. در این بیماران، استفاده از مدر ممکن است سبب کاهش بیشتر در حجم پلاسما شود که خود می تواند سرعت تراوش گلومرولی (GFR) را مختل کرده و به افت فشارخون وضعیتی بیانجامد. سایر علل سندرم نفروتیک اکتراً با احتباس اولیه نمک و آب توسط کلیه همراهند که با وجود فشار انکوتیک پایین پلاسما، سبب افزایش حجم پلاسما می شود. در این موارد، درمان با داروهای مدر ممکن است در کنترل جزء وابسته به حجم فشارخون بالا، مفید باشد.

چند محدودیت مهم در انتخاب یک داروی مدر جهت فرد مبتلا به بیماری کلیوی وجود دارد. در استازولامید معمولاً باید اجتناب نمود زیرا سبب دفع NaHCO شده و می تواند اسیدوز را تشدید کند. مدرهای نگهدارنده پتاسیم ممکن است سبب هیرکالمی شوند. در گذشته تصور میشد که مدرهای تیازیدی زمانی که سرعت تراوش گلومرولی به زیر ۳۰ میلیمتر در دقیقه افت كرده باشد، بي تأثير هستند. اخيراً، مشخص شده است دیورتیکهای تیازیدی که در صورت مصرف به تنهایی دارای اثرات مفید چندانی نمی باشند، قادر هستند تا دوز مورد نیاز دیورتیکهای لوپ در بیماران با GFR حدود ۵-۱۵mL/min را به میزان معناداری کاهش دهند. بنابرایین تجویز دوز حداکثر دیورتیکهای لوپ (حداکثر ۵۰۰mg فوروسماید روزانه) یا ترکیبی از متولازون (۱۰–۵ میلیگرم روزانه) و دوزهای بسیار کستری فوروسماید (۸۰–۴۰ میلیگرم روزانه)، در درمان بیماران دیالیزی یا پیشدیالیزی دچار افزایش حجم مایعات، مفید میباشد. در نهایت، اگر چه استفاده بیش از حد داروهای مدر می تواند عملکرد کلیه را در تمام مبتلایان مختل کند اما عواقب آن در بیماران با بیماری زمینهای کلیوی جدی تر است.

سيروز كبدى

بیماری کبدی اغلب با ادم و آسیت و نیز بالارفتن فشار هیدروستاتیک ورید باب و کاهش فشار انکوتیک پلاسما همراه است. مکانیسمهای احتباس *Na توسط کلیه در این شرایط عبارتند از: کاهش خونرسانی کلیوی (در اثر تغییرات عروق سیستمیک) کاهش حجم پلاسما (به علت ایجاد آسیت) و کاهش فشار انکوتیک (هیپوآلبومینمی). به علاوه ممکن است به علت افزایش سطوح آلدوسترون پلاسما، احتباس اولیه *Na وجود داشته باشد.

زمانی که آسیت یا ادم شدید باشد، درمان با داروهای مدر می تواند بسیار سودمند واقع شود. با این وجود، بیماران سیروزی به علت کاهش ترشح دارو به مایع لولهای و نیز بالابودن سطح آلدوسترون، اغلب به مدرهای مؤثر بر قوس مقاومند. بالعکس، ادم سیروزی به طور نامعمولی به اسپیرنولاکتون و آلدوسترون پاسخ می دهد. ترکیب مدرهای مؤثر بر قوس و یک آنتاگونیست گیرنده آلدوسترون ممکن است در بعضی بیماران سودمند باشد. به هر حال به دلیل وجود پتانسیل وقوع هایپرکالمی شدید در بیماران مبتلا به سیروز کبدی و نارسایی ملایم کلیوی، در مصرف آنتاگونیستهای آلدسترون در این بیماران بایستی جوانب احتیاط را رعایت نمود.

این مسئله مهم باید تذکر داده شود که استفاده تهاجمی از داروهای مدر به صورت خوراکی در این شرایط، حتی بیش از نارسایی قلبی میتواند مخرب باشد. درمان با داروهای مدر میتواند سبب کاهش قابل توجه حجم داخل عروقی، هیپوکالمی و اسیدوز متابولیک شود. سندرم کبدی ـ کلیوی و انسفالوپاتی کبدی عواقب ناخوشایند استفاده بیش از حد داروهای مدر در بیماران سیروزی هستند.

ادم ایدیوپاتیک

ادم ایدیوپاتیک (احتباس نمک و ادم به صورت نوسانی) سندرمی است که اغلب در زنان ۲۰ تا ۳۰ ساله دیده می شود. با وجود مطالعات فراوان، پاتوفیزیولوژی این اختلال ناشناخته مانده است. بعضی از مطالعات اظهار می کنند که استفاده متناوب از مدرها ممکن است سبب ایجاد این سندرم شود. اگر چه اسپرینولاکتون در ادم ایدیوپاتیک مصرف می شود، احتمالاً باید در صورت امکان تنها با محدودیت متوسط در دریافت نمک کنترل شود. استفاده از

¹⁻ Minimal change

جورابهای بلند نیز توصیه شده اما به نظر می رسد که فواید متغیری دارند.

شرايط بدون ادم فشيارخون بالا

اعمال ادرارزایی و اتساع عروقی خفیف تیازیدها، عملاً در درمان تمام مبتلایان به فشارخون بالای اولیه مفید بوده و ممکن است در بسیاری از آنها کافی باشد (فصل ۱۱ را ببینید). اگر چه که هـیدروکلروتیازید پرمصرف ترین دیورتیک مورد استفاده در فشارخون است اما به نظر کلروتالیدون به علت نیمه عمر طولانی تر مؤثر تر خواهد بود. مدرهای مؤثر بر قوس معمولاً در مبتلایان به نارسایی کلیوی (GFR) کوچکتر از ۳۰ تا ۴۰ میلیلیتر در دقیقه) یا قلبی استفاده می شود. نشان داده شده است محدودیت متوسط دریافت *Na در رژیم غذایی (۱۰۰-۶۰ میلی اکی والان در روز) تأثیرات مدرها را در فشارخون اولیه و کاهش اتلاف کلیوی *X تقویت می کند. از دیورتیکهای نگهدارنده *K می توان جهت کاهش اتلاف پتاسیم بهره برد.

هنوز در مصرف تیازیدها به عنوان درمان ابتدایی فشارخون تردید وجود دارد. کارائی نسبتاً متوسط این داروها گاهی اوقـات درمان انفرادی با این داروها را محدود میکند. اما یک مطالعه بسیار بزرگ (با بیش از ۳۰/۰۰۰ شرکتکننده) که اخیراً انجام شده است، نشان میدهد که داروهای ارزان قیمتی چون تیازیدها، سبب نتایج مشابه یا بهتری، نسبت به مهارکنندههای ACE یا مسدودکنندههای کانال کلسیم میشوند. این نتیجه مهم اهمیت درمان با تیازیدها در فشارخون بالا را برجسته تر مینماید.

گر چه مدرها اغلب در درمان تک دارویی موفقند، اما در کنترل فشارخون بیمارانی که به چند دارو نیاز دارند نیز نقش مهمی ایفا میکنند، مدرها، کارأیی بسیاری از داروهای دیگر به خصوص مهارکنندههای ACE را افزایش میدهند. بیمارانی که با مستحکنندههای عبروقی قدرتمندی چون هیدرالازین یا مینوکسیدیل درمان میشوند، معمولاً نیاز به درمان همزمان با داروهای مدور دارند زیرا متسعکنندههای عروقی سبب احتباس قابل توجه نمک و آب میشوند.

سنگهای کلیوی

حدود دوسوم سنگهای کلیوی حاوی فسفات +Ca²⁺ یا اگزالات

Ca²⁺ هستند. اما تعداد زیادی از شرایط (هایپرتیروئیدیسم، هایپر ویستامینوز که سارکوئیدوز، بدخیمیها و...) سبب بروز هایپرکلسیوری میشوند. بسیاری از بیماران با چنین سنگهایی، نقصی در بازجذب *Ca²⁺ از لوله نزدیک دارند این حالت می تواند با مدرهای تیازیدی که بازجذب *Ca²⁺ از لوله پیچیده دور را افزایش داده و بنابراین غلظت ادراری *Ca²⁺ را پایین می آورند، درمان شود. دریافت آب بایستی افزایش یابد و دریافت نمک باید محدود شود زیرا وجود NaCl بیش از حد در رژیم غذایی بر اثر معدود شود زیرا سبب تعادل منفی کلسیم تام بدن می شود. سنگهای کلسیمی می توانند با افزایش جذب رودهای *Ca²⁺ نیز ایجاد شوند. تشکیل این سنگها در سایر موارد ایدیوپاتیک است. در این شرایط نیز تیازیدها مؤثرند اما باید به عنوان درمان کمکی همراه با سایر اقدامات استفاده شوند.

ھيپركلسمى

هیپرکلسمی، میتواند یک اورژانس طبی باشد (فصل ۴۲ را به ببینید). از آنجا که مدرهای مؤثر بر قوس، بازجذب *Ca² را به میزان قابل توجهی کاهش میدهند، میتوانند در دفع ادراری *Ca² کاملاً مفید باشند. با این وجود، مدرهای مؤثر بر قوس به صورت، مدرهای مؤثر بر قوس بی تأثیرند (و حتی بالقوه نیز میتوانند اثرات مخالفی اعمال کنند) زیرا بازجذب *Ca² در لوله میتوانند اثرات مخالفی اعمال کنند) زیرا بازجذب *Ca² در لوله نزدیک افزایش خواهد یافت. بنابراین، جهت حفظ دفع ادراری مؤثر، *Ca² باید محلول سالین همزمان با مدرهای مؤثر بر قوس تجویز شود. رویکرد معمول، انفوزیون محلول نرمال سالین و فورزماید (۱۲۰–۸۰ میلیگرم) به صورت داخل وریدی است. با شروع ادرار، سرعت انفوزیون محلول سالین میتواند با سرعت جریان ادراری هماهنگ شود تا از کاهش حجم اجتناب گردد. در صورت نیاز به انفوزیون محلول سالین کلرید پتاسیم میتواند اضافه شود.

ديابت بيمزه

دیابت بی مزه یا به علت نقص در تولید ADH است (دیابت بی مزه مرکزی یا نوروژنیک) یا پاسخ ناکافی به ADH (دیابت بی مزه کلیوی [NDI]). تجویز ADH مکمل یا یکی از آناوگهای آن تنها در دیابت بی مزه مرکزی مؤثر است. مدرهای

تبازیدی می توانند پرادراری و پرنوشی را در هر دو نوع دیایت به مزه کاهش دهند. لیتیم که در درمان اختلالات افسردگی .. مانیا مصرف می شود رایج ترین علت NDI بوده که دیور تیک های تیازیدی در درمان آن مفید خواهند بود. این اثر مفید به ظاهر متناقض تیازیدی ها به واسطه کاهش حجم پلاسما همراه با افت سرعت تراوش گلومرولی که منجر به افزایش بازجذب NaCL و أب از لوله نزدیک شده و کاهش مایعی که به قطعات رقیق کننده پایین دست می رسد، اعمال می شود. به هر حال امروزه مشخص شیده در موارد NDI ناشی از لیتیم، هیدروکلروتیازیدی ها (HCTZ) سبب افزایش اسمولاریته در مدولای نزدیک (یاییلا) و تصحیح کاهش نسبی بیان آکواپورین ۲۰ در این نوع دیابت مى شود. هيدروكلروتيازيدي ها همچنين سبب افزايش بيان ناقلين *NDI در DCT و CCT نفرونها می شوند. بنابراین در NDI حداکثر حجم ادرار رقیقی که می تواند تولید شود کاهش می یابد. محدودیت سدیم رژیم غذایی در این شرایط میتواند اثرات مفید تیازیدها بر حجم ادرار را تقویت کند. سطوح سرمی *Li در این بیماران باید به دقت پایش شود زیرا مدرها ممکن است کلیرانس کلیوی *Li را کاهش داده و سطح پلاسمایی *Li را تا محدوده سمى افزاش دهند (فصل ٢٩ را ببينيد). يرنوشي ناشي از ليتيوم

می تواند تا حدودی با آمیلوراید نیز برطرف شود. آمیلوراید ورود Li^+ به سلولهای کانال جمع کننده را بیش از ورود Na^+ میکند. همان طوری که قبلاً اشاره شده تیازیدیها در درمان سایر اشکال دیابت بی مزه کلیوی مؤثر می باشند. اما این که آیا این اثر مشابه همان مکانیسم درگیر در NDI ناشی از لیتیم باشد یا خیر، هنوز مشخص نیست.

ياسخ مطالعه مورد

این بیمار مبتلا به دیورز بسیار وحشتناک شده است که در بیماران دریافتکننده دیورتیکهای لوپ به همراه تیازیدها رخ میدهد. افت فشارخون سیستولیک و کاهش وزن به علت دیورز بسیار شدید و سریع در این بیماران است که این اثر منجر به آسیب کلیوی در این بیمار مبتلا به نارسایی کلیه اولیه شده است. این بیمار مشخص میکند که پیش از درمان فرد با دیورتیکهای قوس هنله و تیازیدها وضعیت کلیه فرد مانیتور شود (به ویژه اگر پیش از آن بیمار به صورت اولیه مبتلا به نارسایی کلیه بوده است) این بررسی در بیماران سریایی بهترین راهکار و استراتژی در آغاز درمان است.

PREPARATIONS AVAILABLE

Acctarolamade	Generic, Diameri
Amdocide	Generic, Midamor, combination dangs ¹
Bendroffumetkiszide	Naturetia, combination drugs ⁰
Brinzolumide (für aculur conditions)	Asopt
Banctanale	Generic, Burner
Canaglifloris	Servolcana
Dapaglillozia	Facusys
Chlosothinzide	Generic, Dineil
Chlorthalidone	Generic, Hygnoton, Thalitone, combination dengs ¹
Coninaptan	Vaprirol
Demodocycline	Generic, Declourycia
Dicklosphenamide	Dicto transite
Dozadamide (for ocular conditions)	Generic, Theropt
Epicecapae	laspea
Bhacryeic acid	Ellecrin
Parosemide	Generic, Lasis, others

Hydrochlorothumic	Generic, Ender, Hydro-DR. Rt.,
Hydrothum othimide	Generic, Salamen
Indapamole	Generic, liozofi
Manadal	Generic, Constant
Methamiumite (for ecular conditions)	General, Negrinamo
Methyclothinelde	Generic, Aquateusen, Bullaron
Meerinane	Genous, Nijdaws, Zasouriya (Note: Bicavallability of Nijdaws is greater than that of Zasouriya)
Nesiritide	National
Polythauside	Remese, combination drags
Quincthaneae	Flydremex
Spinnelacture	Generic, Abbactane, combination daugs ¹
Tobapten	Samples
Toronile	Generic, Demades
Trimmtenene	Dysonium
Richlormethisside	Generic, Dissesse, Nague, others

*Combustion drugs: see Table 15-6.

قارماكوكينتيك، سميت، تداغلات	كاربودهاي باليني	N/O	مكانسمائز	CHICK.
			بنيك انهيدراز	مهاركنندههاي كربنيك انهيدراز
فرآوردههای خوراکی و موضعی موجود میراشد. طول اثر ۱۳۰۹ ساعت. سمیت اسیدوزیس متابولیک، سنگ کلیه، هیپرآمونمیا در سیروز	گلوکوما، بیماری ارتفاع (کلومنوردان) ادم همراه با آلکالوزیس	کاهش بازجذب آو COH در کلیه که باعث ایجاد دیورز خود محدود میشود اسینوز متابولیک هیپرکلزمیک که Hq بنن راکاهش میدهد، کاهش فشار کره	مهار آنزیمهایی که از دهیدراتاسوین CO ₂ H و هیدراسیون CO ₂ پیشگیری میکنند	 استازولاميك ساير
		\$	 برينزولامياء دورزولاميا، موضعي در كلوكوما 	· Kittel Nonto Ceciel
			198	Apply Strange STIDS
به صورت خوراکي: نيمه عمر ۱۰ تا ۱۲ ساعت در بيماري،هاي کليوی و کبلۍ توصيه نمي،شود ۱	دیایت شیرین، جهت درمان هایبرگلیسمی به تأیید رسیده ولی اثر دیورتیکی آن تأیید تشده است	مهار بازجنب گلوگز غلظت گلوکز سرم را کاهش می دهد و بارجنب سدیم راکاهش خاده سیب اثرات دیورتیکی متوسطی می شود	کسو ترانسیور تر های سمدیم و گلوکز (SGLTS) را مسهار مسیکند که سیب کاهش بازجذب ۴۳۸ و کلوکز می شود تکلفت ب	• كالالليفاوزين كــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
				ديورتيكاهاي لوپ
فرأورتمهای خوراکی و تزریقی، طول اثر: ۲-۳ ساعت سمیت: سمیت شنوایی، هیپوولمی، از دست دادن که هیپراوریسمی، هیپومکترمی	ادم پولمونری، ادم محیطی، هسپورتانسیون، هسپرکلسمی خاد یا هسپوکالمی، نارسایی حاد کلیوی، مسمومیت با	افزایش قابل توجه دفع NaCl و تا حدی که الکالوز متابولیک هیپوکالمیک، افزایش هی و MR ادراری	مهار ناقل Na/K/2CI در بازوی صعودی قوس هنله	• قوروز مايد
		اص اوربكوزوريك ميباشك	 بومتاتید، تورسمید: عوامل سولفونامیدی لوپ شبه فوروزماید اتاکرینیک اسید: سولفونامید نیست بلکه تارای اثرات لوپ و بعضی خواص اوریکوزوریک میباشد 	بومتانید، تورسمید: ع اتاکرینیک اسید: سوا
				تيازيدها
خوراکي: طول اثر: ۲۱۷ ساعت، سميت: ألكالوز متابوليك هيپوكالميك، هيپرگليسمي، هيپوتاترمي	هيبر تانسيون، نارسايي قلبي خفيفه سنگ كليه، نفروياتي	افزایش خفیف در دفع NaCl انلاف X. آلکالوز متابولیک هیپوکالمیک، کاهش	مهار ناقل Na/Cl در توبول پیچیده دیستال	• هيدروكلروتيازيد
	ديابتي	مرمبوم است.	 متولاژون: به علت اثرات سينوژيک به کارگيري آن همراه عوامل لوپ، مرسوم است. کلروتيازيد تنها تيازيدهاي تزريقي، موجود ميباشند (۱۲). 	متولازون: به علت ال كلروتيازيد تنها تيازي

ساير داروها • كوانيواپتان • تولواپتان	انے گونیست بر سطع ۱۷ و ۷ و ۷ و کرندهای التخابی بر سطع گیرندهای ADH کیرندهای مراسط کیرندهای مراس	چشسه، هسيوزاترمى اوليه و سهس هيوزاترمى كاهش بازچنب آب افزايش غلظت ه٨ پاكسما كاهش بازچنب آب افرايش غلظت ه٨ پاكسما	(رابدوميوليز، كموتراپسيا، افزايش فشار داخل جمجمه، گلوكوما هيپوناترمي HADH	تنها VV سمیت: واکنشهای محل انفوزیون، تشنگی، پرنوشی، هاییرناترمی خوراکی: ۱۳ تا ۲۳ ساعت سمیت: پرادراوی (تکرر ادراو)، تشنگی، هاییرناترمی
ديور تيکاهای اسمو تيک • مائيتول با	اثرات فيزيكى اسموتيك، بىر تـوزيع اب بافتى چزاكه در عروق باقى مىماند	افرایش قابل توجه در جریان ادراری، کاهش حجم مغز، کاهش فشار داخل کره چشم، هیپوناترمی اولیه و میهس	نــارسامي كـليوى نــاشي از افـــزيش بـــار مـــحلول (رابــلوميوليز، كـموتراپــيا)،	تجويز VV سميت، تهوع، استفراغ، سردرد
 اپلرتون: شبيه اسپيريتو) تريامتون: مكانيسم شب 	4			
	 ایلرنون: شبیه اسپیریتولاکتون، انتخابی تر جهت گیرنده الدوسترون تریامترن: مکانیسم شبیه آمیلوراید بسیار کم قدرتاتر، با سمیت بیشتر دیور تیکاهای اسمو تیک 			
	گتون، لنتخابی،تر جهت گیرنده آلدوسترون » أمبلوراید بسیار کم قدرتتر، با سمیت بیشتر ک		القاء شده با ليتيم ستفرم ليدل	
• اميلورايد	بسلوک کمانال های سمدیمی اپنیتایال در توبول های جمعکننده کتون، انتخابی تر جهت گیرنده آلدوسترون آمبلوراید بسیار کم قدرت تره یا سمیت پیشتر	کاهش احتباس سديم و اتلاف X افزايش کليرانس ليتيم	هـيوكالمي نـاشي از ساير ديورئيكمها، كاهش يلياوري القاء شهه با ليتيم سنفرم ليدل	از طریق خوراکی فعال اسیفور متابولیک هیور
• laftelit	بلوک کمانال های سدیمی اییتایال در توبول های جمعکننده کتون، انتخابی تر جهت گیرنده آلدوسترون اصلوراید بسیار کم قدرتتر، با سمیت پیشتر	کاهش احتباس سديم و اتلاف X افزايش کليرانس ليتيم	انفاركتوس ميوكارد هميپوكالمي نماشي از ساير ديورتيكمها، كاهش پلياوري القاء شده با ليتيم	از طریق خوراکی فعال اسیدور متابولیک هیور
• أميلورايد	انتاگونیست ضعیف گیرندههای اندروژن بسلوک کمانال های مسدیمی اپیشلیال در توبول های جمهکننده کتون، انتخابی تر جهت گیرنده آلدوسترون لا امیلوراید بسیار کم قدرت تر، با سمیت پیشتر	کلیه، اثر نتاگونیستی آن بر الدوسترون در قلب و عروق کمتر شناخته شده می باشد. کاهش احتباس مسدیم و اتلاف X افزایش کلیرانس ثبییم	هـييوكالمى نـاشى از سـاير ديــــورتيكـها، پس از انفاركتوس ميوكارد ديورتيكـها، كاهش از سـاير القاء شده با ليتيم	هیپرکالمی، ژنیکوماستی (اسپیرینولاکتون و نه ایلزنون) تشدید اثرات با سایر داروهای نگهدارنده پتاسیم از طریق خوراکی فعال است. طول اثر ۲۳ ساعت دارد سمیته اسیدور متابولیک هیپرکالمی
Image ing V Tree Indie ing	انتاگونیست فارماکولوژیک الدوسترون، انتاگونیست ضعیف گیرندهای آندروژن ببلوک کمانال های سدیمی اپیتلیال در کوبول های جمهکننده امیلوراید بسیار کم قدرتاتر، با سمیت پیشتر	كاهش احتباس سديم و الملاف يتاسيم در كليه، اثر نتاگونيستى أن بر الدوسترون در قاب و عروق كمتر شناخته شده مىباشد. كاهش احتباس سديم و اتلاف X افزايش كليرانس ليتيم	الدوسترونيسم به هر علتي، هـيپوكالمي نـاشي از ساير ديــــــورتيكـمه، پس از هـيپوكالمي نـاشي از ساير ديورتيكـمه، كاهش پلياوري القاء شهه با ليتيم	شروع و خاتمه اثر آهسته، طول اثر: ۲۸ ۴۳۸ ساعت سمیت: هیپرکالمی، ژیکوماستی (اسپیرینولاکتون و نه ایلرنون) تشدید اثرات با سایر داروهای نگهدارنده پتاسیم از طریق خوراکی فعال است. طول اثر ۲۳ ساعت دارد. سمیته اسیدور متابولیک هیپرکالمی
د يور تيك، هاى نگهدار نده بتاسيم انتاكونيست آنتاكونيست اميلورايد بلوك كا	لدە پتاسىم انتاكونىست فارماكولوۋىك الدوسترون انتاكونىست ضميف كيرندمماي اندروژن بىلوك كانال هاى سدىمى اپىيتايال در توبول هاى جمهكنىده امبلورايد بسيار كم قدرتتر، با سميت پيشتر	كاهش احتباس سديم و اتلاف پتاسيم در كليه، اثر نتاكونيستي آن بر الدوسترون در قلب و عروق كمتر شناخته شده مي باشد كاهش احتباس سديم و اتلاف X	الدوسترونيسم به هر علتى، هـييوكالمى نـاشى از ساير ديــــورتيكـها، پس از شاركتوس ميوكارد ديورتيكـها، كاهش إز ساير القاء شهه با ليتيم	شروع و خاتمه اثر آه هیپرکالمی، ژنیکوماس تشدید اثرات با سایر د از طریق خوراکی فعا اسیدور متابولیک هیه

بخش چهارم: داروهای مؤثر بر عضله صاف

فصل

17

هیستامین،سروتونین و آلکالوئیدهای ارگوت

مطالعه مورد

بیمار سالم ۴۵ ساله دارای پزشکی که در طی تعطیلات در هتلی به سر میبرد دچار علائم سرگیجه، قرمزی پوست سر و سینه و تاکیکاردی در حین خوردن غذا گردیده است. اندکی بعد پزشکی دیگر با علائمی شبیه افت فشارخون وضعیتی بسیار

شدید مواجه می شود. منو غذای هتل شامل سالاد سبز، ماهی سرخ کرده، و کیک سیب بوده است. تشخیص احتمالی شما از این بمیاری چه بوده است؟ شما چگونه این بیمار را مدیریت می کنید؟

هستند که در صورت رهاشدن آنها به دنبال یک محرک، اثرات فیزیولوژیکی همچون قرمزشدن پوست، درد یا خارش، و برونکواسپاسم بروز میکند. بعدها مشخص شد که بسیاری از این مواد همچنین در بافت عصبی موجود میباشند و دارای اثرات چندگانهای میباشند. هیستامین و سروتونین (۵ ـ هیدروکسی تریپتامین، ۲۵-۱)، آمینهایی هستند که از نظر بیولوژیک فعال بوده، به عنوان ناقل عصبی عمل میکنند و در بافتهای غیر بوده، به عنوان ناقل عصبی عمل میکنند و در بافتهای غیر عصبی نیز یافت میشود. این آمینها از طریق انواع متعددی از گیرندهها، اثرات فیزیولوژیک و پاتولوژیک پیچیدهای اعمال کرده و اغلب به صورت موضعی آزاد میشوند. هیستامین و سروتونین و سروتونین بسیدهای درونزاد (فیصل ۱۷ را بسینید)،

پروستاگلاندینها و لکوترینها (فصل ۱۸ را ببینید) و سیتوکینها

از مدتها قبل معلوم شده بود که بعضی از بافتها حاوی موادی

(فصل ۵۵ را ببینید)، گروه داروهای اوتاکوئیدی از تشکیل میدهد.

به دلیل اثرات بسیار وسیع و محیطی نامطلوب آنها نه هیستامین و نه سروتونین هیچ گونه کاربرد بالینی در درمان بیماریها ندارند. به هر حال ترکیباتی که زیرواحدهای خاصی از گیرنده را فعال نموده یا بهطور انتخابی عملکرد این آمینها را آنتاگونیزه نموده اثرات بالینی خاصی دارند. بنابراین این فصل بر فارماکولوژی بالینی فارماکولوژی پایه این آمینهای آگونیست و فارماکولوژی بالینی داروهای آگونیست و آنتاگونیست انتخابی تر تأکید میکند. آلکالوئیدهای ارگوت (ترکیباتی که آگونیست نسبی گیرنده سروتونین و چندگیرنده دیگر هستند) در انتهای فصل شرح داده شدهاند.

¹⁻ Autacoid

■ هیستامین

هیستامین در سال ۱۹۰۷ ساخته شد و پس از آن از بافتهای پستانداران نیز جدا گردید. فرضیات اولیه مبنی بر نقشهای فیزیولوژیک احتمالی هیستامین بافتی بر پایه تشابهات بین اثرات تجویز داخل وریدی هیستامین و علائم شوک آنافیلاکسی و آسیب بافتی شکل گرفت. تفاوت قابل توجهی بین گونهها مشاهده می شود، به عنوان مثال هیستامین در انسان در واکنشهای آلرژیک فوری (مانند کهیر) و التهابی یک واسطه مهم محسوب می شود در حالی که در آنافیلاکسی نقش حد واسطی دارد. هیستامین نقش مهمی در ترشح اسید معده ایفا کرده (فصل ۶۲ را ببینید) و به عنوان یک ناقل و تنظیم کننده عصبی (فصول ۶ و ۲ را ببینید) نیز عمل می کند. شواهد جدیدتر حاکی از آنند که هیستامین در پاسخهای ایمونولوژیک و حاکی از آنند که هیستامین در پاسخهای ایمونولوژیک و کموتاکسی گلبولهای سفید خون نیز اهمیت دارد.

فارماكولوژي پايه هيستامين

شیمی و فارما کوکینتیک

هیستامین در گیاهان و بافتهای حیوانی وجود داشته و نیز جزئی از بعضی زهرها و ترشحات نیش حشرات محسوب میشود.

هیستیدین ساخته می شود. این واکنش در بافتهای پستانداران هیستیدین ساخته می شود. این واکنش در بافتهای پستانداران توسط آنزیم هیستیدین دکربوکسیلاز کاتالیز می گردد. هیستامین پس از ساخت ذخیره شده و یا به سرعت غیرفعال می گردد. مقدار بسیار اندکی از هیستامین به صورت دست نخورده دفع می شود و بخش اعظم آن به ۱۸- متیل هیستامین، متیل ایمیدازول استیک اسید و ایمیدازول استیک اسید (IAA) تبدیل می گردد. بعضی از نئوپلاسمها (ماستوسیتوز سیستمیک، کهیر رنگی، کارسینوئید معدی و گاهی لوکمی میلوژن) با افزایش تعداد ماستسلها یا بازوفیلها و افزایش دفع هیستامین و متابولیتهای آن همراهند.

His tamine

بخش عمده هیستامین بافتی به صورت متصل شده در گرانولها (وزیکولهای) ماستسلها یا بازوفیلها پنهان شده است، به طوری که محتوای هیستامین بسیاری از بافتها با تعداد

ماستسلهای آن ارتباط مستقیم دارد. فرم متصل هیستامین از نظر بیولوژیک غیرفعال است، اما بسیاری از محرکها (که در ادامه ذکر شدهاند) می توانند سبب آزادشدن هیستامین از ماستسل شده و بدین ترتیب به این آمین آزاد اجازه دهند، اثرات خود را بر بافتهای اطراف اعمال کند. ماستسلها به خصوص در محلهایی که مستعد آسیب بافتی هستند (بینی، دهان و پاها، سطوح داخلی بدن، و عروق خونی به خصوص در نقاط فشار و انسعابات) فراوان هستند.

هیستامین با منشأ غیر ماست سل، در چندین بافت یافت می شود از جمله مغز که در آن جا به عنوان یک ناقل عصبی عمل می کند. هیستامین به عنوان یک ناقل عصبی درونزاد در بسیاری از عصلکردهای مغزی نقش دارد از جمله کنترل عصبی دهورمونی، تنظیم قلبی ـ عروقی، تنظیم دما و وزن بدن، خواب و هوشیاری (فصول ۲۱ و ۳۷ را ببینید).

دومین محل مهم غیر عصبی ذخیره و آزادشدن هیستامین، سلولهای شبه انتروکرومافین (ECL) فوندوس معده است. سلولهای ECL هـیستامین آزاد میکنند و هیستامین به عنوان یکی از محرکهای اصلی ترشح اسید معده، سلولهای پاریتال مخاطی مترشحه اسید را فعال میسازد (فصل ۶۲ را ببینید).

ذخیره و آزادسازی هیستامین

ذخایر هیستامین ماست سلها می توانند با مکانیسمهای متعددی آزاد شوند.

A. آزادسازی ایمونولوژیک

فرآیاندهای ایسمونولوژیک مستول مسهرترین مکانیسم پاتوفیزیولوژیک آزادشدن هیستامین از ماستسلها و بازوفیلها میباشند. این سلولها، اگر توسط آنتیبادیهای IgE متصل به غشای سطحی حساس شوند، در صورت مواجهه با آنتیژن مناسب، به طور انفجاری، دگرانوله میشوند (شکل ۵–۵۵، فاز اجرایی را نیز ببینید). این نوع آزادسازی به انرژی و کلسیم نیاز دارد. دگرانولاسیون منتجر به آزادشدن ناگهانی هیستامین، آدنوزین تری فسفات (ATP) و دیگر واسطههای ذخیره شده در گرانولها میگردد. هیستامینی که از این طریق آزاد می شود، گرانولها میگردد. هیستامینی که از این طریق آزاد می شود، واسطه واکنشهای آلرژیک فوری (نوع I) میباشد. مواد آزاد شده در واکنشهای ایمنی با میانجیگری IgM یا IgM که آبشار

¹⁻ Methylimidazoleacetic acid

²⁻ Imidazoleacetic acid (IAA)

³⁻ Enterochromaffin-like

کمپلمان را فعال میکنند، سبب آزادشدن هیستامین از ماست سلها و بازوفیلها میشوند.

به نظر می رسد هیستامین، با یک مکانیسم کنترلی فیدبک منفی به واسطه گیرندههای ${
m cH}_2$ رهاشدن خود و دیگر واسطههای موجود در ماستسلهای حساس شده در بعضی بافتها را تنظیم نماید. در انسان، ماستسلهای پوست و بازوفیلها برخلاف ماستسلهای ریه این مکانیسم فیدبک منفی را از خود نشان می دهند. بنابراین، هیستامین ممکن است شدت واکنش آلرژیک در پوست و خون را محدود سازد.

هیستامین درونزاد در پاسخهای التهابی و ایمنی متفاوت، دارای نقش تنظیمکننده میباشد. به دنبال آسیب بافتی، هیستامین آزاد شده سبب اتساع عروقی موضعی و نشت پلاسمای حاوی واسطههای التهاب حاد (کمپلمان، پروتئین واکنشگر C) و آنتیبادیها میشود. هیستامین نقش فعالی در جذب کموتاکتیک سلولهای التهابی (نوتروفیلها، ائوزینوفیلها، بازوفیلها و لنفوسیتها) دارد. هیستامین از آزادشدن محتوای لیزوزومی و چندین عملکرد لنفوسیتهای T و B ممانعت میکند. اکثر این آثار از طریق گیرندههای H و H اعمال میشود. آزادشدن پهتیدها از اعصاب در پاسخ به التهاب نیز احتمالا از طریق هیستامین تنظیم میشود که این مورد به واسطه گیرندههای H پیش سیناپسی انجام میشود.

B. آزادسازی شیمیایی و مکانیکی

بعضی از آمینها از جمله داروهایی چون مورفین و توبرکورارین می توانند هیستامین را از شکل متصل شده خود در سلولها جدا کنند. این روش به انرژی نیاز ندارد و با آسیب ماستسل و دگرانولاسیون همراه نیست. دفع گرانولها از ماستسلها نیز سبب آزادسازی هیستامین میشود. زیرا یونهای سدیم در مایع خارج سلولی به سرعت این آمین را از مجموعه مذکور جدا می کنند. آسیب شیمیایی و مکانیکی ماستسل سبب دگرانولاسیون و آزادشدن هیستامین میگردد. ترکیب دگرانولاسیون و آزاد میکند این دارو اثر خود هیستامین را از ماستسلهای بافتی آزاد میکند این دارو اثر خود را از طریق یک فرآیند دگرانولاسیون اگزوسیتوزی که نیازمند از زی و کلسیم آست، اعمال مینماید.

فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

هـیستامین، اثرات بیولوژیک خود را به واسطه ترکیب با

گیرندههای سلولی ویژه واقع بر سطح غشأ اعمال میکند. H_1 - H_4 - H_1 - H_3 - H_1 - H_3 - H_4 - H_1 - H_3 - H_3 - H_3 - H_3 - H_4 - H_3 - H_4 - H_4 - H_4 - H_5 - H_5 - H_5 - H_5 - H_5 - H_6 -H

هر ۴ نوع گیرنده متعلق به ابر خانواده بـزرگ گیرندههایی میباشند که دارای ۷ منطقه عبور کننده از غشاء و با پروتئینهای G جفت می شوند (GPCR). ساختار گیرندههای H1 و H2 به طور قابل توجهی با یکدیگر متفاوت بوده و به نظر می رسد (به ترتیب) با گیرندههای موسکارینی و .HT ارتباط نزدیکتری داشته باشند. گیرنده ، ۲۸، ۴۰٪ با گیرنده ، ۲۸ شیاهت دارد اما به نظر نمی رسد با گیرنده هیستامینی دیگری ارتباط نزدیک داشته باشد. نشان داده شده است که هر ۴ گیرنده هیستامینی در بعضی دستگاهها فعالیت ذاتی دارند. بنابراین برخی از أنتى هیستامین هایی که قبلاً آنـتاگونیستهای فـارماکـولوژیک سنتى محسوب مى شدند، اكنون بايد احتمالاً أگونيستهاى معکوس در نظر گرفته شوند (فصول ۱ و ۲ را ببینید). در حقیقت، عملکرد بسیاری از مسدودکنندههای H نسل اول و دوم، احتمالاً آگونیستهای معکوس هستند. به علاوه، یک مولکول می تواند در سطح یک گیرنده هیستامینی آگونیست بوده و در سطح دیگری آنتاگونیست باشد. به عنوان مثال، کلوبنپروبیت، در سطح گیرندههای ط آگونیست و در سطح گیرندههای ط أنتاكونيست يا أكونيست معكوس است (جدول ١٦-١٤).

در مغز گیرندههای H_1 و H_2 در غشاهای پس سیناپسی هستند. واقعند در حالی که گیرندههای H_3 که در اندوتلیوم، سلولهای عضله فعال شدن گیرندههای H_1 که در اندوتلیوم، سلولهای عضله صاف و انتهاهای عصبی حضور دارند، معمولاً سبب افزایش هیدرولیز فسفواینوزیتول و افزایش اینوزیتول تری فسفات H_2 کلسیم داخل سلولی میشود. فعال شدن گیرندههای H_3 موجود در مخاط معدی، سلولهای عضلانی قلب و بعضی موجود در مخاط معدی، سلولهای عضلانی قلب و بعضی سلولهای ایمنی از طریق G_3 ، آدنوزین مونوفسفات حلقوی سلولهای ایمنی از طریق G_3 ، آدنوزین مونوفسفات حلقوی آدرنرژیک، گیرندههای H_3 سلول افزایش میدهد. مانند گیرندههای H_3 جفت شده و آبشار H_3 -DAG (اینوزیتول ۱ و ۴ و ۵ تری فسفات حدی آسیل گلیسرول) را فعال میکنند. فعال شدن گیرندههای H_3

¹⁻ Compound 48/80

²⁻ Splice variants

³⁻ Clobenprobit

جدول ۱-۱۶ انواع گیرندههای هیستامینی

انتاکونیستهای یا اکونیستهای معکوس نسبتا انتخابی	آگونیستهای نسبتا انتخابی	مکانیسم پسگیرندهای	હાંક	نوع گيرنده
مپیرآمین*، تری پرولیدین، ستیریزین	هيستاپروديفن	DAG (IP ₃ † (G _q	عضله صاف، اندو تليوم، مغز	H ₁
سايمتيدين ، رانى تيدين ، تيونيدين	أمتامين	cAMP † G _s	مخاط معدی، عضله قلب، ماست سلها، مغز	H ₂
تيوپراميد*، يدوفن پروپيت، کلوبن	α-R- متیل هیستامین،	cAMP↓ .G _i	اتورسپتورها و هـترورسپتورهای پـیشسیناپسی: مــفز، شـبکه میانتریک، پروپیت	H ₃
تيپروليسنت*	ایمنیت، ایمپیپ		دیگر نورونها	
تیو پرامید* 	کسلوبن پروپیٹ، ایستیت، کلوزاپین	cAMP↓ .G,	ائـــوزینوفیلها، نــوتروفیلها، سلولهای CD4T	H,

eAMP= أدنوزين مونوفسفات حلقوى؛ DAG= دىأسيل گليسرول؛ وIP= اينوزيتول ترى فسفات.

آزادشدن ناقل از نورونهای هیستامینرژیک و دیگر نورونها کاهش میدهد که این اثر خود را احتمالاً با کاهش ورود کلسیم از کانالهای کلسیمی نوع N در انتهاهای عصبی اعمال میکند. گیرندههای H_4 عمدتاً بر سطح لکوسیتهای مغز استخوان و در گردش خون یافت می شوند. به نظر میرسد این گیرندهها اثرات کموتاکتیک بسیار مهمی بر اثوزینوفیلها و ماست سلها داشته باشند. به نظر میرسد که گیرندههای H_4 با این اثر می توانند نقش مهمی در التهاب و آلرژی ایفا نمایند. همچنین گیرندههای نقش مهمی در التهاب و آلرژی ایفا نمایند. همچنین گیرندههای H_4 می توانند تولید این انواع سلولی را تنظیم کرده و تا حدودی واسطه اثرات شناخته شده هیستامین بر تولید سیتوکین باشند.

B. اثرات هیستامین بر بافتها و اعضا

هیستامین اثرات قدرتمندی بر عضله صاف و قلبی، بعضی سلولهای اندوتلیومی و عصبی، سلولهای ترشحی معده و سلولهای التهابی اعمال میکند. با این وجود، حساسیت به هیستامین تنوع گستردهای بین گونهها دارد. خوکچههای هندی کاملاً حساسند در حالی که حساسیت انسان، سگ و گربه تا حدودی کمتر، و موش خانگی و صحرایی بسیار کمتر است.

۱. دستگاه عصبی. هیستامین، محرک قوی انتهای اعصاب حسی به خصوص اعصاب مربوط به درد و خارش است. این اثر مربوط به گیرنده H_1 بوده و جزء مهمی از پاسخ کهیری و واکنش به گزش حشرات و گیاه گزنه محسوب می شود. بعضی شواهد اظهار می دارند که غلظتهای بالای موضعی هیستامین می تواند انتهای عصبی آوران (آکسونی) را نیز

دپلاریزه کند (به پاسخ سه گانه، آیتم شماره A مراجعه کنید). در موش و احتمالاً انسان، نورونهای تنفسی که پیام دم و بازدم را منتقل میکنند، توسط گیرندههای H_1 تنظیم می شوند. گیرندههای H_1 و H_1 نقش مهمی در اشتها و سیری اییفا میکنند. داروهای آنتیسایکوتیکی که این گیرندهها را مسئود میکنند به طور معنی داری سبب افزایش ممکن است در درد دخالت داشته باشند. گیرندهها همچنین بیش سیناپسی نقشهای مهمی در تنظیم رهاسازی ناقل در سیستم عصبی ایفا میکنند. آگونیستهای H_1 ، رهاسازی استیل کولین، آمین و ناقلهای پبتیدی را در نواحی متفاوت مغز و در اعصاب محیطی کاهش میدهند. یک آگونیست معکوس گیرنده H_2 به نام پیتولیسانت (BF2649) که به نظر می رسد سبب کاهش خواب آلودگی در بیماران مبتلا به می رسد.

۲. دستگاه قطبی ـ عروقی. در انسان، تزریق یا انفوزیون هیستامین سبب کاهش فشارخون سیستولی و دیاستولی و افزایش ضربان قلب می شود. تغییرات فشارخون به واسطه اثر مستقیم گشادکنندگی هیستامین بر آرتریولها و اسفنگترهای پیش مویرگی است و افزایش ضربان قلب نیز به واسطه اعمال تحریک کنندگی هیستامین بر قلب و تاکی کاردی رفلکسی. گرگرفتگی (احساس گرما) و سردرد نیز ممکن است به علت اتساع عروقی ناشی از تجویز هیستامین رخ دهند. اتساع عروقی ناشی از مقادیر کم هیستامین از

أنتاگونيست معكوس

طریق فعال شدن گیرنده ، H صورت می گیرد و واسطه عمده آن آزادشدن اکسید نیتریک از اندوتلیوم میباشد (فصل ۱۹ را ببینید). کاهش فشارخون معمولاً با یک تاکیکاردی رفلكسي همراه است. مقادير بالاتر هيستامين فرآيند وابسته به cAMP أتساع عروقي و تحريك مستقيم قلبي كه بـه واسطه گیرنده طه صورت می گیرد را فعال می کند. در انسان، اثرات قلبی _ عروقی مقادیر کی هیستامین معمولاً با آنتاگونیستهای گیرنده H₁ به تنهایی، قابل مهارشدن میهاشد. ادم ناشی از هیستامین از اثر این آمین بر گیرندههای H₁ در عروق گردش خون کوچک به خصوص عروق پس مویرگی ناشی می شود. این اثیر با جداشدن سلولهای اندوتلیال همراه است که اجازه ورود مایع ترانسودا و مولکول هایی تا حد پروتئین های کوچک را به بافت دور عروقی میدهد. این اثر مسئول ایجاد کهیر است. کهیر نشانه آزادشدن هیستامین در پوست میباشد. مطالعات انجام شده بر سلولهای اندوتلیال اظهار میکنند که اکتین و میوزین در این سلولها سبب منقبض و منجر به جداشدن سلولهای اندوتلیال و افزایش نفوذپذیری میشوند.

اثرات مستقیم هیستامین بر قلب هم افزایش قدرت انقباضی است و هم افزایش سرعت ضربان سازی آن. این آثار عمدتاً توسط گیرندههای H_2 اعمال می شود. هیستامین در عضلهٔ دهلیزی انسان نیز می تواند قدرت انقباض را کاهش دهد که این اثر به واسطه گیرندههای H_1 صورت می گیرد. اهمیت فیزیولوژیک این اعمال قلبی هیستامین روشن نیست. بعضی از علائم و نشانههای قلبی عروقی آنافیلاکسی، ناشی از هیستامین آزاد شده می باشد گرچه چندین واسطه دیگر نیز دخیل هستند که به نظر می رسد در انسان مهم تر از هیستامین باشند.

۳. عضله صاف برونشیولی. هیستامین هم در انسان و هم در خوکچه هندی به واسطه گیرندههای H₁ سبب تنگی برونشها میگردد. این اثر در خوکچه هندی علت مرگ ناشی از مسمومیت با هیستامین است ولی در انسانهای واجد راههای هوایی سالم، تنگی برونشها به دنبال مقادیر کم هیستامین بارز نمیباشد. با این وجود، مبتلایان به آسم به هیستامین بسیار حساسند. تنگی برونشی القا شده در این بیماران احتمالاً نمایانگر یک پاسخ عصبی تشدید شده است. زیرا این بیماران به بسیاری از محرکهای دیگر نیز پاسخی شدید میدهند و پاسخ آنها به هیستامین میتواند علاوه بر آنتاگونیستهای گیرنده H₁ توسط داروهای مسدودکننده آنتاگونیستهای گیرنده H₁ توسط داروهای مسدودکننده

سیستم خودکار نیز همچون داروهای مسدودکننده عقده، مسدود شود (فصل ۲۰ را ببینید). گرچه تست تحریکی با متاکولین بیشترین کاربرد را دارد اما تستهایی که از مقادیر کم هیستامین استنشاقی نیز استفاده میکنند، در تشخیص فعالیت شدید برونشها در بیماران مشکوک به آسم یا فیبروز کیستیک مفید میباشند. این بیماران ممکن است در مقایسه با افراد سالم ۱۰۰ تا ۱۰۰۰ برابر به هیستامین (و متاکولین) حساس تر باشند. جالب اینجاست که در گونههای اندکی حساس تر باشند. جالب اینجاست که در گونههای اندکی رابر هیستامین تظاهر می یابد که نمایانگر غالب بودن گیرنده برابر هیستامین تظاهر می یابد که نمایانگر غالب بودن گیرنده برابر هیستامین قوایی آنهاست.

- ۴. عضله صاف دستگاه گوارش. هیستامین سبب انقباض عضله صاف رودهای شده و انقباض، ناشی از هیستامین بر روی ایلئوم خوکچه هندی، روشی استاندارد جهت ارزیایی بیولوژیک این آمین است. روده انسان به اندازه خوکچه هندی حساس نیست اما مقادیر بالای هیستامین ممکن است سبب اسهال شود که بخشی از اسهال ایجاد شده ناشی از ایس اثر میباشد. این عمل هیستامین به واسطه گیرندههای ۲۱ صورت میگیرد.
- ۵. عضله صاف دیگر اعضا. در انسان، هیستامین عموماً اثرات ناچیزی بر عضله صاف چشم و دستگاه ادراری ـ تناسلی دارد. با این وجود، زنان حاملهای که از واکنشهای آنافیلاکتیک رنج میبرند ممکن است در نتیجه انقباضات ناشی از هیستامین، جنین خود را سقط کنند. در بعضی گونهها، حساسیت رحم جهت ارزیابی بیولوژیک هیستامین کافی میباشد.
- ج بافت ترشحی. هیستامین مدت بسیار طولانی است که به عنوان محرک قدر تمند ترشح اسید معدی و به میزان کمتر، تولید پیسین و فاکتور داخلی معده شناخته می شود. این اثر از فعال شدن گیرنده های H_2 سلول های پاریتال معدی ناشی می شود و با افزایش فعالیت آدنیلیل سیکلاز، غلظت CAMP و کلسیم داخل سلولی همراه است. دیگر محرک های ترشح و کلسیم داخل سلولی همراه است. دیگر محرک های ترشح اسید معده مانند استیل کولین و گاسترین، CAMP را افزایش نمی دهند. گرچه حداکثر اثر آن ها بر برون ده اسیدی معده می تواند توسط آنتاگونیستهای گیرنده H_2 کاهش یابد، اما از بین نمی رود. این اعمال به تفصیل در فصل A مورد بحث قرار گرفته اند. هیستامین، ترشح در روده کوچک و بزرگ را نیز تحریک می کند. بالعکس آگونیستهای هیستامین نیز تحریک می کند. بالعکس آگونیستهای هیستامین نیز تحریک می کند.

انتخابی گیرندههای و H₃ ترشح اسید تحریک شده توسط غذا یا پنتاگاسترین را در چندین گونه مهار میکنند.

هیستامین در غلظتهای معمولی اثرات بسیار کمتری بر فعالیت دیگر بافتهای غدهای دارد. غلظتهای بسیار بالای آن میتواند سبب تخلیه مدولای آدرنال شود.

۷. اثرات متابولیک. مطالعات اخیر بر روی موشهای فاقد گیرنده بنان می دهند، که نبود این گیرنده در حیوانات سبب افزایش دریافت غذا، کاهش مصرف انرژی و چاقی می شود. هم چنین در این حیوانات مقاومت به انسولین و افزایش سطوح خونی لپتین و انسولین مشاهده می گردد. هنوز مشخص نشده است که آیا گیرنده به H نقش مشابهی در انسان ایفا می کند، اما تحقیقات فزایندهای جهت مشخص شدن مفید بودن اگونیستهای به برای درمان چاقی، در حال انجام است.

الم پاسخ سه گانه د تزریق داخل جلدی هیستامین سبب ایجاد یک لکه قرمز مشخص، ادم و برافروختگی می شود که اولین بار چندین سال پیش توصیف گردید. این اثر ۳ نوع سلول مجزا را در بر می گیرد. عضله صاف در گردش خون کوچک، اندوتلیوم مویرگ یا ونول و انتهای اعصاب حسی. در محل تزریق به علت اتساع عروق کوچک، قرمزی ایجاد می شود که به سرعت به یک کهیر ادماتو در محل تزریق و یک هاله قرمز نامنظم در اطراف آن تبدیل می گردد. گفته می شود که کهیر، توسط یک رفلکس آکسونی به وجود می آید. احساس خارش ممکن است این اثرات را همراهی کند.

اثرات موضعی مشابهی ممکن است با تزریق داخل جلای رهاکنندههای هیستامین (ترکیب ۴۸/۸۰ مورفین و غیره) یا استعمال آنتیژنهای مناسب بر پوست انسان حساس شده ایجاد شود. گرچه اکثر این آثار موضعی می توانند با تجویز قبلی یک داروی مسدودکننده H_1 مسدود شوند، ولی گیرندههای H_2 و H_3 نیز ممکن است در آنها دخیل باشد. با سایر اثراتی که ممکن است به واسطه گیرندههای هیستامین اعمال شوند. هیستامین علاوه بر تحریک موضعی انتهای اعصاب درد محیطی از طریق گیرندههای H_1 و H_1 می تواند در درک درد توسط سیستم عصبی مرکزی نیز ایفای نقش کند. نشان داده شده است که بوریمامید کمی از اولین نامزدهای عمل مسدودکنندگی H_1 و آنالوگهای جدیدتر آن کمه فاقد تأثیر بر گیرندههای H_2 H_3 یا H_4 هستند، با تجویز به داخل سیستم عصبی مرکزی عمل ضد درد قابل توجهی در جوندگان دارند. گفته می شود اثیر ضدورد حاصل با

اوپیوئیدها قابل مقایسه است اما تحمل، سرکوب تنفسی و یبوست با مصرف آنها گزارش نشده است.

دیگر آگونیستهای هیستامین

جانشینیهای کوچک در حلقه ایمیدازول هیستامین، انتخابی بودن این ترکیبات برای انواع گیرندههای هیستامینی را به طور قابل ملاحظهای تغییر میدهد. بعضی از آنها در جدول ۱-۱۶ آورده شدهاند.

فارماكولوژي باليني هيستامين

كاربردهاي باليني

در آزمونهای عملکرد ریوی، آثروسلهای هیستامین به عنوان یک تست تحریککننده جهت فعالیت بیش از حد برونشها استفاده میشود. هیستامین در حال حاضر هیچ استفاده بالینی دیگری ندارد.

سمیت و موارد منع مصرف

عوارض جانبی آزادشدن هیستامین مانند عوارضی که به دنبال تجویز هیستامین ایجاد میشوند، وابسته به مقدار بوده و عبارتند از: گرگرفتگی، افت فشارخون، تاکیکاردی، سردرد، کهیر، تنگی برونشها و ناراحتی گوارشی. این آثار با خوردن ماهی فاسد شده و (مسمومیت با ماهیهای Scombroid) نیز مشاهده شده و شواهدی وجود دارد که هیستامین ناشی از عمل باکتریها در گوشت ماهی عامل عمده این پدیده است.

هیستامین نباید در مبتلایان به آسم (مگر به عنوان بخشی از آزمون عملکرد ریوی که به دقت کنترل میشود) یا زخم فعال یا خونریزی گوارشی تجویز گردد.

آنتاكونيستهاى هيستامين

اثرات هیستامین آزاد شده در بدن میتواند به طرق متعددی کاهش داده شود. آنتاگونیستهای فیزیولوژیک به خصوص ایی نفرین اعمال متضادی بر عضله صاف دارند اما بر گیرندههای متفاوتی عمل میکنند. این مسئله از نظر بالینی با اهمیت است زیرا تزریق اپینفرین میتواند در آنافیلاکسی سیستمیک و دیگر شسرایطی که با آزادشدن مقادیر زیاد هیستامین (و دیگر واسطههای بسیار مهم) همراهند، جان بیمار را نجات دهد.

مهاركنندههاي آزادشدن هيستامين، دگرانولاسيون ماستسلها (که حاصل برهمکنش آنتیژن ـ IgE و تحریک ایـمونولوژیک آنـها است) را کاهش مـیدهند. گرومولین ۱ ندوکرومیل آیه نظر می رسد، چنین اثری داشته باشند (فصل ۲۰ را ببینید) و در درمان آسم مورد استفاده قرار میگیرند گرچه مکانیسم مولکولی زمینهای این اعمال در حال حاضر په طور کامل شناخته نشده است. آگونیستهای گیرنده β_1 آدرنرژیک نیز به نظر میرسد قادر به کاهش آزادسازی هیستامین باشند.

آنتا گونیستهای گیرنده هیستامین، سومین راهکار کاهش پاسخهای مربوط به هیستامین هستند. بیش از ۶۰ سال است که ترکیباتی که به صورت رقابتی بسیاری از اعمال هیستامین بر عضله صاف را آنتاگونیزه میکنند در دسترس قرار دارند. با این وجود، تا قبل از سال ۱۹۷۲ که بوریماید (آنتاگونیست گیرندههای رH) معرفی شد، مهار اثر تحریکی هیستامین در ترشح اسید معده، ممکن نبود. ایجاد آنتاگونیستهای انتخابی گیرندههای _تH منجر به درمان مؤثرتر بیماری زخم پیتیک شده است (فصل ۶۲ را نیز ببینید). أنتاگونیستهای انتخابی Ha و Ha هنوز جهت استفاده باليني در دسترس نيستند. بـا ايـن وجـود، آنتاگونیستهای قوی و انتخابی گیرندههای H₃ (تیویرامید^۳ و كلوبن يروييت ") ساخته شدهاند.

■ آنتاگونیستهای گیرنده هیستامین

آنتا گونیستهای گیرندهٔ H₁

ترکیباتی که به صورت رقابتی هیستامین را در سطح گیرندههای مسدود میکنند و یا به صورت آگونیستهای معکوس بر H_1 سطح این گیرندههای تأثیر میگذارند و در ادامه متن به عنوان آنتاگونیست معرفی میشوند سالهاست در درمان آلرژی استفاده میشود و بسیاری از آنتاگونیستهای H در حال حاضر در بازار ایالات متحده موجودند. بسیاری از آنها هم به تنهایی و هم در ترکیباتی چون قرصهای سرماخوردگی و داروهای خوابآور (فصل ۶۳) به صورت بدون نسخه در دسترسند.

فارماكولوژي پايه آنتاگونيستهاي گیرنده H₁

شیمی و فارما کوکینتیک

آنتاگونیستهای H به داروهای نسل اول و دوم تقسیم می شوند. این گروهها با خوابآوری نسبتاً قوی اکثر داروهای نسل اول از

هم تشخیص داده می شوند. همچنین داروهای نسل اول پیشتر احتمال داردگیرندههای سیستم خودکار را نیز مسدود کنند. نسل دوم مسدودکنندههای H₁ خوابآوری کمتری دارند، این امر تـا حدوی به علت توزیع ناکامل آنها در سیستم عصبی مرکزی میباشد. تمام أنتاگونیستهای ،H آمینهای پایداری هستند که ساختار کلی آنها در شکل ۱-۱۶ نشان داده شده است. دوز بعضی از این دارو در جدول ۲-۱۶ آمده است.

این داروها با تجویز خوراکی، به سرعت جذب شده و حداکثر غلظت خونی آنها طی ۲-۱ ساعت ایجاد می شود. این داروها به طور گسترده در بدن توزیع شده و داروهای نسل اول به راحتی وارد سیستم عصبی مرکزی میشوند. بعضی از آنها به طور وسیع متابولیزه میشوند که این متابولیسم عمدتاً از طریق سیستمهای میکروزومی کبد انجام می گیرد. چندین مورد از داروهای نسل دوم توسط سیستم CYP3A4 متابولیزه شده و بنابراین با مهار أنزيم P450 توسط ساير داروها، (مانند كتوكونازول) تداخلات مهمی ایجاد میکنند. طول عمر مؤثر اکثر این داروها به دنبال مصرف تک دوز، ۶-۴ ساعت است اما مکلیزین^۵ و چند داروی نسل دوم طولانی اثر بوده و مدت اثر آنها ۲۴-۱۲ ساعت است. محلولیت در چربی داروهای جدیدتر به طور قابل مالاحظهای کمتر از داروهای نسل اول بوده و سوبسترای ناقل گلیکویروتئینی P در سد خونی مغزی هستند در نتیجه به دشواری وارد سیستم عصبی مرکزی شده و یا اصلاً وارد نمی شوند. بسیاری از أنتاكونيستهاي H1 داراي متابوليتهاي فعال هستند. متابولیتهای فعال هیدروکسیزین 7 ، ترفنادین 7 و لوراتادین $^{\Lambda}$ به عنوان دارو موجودند (به تـرتيب سـتريزين ، فكسـوفنادين ، ١ دزلوراتادین^{۱۱}).

فارما كوديناميك

هم أنتاكونيستهاي خنثي H₁ و هم أكونيستهاي معكوس H₁. هر دو قادر هستند طی اتصال رقابتی برگشت پذیر با گیرنده ،H، فعالیت آن را مهار کرده یا کاهش دهند. مشخص شده است که بسیاری از کهِ آنها آگونیستهای معکوس هستند و وجود چنین مكانيسم عملي براي اين عوامل، محتمل مي باشد. قدرت اين داروها در سطح گیرندههای طی قابل چشمیوشی و در سطح گیرندههای H₃ اندک است. به عنوان مثال، انقباض ناشی از

- 1- Cromolyn
- 3- Thioperamide
- 5- Meclizine
- 7- Terfenadine
- 9- Cetrizine
- 2- Nedocromil
- 4- Clobenpropit
- 6- Hydroxyzine
- 8- Loratadine
- 10- Fexofenadine
- 11- Desloratadine

شکل ۱-۹۶-ساختار عمومی داروهای آنتاگونیست ، H و نمونههایی از زیر گروههای عمده. زیرگروههای شیمیایی با سایه مشخص شدهاند.

هیستامین در عضلات صاف برنشیولی یا گوارشی می تواند با این داروها به طور کامل مهار شود اما اثرات آن بر ترشح اسید معده و قلب، غیرقابل تغییرند.

نسل اول آنتاگونیستهای گیرنده H_1 اعمال بسیاری دارند که به انسداد اعمال هیستامین مربوط نیستند. بسیاری از این اعمال احتمالاً از تشابه ساختار عمومی (شکل ۱–۱۶) این داروها به ساختار داروهایی که در سطح گیرندههای کولینرژیک موسکارینی، گیرندههای موضعی عمل میکنند، ناشی میشود. اثر بی حسکنندههای موضعی عمل میکنند، ناشی میشود. بعضی از این اثرات، فاقد ارزش درمانی بوده و بعضی نامطلوبند. ۱. خوابآوری است اما شدت این اثر در زیر گروههای شیمیایی خوابآوری است اما شدت این اثر در زیر گروههای شیمیایی در بعضی داروها به اندازه کافی غالب است که آنها را به در بعضی داروی 'خوابآور کمکی' (فیصل ۳۶ را ببینید) سودمند استفاده میکنند و جهت استفاده در روز نامناسب میباشند. ایس اثر شعبیه اثسرات بعضی از داروهای ضدموسکارینی بوده و بسیار متفاوت از اثر خوابآوری مهار صدموسکارینی بوده و بسیار متفاوت از اثر خوابآوری مهار

نشدهٔ داروهای آرام بخش خواب آور می باشد. در دوز معمولی، گاهی کودکان (و به ندرت بزرگسالان) به جای خواب آلودگی، علائم تحریک را نشان می دهند. در سطوح بسیار بالای سمی، تحریک قابل توجه، آشفتگی و حتی تشنج ممکن است قبل از کما ایجاد شوند. نسل دوم آنتاگونیستهای الم فاقد اثر خواب آوری یا محرک بوده و یا اثر اندکی دارند. همچنین این داروها (یا متابولیتهای فعال آنها) در مقایسه با آنتی هیستامین های نسل اول اثرات بسیار کمتری بر سیستم خودکار اعمال می کنند.

۲. اثرات ضد تهوع و ضد استفراغ ــ چندین آنتاگونیست H₁ نسل اول، اثر قابل توجهی در پیشگیری از بیماری مسافرت دارند (جدول ۲–۱۶). این داروها اثر کمتری بر یک حمله بیماری مسافرت که شروع شده است، دارد. بعضی از آنتاگونیستهای H₁ مانند دوکسیلامین (در بندکتین) در گذشته جهت درمان تهوع و استفراغ حاملگی به طور گسترده استفاده میشدند (ادامه را ببینید).
 اگرچه که مصرف بندکتین در سال ۱۹۸۳ قطع شد. یک اگرچه که مصرف بندکتین در سال ۱۹۸۳ قطع شد. یک

جدول ۲-۱۶ بعضی از داروهای آنتی هیستامینی مورد استفاده در بالغین

	دوز تجویزی معمول	فعاليت ضدكولينرژيك	توضيحات
49)10		نسل اول	183
اتانول أمين ها		ر ا	
کاربینوکسامین (کلیستین)	۸–۲ میل کیم	+++	خواب آور خفیف تا متوسط
	۵۰ میلیگرم	+++	خواب أور بارز، ضد بیماری مسافرت
(درامامین)	176-		, 0, 0, 1, 1, 1, 1, 1
ر در دیفنهیدرامین (بنادریل و غیره)	۵۰–۲۵ میلیگرم	+++	خواب آور بارز، ضد بیماری مسافرت
مشتقات پیپرازین	,,,,,,		1
هیدروکسیزین (آتاراکس و غیره)	۱۵۰۱–۱۵ میلیگرم	. nd	خواب أور بارز
سیکلیزین (مارزین)	۵۰–۲۵ میلیگرم	***	خواب آور خفیف، ضد بیماری مسافرت
مکلیزین (بونین و غیره)	۵۰–۲۵ میلیگرم	_	خوابآور خقیف، ضد بیماری مسافرت
الكيل أمينها			
برم فنیرأمین (دیمتان و غیره)	۸–۴ میلیگرم	+	خوابآور خفیف
کلرفنیرآمین (کلر ـ تریمتون و غیره)	۸-۴ میلیگرم	+	خواب آور خفیف، داروی OTC درمان
			سرماخوردگی
مشتقات فنوتيازين			
پرومتازین (فنرگان و غیره)	۱۰-۲۵ میلیگرم	. 4++	خوابآور بارز، ضد تهوع، انسداد 🛚
متفرقه			
سیپروهپتادین (پریاکتین و غیره)	۴ میلیگرم	+	خوابأور متوسط، فعاليت ضدسروتونيني
			مشخصی نیز دارد.
	داروها	ر نسل دوم 🔑 👾 👵	The state of the state of
پيپريدين			
فكسوفنادين (آلگرا)	۶۰ میلیگرم	_	
متفرقه			
لوراتادین (کلاریتین)،	۱۰ میلیگرم	-	طولانی دوزاژ، در دوزاژ ۵ میلیگرم
دس لوراتادین (کلارینکس)	(دسلوراتادین، ۵ میلیگرم)		استفاده شود
ستیریزین (زیر تک)	۱۰ – ۵ میلیگرم		

nd= اطلاعاتی مربوط به آن موجود نیست.

ترکیب مشابه که ترکیب دوکسی لامین و پیریدوکسین (دیکلژیس ٔ) است توسط FDA در سال ۲۰۱۳ تأیید شد.

- ۳. اثرات ضد پارکینسونی بعضی از آنتاگونیستهای H₁ به خصوص دیفنهیدرامین⁷ اثرات تضعیفکنندگی فوری بارزی بر علائم خارج هرمی ناشی از بعضی داروهای آنتی سایکوز دارنـد. این دارو جهت مقابله با واکنشهای دیستونیک حاد به داروهای آنتی سایکوز به صورت تزریقی تجویز میشود.
- ۴. اعمال ضد کولینرژیک ــ بسیاری از داروهای نسل اول به خصوص زیر گروههای اتانول آمین و اتیان دی آمین، اثرات شبه آتروپیتی بارزی بر گیرندههای موسکارینی محیطی دارند. این عمل ممکن است مسئول برخی از مزایای

- (احتمالی) که در مورد آب ریزش بینی غیر آلرژیک گزارش شدهاند باشد، اما ممکن است به احتباس ادرار و تاری دید نیز منجر شود.
- ۵. اعمال مسدودکننده گیرندههای آدرنرژیک بسیاری از آنتاگونیستهای H₁ به خصوص زیر گروههای فنوتیازین (مانند پرومتازین^۳) اثرات مسدودکنندگی گیرندههای آلفا از خود نشان میدهند. این عمل ممکن است سبب افت فشارخون وضعیتی در بیماران مستعد گردد. انسداد گیرنده بتا مشاهده نمی شود.
- عمل انسداد سروتونین ـــ اثبرات مسدودکنندگی قوی در

²⁻ Diphenhydramine

¹⁻ Diclegis
3- Promethazine

سطح گیرندههای سروتونین، در مورد بعضی از انتاگونیستهای H_1 نسل اول به خصوص سیپروهپتادین نشان داده شده است. این دارو به عنوان یک داروی ضد سروتونین به وجود آمده است و با آن گروه دارویی مورد بحث قرار میگیرد. با این وجود، ساختار آن شبیه آنستی هیستامین های فسنوتیازینی بوده و یک داروی مسدودکننده H_1 قدرتمند است.

- ۷. بیحسکنندگی موضعی ـ چندین آگونیست H₁ نسل اول، بیحسکنندههای موضعی قدرتمندی هستند. این داروها، به شیوه پروکائین و لیدوکائین اکانالهای سدیم را در غشاهای تحریکپذیر مسدود میکنند. دیفنهیدرامین و پرومتازین به عنوان بیحسکنندههای موضعی، عملاً قوی تر از پروکائین هستند. این داروها، گاهی جهت ایجاد بیحسی موضعی در بیمارانی که به داروهای بیحسکننده موضعی معمول آلرژی دارند، مورد استفاده قرار میگیرند. تعداد کمی از این داروها کانالهای پتاسیم را نیز مسدود میکنند. این اثر در ادامه شرح داده شده است (سمیت را ببینید).
- م سایر اعمال. بعضی از آنتاگونیستهای H₁ مانند ستیریزین، رهاسازی هیستامین و برخی واسطههای التهابی دیگر از ماستسل را مهار می کنند. این عمل به علت انسداد گیرندههای H₁ نیست و می تواند ناشی از اثر بر گیرندههای _H4 باشد. مکانیسم این اثر مشخص نشده است، اما می تواند در اثرات سودمند این داروها در درمان آلرژیهایی چون رینیت ایفای نقش داشته باشد. نشان داده شده، که تعداد کمی از آنتاگونیستهای _H4 (مانند ترفنادین ^۲، آکریواستین ^۵) کمی از آنتاگونیستهای _H4 موجود در سلولهای سرطانی، این تلیوم روده و مویرگهای مغز را مهار می کنند. اهمیت این اثر مشخص نیست.

فارماکولوژی بالینی آنتاگونیستهای گیرنده \mathbf{H}_1

كاربردهاي باليني

نسل اول بلوک کنندههای گیرنده H₁، به گستردگی و در قالب داروهای بدون نسخه در دست میباشند. شیوع وضعیتهای آلرژیک و بیخطری نسبی این داروها موجب استفاده روزافزون آنها شده است. اثرات خوابآوری این داروها موجب تجویز بسیار

زیاد و در عین حال مصرف بدون نسخه داروهای نسل دوم آنتیهیستامین شده است.

A. واكنشهاى ألرژيك

داروهای آنتی هیستامینی H_1 اغلب اولین داروهای مورد استفاده جهت پیشگیری یا درمان علائم واکنشهای آلرژیک هستند. در رینیت آلرژیک (تب یونجه) و کهیر که در آنها هیستامین، واسطه اصلی است، آنتاگونیستهای H_1 داروی انتخابی بوده و اغلب کاملاً مؤثرند. در کهیر که هیستامین واسطه اصلی است. آنتاگونیستهای هیستامین داروی انتخابی و غالباً کاملاً مؤثر حتی پیش از آغاز مواجهه با عامل ایجادکننده کهیر میباشد. یا این وجود، در آسم برونشیال که واسطههای متعددی را درگیر می میامد. یا

آزادشدن هیستامین میتواند زمینه ساز آنژیوادم باشد اما به نظر می رسد دوام آن به واسطه کینینهای پپتیدی باشد که از داروهای آنتی هیستامینی متاثر نمی شوند. در مورد درماتیت آتوپیک، داروهای آنتی هیستامینی چون دیفن هیدرامین استفاده می شوند. کاربرد دیفن هیدرامین، اغلب به دلیل اثر جانبی خواب آوری آن است که آگاهی نسبت به خارش را کاهش می دهد.

آنتی هیستامین های H_1 مورد استفاده در درمان شرایط آلرژیکی چون تب یونجه، معمولاً با هدف به حداقل رسانیدن اثرات خواب آوری انتخاب می شوند به گونهای که در ایالات متحده، داروهایی که بیشترین استفاده را دارند، آلکیل آمینها و داروهای نسل دوم غیر خواب آور میباشند. با این وجود، اثر خواب آوری و کارآیی درمانی داروهای مختلف به طور گستردهای در افراد مختلف متفاوت است. به علاوه، اثر بخشی بالینی یک گروه دارویی ممکن است با ادامه مصرف از بین برود و استفاده از یک گروه دارویی دیگر ممکن است اثربخشی دارو را به عللی که هنوز نامشخص است، بازگرداند.

نسل دوم آنتاگونیستهای H_1 عمدتاً جهت درمان رینیت آلرژیک و کهیر مزمن مورد استفاده قرار میگیرند. چندین مقایسه دوسویه کور که بین این داروها و داروهای قدیمی تر (مانند کلرفنیرآمین) صورت گرفته است حاکی از کارآیی درمانی یکسان این داروها میباشند. با این وجود، خواب آوری و اختلال در کار با ماشین آلات که در ۵۰٪ بیمارانی که آنتی هیستامین های نسل اول دریافت میکنند رخ می دهد، در مورد داروهای نسل دوم، تنها ۷٪

4- Terfenadine

²⁻ Procaine

³⁻ Lidocaine

⁵⁻ Acrivastine

است. داروهای جدیدتر حتی در فرمولاسیونهای ژنریک بدون نسخه بسیار گرانترند.

B. بیماری مسافرت و اختلالات وستیبولی

اسکوپلامین (فصل ۸ را ببینید) و برخی آنـتاگونیستهای H₁ نسل اول مؤثرترین داروهای موجود در پیشگیری از بیماری مسافرت میباشند. داروهای أنتیهیستامینی که حداکثر تأثیر را در ایس مسورد دارند دیفن هیدرامین و پرومتازین هستند. دیمن هیدرینات ٔ که تقریباً به طور انحصاری جهت درمان بیماری مسافرت ساخته شده است، یک نمک دیفن هیدرامین می باشد که کارائی مشابه با آن دارد. پیپرازینها (سیکلیزین و مکلیزین ") نیز اثر چشمگیری در پیشگیری از بیماری مسافرت داشته و در اغلب بیماران خواب آوری کمتری نسبت به دیفن هیدرامین دارند. مقادیر تجویزی آن مشابه اختلالات آلرژیک است (جدول ۲-۱۶). هم اسكوپولامين و هم آنتاگونيستهاي ، H، همراه با افدرین یا آمفتامین در پیشگیری از بیماری مسافرت مؤثرترند.

ادعا می شود که داروهای آنتی هیستامینی مؤثر در پروفیلاکسی بیماری مسافرت در سندرم مینیر تن مفیدند اما کارآیی آنها در این سندرم مشخص نشده است.

C. تهوع و استفراغ حاملگی

داروهای آنتاگونیست H₁ متعددی از نظر امکان استفاده در درمان بیماری صبحگاهی حاملگی مطالعه شدهاند. مشتقات پیپرازین با نشان دادهشدن اثرات تراتوژنیک آنها در جوندگان از استفاده در این موارد کنار گذاشته شدند. دوکسی لامین که یک آنتاگونیست اتانول آمینی است به عنوان جزئی از بندکتین (داروی H_1 تجویزی که حاوی پیریدوکسین نیز میباشد) جهت این کاربرد ساخته شد. اثرات تراتوژنیک احتمالی دوکسی لامین از سال ۱۹۷۸ به طور گسترده منتشر شد زیرا گزارشات موردی اندکی مبنی بر ناهنجاریهای جنینی به دنبال مصرف بندکتین توسط مادر وجود داشت. خطر بروز نقایص مادرزادی را گزارش نکردهاند. بنابراین باز تولید ترکیبات مشابه را توجیه میکنند.

سميت

طيف گسترده اثرات غير أنتي هيستاميني أنتي هيستامين هاي ال در قسمتهای قبلی شرح داده شدند. بعضی از این اثرات (خوابآوری، عمل ضدموسکارینی) جهت مصارف درمانی به خصوص در داروهای بدون نسخه (فصل ۶۳ را ببینید) بـه کـار گرفته شدهاند. با این وجود، این دو اثر شایعترین آثار ناخواستهای

هستند که با تجویز این داروها جهت انسداد گیرندههای هیستامینی مشاهده می شوند.

اثرات سمی کمتر شایع به دنبال استفاده سیستمیک دارو عبارتند از: تحریک و تشنج در کودکان، افت فشارخون وضعیتی و پاسخهای آلرژیک. آلرژی دارویی به دنبال مصرف موضعی أنتاكونيست ،H₁ نسبتاً شايع است. آثار مصرف مقادير بيش از حد داروهای قدیمی تر به صورت سیستمیک شبیه مصرف بیش از حد آتروپین بوده و به شیوه مشابهی درمان می شوند (فصول ۸ و ۵۸ را ببینید). مصرف بیش از حد آستمیزول ^۶ یا ترفنادین^۷ ممکن است سبب القای آریتمیهای قلبی شود. این اثر در صورت تداخل با مهارکنندههای آنزیمی ممکن است در مقادیر معمولی نیز رخ دهد (قسمت تداخلات دارویی را در ادامه ببینید). این داروها دیگر در بازار ایالات متحده موجود نیستند.

تداخلات دارويي

در بسیمارانی که داروهای نسل دوم ابتدایی (ترفنادین یا أستميزول) را هـمراه بـا كـتوكونازول، ايـتراكـونازول يـا أنتى بيوتيكهاي ماكروليدي همجون اريترومايسين مصرف می کردند، آریتمی های بطنی کشنده رخ داده است. این داروهای ضد میکروبی متابولیسم بسیاری از داروها توسط CYP3A4 را مهار کرده و سبب افزایش قابل توجه در سطوح خونی أنتى هيستامين ها ميشود. مكانيسم اين عوارض، انسداد کانالهای پتاسیمی HERG (IL) در قلب است. این کانالها در رپلاریزاسیون پتانسیل عمل مشارکت میکنند (فیصل ۱۴ را ببینید). نتیجه انسداد این کانالها، افزایش مدت و تغییر در شکل پتانسیل عمل است که منجر به آریتمی میشود. به علت این مشكلات، هم ترفنادين و هم آستميزول از بازار أمريكا كنار گذاشته شدهاند. در مکانهایی که این داروها همچنان در دسترس اند، باید در نظر داشت که ترفنادین و استمیزول در بیمارانی که کتوکونازول، ایتراکونازول یا ماکرولیدها را مصرف میکنند و نیز در مبتلایان به بیماری کبدی ممنوعیت دارند. آب گریپ فروت؛ نیز CYP3A4 را مهار میکند و نشان داده شده که سطوح خونی ترفنادین را به طرز چشمگیری افزایش می دهد.

استفاده همزمان از آنتاگونیستهای H₄ که سبب خواب آلودگی قابل توجه می شوند و سایر داروهایی که تضعیف کننده سیستم عصبی مرکزی هستند منجر به اثرات

2- Cyclizine

4- Meniere's syndrome

^{1 -} Dimenhydrinate

³⁻ Meclizine

⁵⁻ Bendectin

⁶⁻ Asternizole

⁷⁻ Terfenadine

فزایندهای شده است لذا مصرف آنها هنگام رانندگی یا کار با ماشین آلات ممنوع است. به طرز مشابهی، اثرات مسدودکنندگی سیستم خودکار آنتی هیستامین های قدیمی تر، با مصرف داروهای موسکارینی و مسدودکننده α افزایش می یابد.

آنتاگونیستهایگیرنده H₂

ساخت آنتاگونیستهای گیرنده H_2 برپایه این مشاهده بود که آنتاگونیستهای H_1 هیچ تأثیری بر ترشح اسید ناشی از هیستامین در معده نداشتند. دستکاری مولکولی هیستامین منجر به ساخت داروهایی شد که ترشح اسید معده را سرکوب کرده اما فاقد هرگونه تأثیر آگونیستی یا آنتاگونیستی H_1 بودند. همچون سایر گیرندههای هیستامین، گیرنده H_2 از خود فعالیت ساختاری نشان می دهد و بسیاری از مهارکنندههای H_2 ، آگونیستهای معکوس می باشند.

شیوع بالای بیماری زخم پپتیک و شکایات گوارشی مربوطه توجه فراوانی را به آنتاگونیستهای گیرنده H_2 معطوف داشته است. اگرچه این داروها، مؤثر ترین داروهای موجود نیستند ولی توانایی آنها در کاهش ترشح اسید معده، همراه با عوارض کم، آنها را بسیار محبوب کرده و آنها را در زمره داروهای بدون نسخه قرار داده است. این داروها با جزئیات بیشتر در فصل 7 مورد بحث قرار گرفتهاند (و سبب افزایش وزن میشوند).

آنتاگونیستهای گیرنده _{H4} و H₄

اگرچه، هیچ داروی اختصاصی جهت گیرندههای H_3 و H_3 تاکنون جهت مصارف بالینی موجود نمیباشد، ولی توجه زیادی به قابلیتهای درمانی این داروها، معطوف شده است. داروهای اختصاصی جهت گیرنده H_3 احتمالاً در درمان اختلالات خواب، نارکولپسی، چاقی و اختلالات شناختی و روانپزشکی، موثر میباشند. تیپرولیسانت یک آگونیست معکوس گیرنده H_3 میباشند. که باعث کاهش چرخههای خواب در موشهای جهش میباشد و انسانهای مبتلا به نارکولپسی شده است. افزایش چاقی یافته و انسانهای مبتلا به نارکولپسی شده است. افزایش چاقی اگونیستهای معکوس H_3 سبب کاهش مصرف غذا در مدل آگونیستهای معکوس H_3 سبب کاهش مصرف غذا در مدل حیوانی میشوند. افزایش اشتها در موشهای فاقد هر دو گیرنده است، چندین داروی آنتیسایکوتیک جدیدتر تمایل بسیار زیادی است، چندین داروی آنتیسایکوتیک جدیدتر تمایل بسیار زیادی بر گیرندههای H_3 و درند وسبب افزایش وزن میشوند).

به دلیل شباهت بسیار زیادگیرندههای H_3 و H_4 بسیاری از لیگاندهای مؤثر بر H_3 بر گیرندههای H_4 هم متصل می شوند. داروهای بلوک کننده H_4 در درمان وضعیتهای التهابی مرزمن همچون آسم که اثوزینوفیلها و ماست سلها نقش قابل ملاحظه ای دارند، مفید می باشند. هیچ لیگاندی با اثر انتخابی بر گیرنده H_4 جهت مصرف انسانی موجود نمی باشد ولی با توجه به داروهای تحقیقاتی که در جدول 1-1 لیست شده اند، بسیاری از میهارکنندههای انتخابی H_4 (دیفنهیدرامین، ستریزین، میهارکنندههای بر این گیرنده نیز نشان می دهند. بسیاری از مطالعات مؤید این امر می باشند که آنتاگونیستهای گیرنده بر احتمالاً جهت خارش، آسم، واکنشهای آلرژیک، شرایط دردزا مغید می باشند.

■ سروتونین (۵- هیدروکسی تریپتامین)

تا پیش از شناسایی a— هیدروکسی تریپتامین، معلوم شده بود که پس از ایجاد لخته، مادهای دارای اثرات منقبض کننده عروقی به نام سروتونین، از لخته داخل سرم آزاد می شود. مطالعات دیگری نشان دادند که مواد محرک خاصی در عضلات صاف خاصی به نام انترامین a، در موکوس گوارشی رودهها موجود می باشد. سنتز a— هیدروکسی تریپتامین در سال ۱۹۵۱، سبب فهم این واقعیت شد که سروتونین و انترامین، هر دو از متابولیتهای a— هیدروکسی تریپتامین می باشند.

سروتونین، یک نوروترانسیمتر با اهمیت، یک هورمون موضعی در رودهها، ماده تأثیرگذار در فرآیند لختهسازی توسط پلاکتها است که نقش عمدهای را نیز در سردردهای میگرنی و در انواع مشکلات بالینی نظیر سندرم کارسینوئید ایفا میکند. سندرم کارسینوئید ایفا موتور کارسینوئید (نئوپلاسم سلولهای انتروکرومافینی) میباشد. در بیمارانی که دچار تومورهای غیر قابل جراحی هستند، تجویز انگونیستهای سروتونین، تأثیر درمانی به سزایی دارد.

فارماكولوژى پايه سروتونين

شیمی و فارما کوکینتیک

همچون هیستامین، سروتونین نیز از گستردگی فراوانی در طبیعت برخوردار است به طوری که در بافتهای گیاهی، حیوانی،

¹⁻ Tiprolisant 2- Enteramine

³⁻ Carcinoid syndrome

نیش و زهر جانوران نیز یافت شده است. این ماده ترکیبی ایندول اتیان آمینی ناشی از هیدروکسیلاسیون حلقه ایندول در اسید Lتریپتوفان در سیستمهای بیولوژیک میباشد که در ادامه این اسـید آمینه نیز دکـربوکسیله مـیشود (شکـل ۲-۱۶).
هیدروکسیلاسیون CS توسط تریپتوفان هیدروکسیلاز ۱۰ مرحله محدودکننده سرعت بوده و میتواند توسط ۹- کلروفنیل آلانین امحدودکننده سرعت بوده و میتواند توسط P- کلروفنیل آلانین در سندرم داروها به صورت تجربی جهت کاهش سنتز سروتونین در سندرم کارسینوئید مورد استفاده قرار گرفتهاند اما برای استفاده عمومی بالینی بیش از حد سمی هستند.

آمین آزاد پس از سنتز، ذخیره شده یا به سرعت غیرفعال می شود. این غیر فعال سازی معمولاً با واکنش اکسیداسیونی که توسط آنزیم مونوآمین اکسیداز کاتالیز می شود، صورت می گیرد (MAO). در غده پینهآل، سروتونین، پیشساز ملاتونین که یک هـورمون محرک ملائوسیتها است، محسوب می شود. در پستانداران (از جمله انسان)، بیش از ۹۰٪ سروتونین بدن در سلولهای انتروکرومافین دستگاه گوارش یافت می شود. در خون، سروتونین در پلاکتها موجود است که قادر است این آمین

را تغلیظ کند. پلاکتها این عمل را با مکانیزمی فعال از طریق ناقل سروتونین آ (SERT) انجام میدهند که مشابه فرآیند موجود در غشأ انتهای اعصاب سروتونرژیک است. FTT-5 با انتقال به داخل پلاکت یا انتهای عصبی، توسط ناقل همراه با وزیکول (VAT) در وزیکولها تغلیظ می شود. این ناقل توسط مغز نیز یافت می شود. این هستههای رافه ساقه مغز نیز یافت می شود. این هستهها، حاوی جسم سلولی نورونهای سروتونرژیکی هستند که سروتونین را ساخته، ذخیره کرده و به عنوان یک ناقل عصبی رها میکنند. رزرپین می تواند به همان شیوهای که سبب تخلیه کاتکول آمینها از وزیکول نورونهای آدرنرژیک و مدولای آدرنال می شود، موجب آزاد شدن سرتونین ذخیره شده شود (فصل ۶ را ببینید).

نورونهای سروتونرژیک مغز در اعمال پراکنده متعددی دخیل هستند از جمله خلق و خو، خواب، اشتها، تنظیم خواب و حرارت بدن و نیز درک درد، تنظیم فشارخون و استفراغ (فصل ۲۱ را بسینید). هسمچنین سسروتونین بسه نظر میرسد در وضعیتهای بالینی چون افسردگی، اضطراب و میگرن نیز دخیل باشد (فصل ۳۰ را ببینید). نورونهای سروتونرژیک در سیستم عصبی دستگاه گوارش و اطراف عروق خونی نیز یافت می شود. در جوندگان (نه در انسان) سروتونین در ماست سلها موجود

عـملکرد سروتونین در سلولهای انتروکرومافین کاملاً شناخته نشده است. این سلولها سروتونین را سنتز کرده به صورت مجموعهای همراه با آدنوزین تریفسفات و دیگر مواد در گرانولها ذخیره کرده و در پاسخ به محرکهای مکانیکی و عصبی آن را آزاد میکنند. این سروتونین به صورت پاراکرین بر گیرندههای مختلف خود در روده برهمکنش دارد (فصل ۶۲ را ببینید). بخشی از سروتونین آزاد شده به داخل عروق خونی منتشر شده و توسط پلاکتها برداشت و ذخیره میگردد.

سروتونین توسط مونوآمین اکسیداز متابولیزه شده و فرآورده حد واسط آن، ۵- هیدروکسی ایندول استالدهید توسط آلدهید دهیدروژناز بیشتر اکسید شده و به ۵- هیدروکسی ایندول استیک اسید (5-HIAA) تبدیل میشود. در افراد واجد یک رژیم غذایی طبیعی، دفع HIAA معیار سنتز سروتونین است. بنابراین دفع ۲۴ ساعته 5-HIAA می تواند جهت تشخیص تومورهایی که

¹⁻ P-chlorophenylalanine 2- Fencionine

³⁻ P-chloroamphetamine

⁴⁻ Serotonine transporter mechanism

⁵⁻ Vesicle-associated transporter

⁶⁻ Reserpine

جدول ۳-۱۶ زیر گروه های گیرنده سرو تونین (فصل ۲۱ را نیز ببینید).

زير گروه	توزيع	مكاتيسم پس	أكونيستهاى نسبتأ انتخابى	انتاكونيستهاي تسبتا
گيرنده		كيرندهاي		انتخابي
5-HT _{IA}	هستههای رافه (سجافی)،	G _p ↓cAMP	OH-DPAT، رپینوتان	WAY100635 ¹
	هيپوكامپ			
5-HT _{IB}	ماده سياه، گلوبوس پاليدوس،	G _r . ↓cAMP	سوماتريپتان، L694247	
	عقدههای قاعدهای			
5-HT _{ID}	مغز	G, ↓cAMP	سوماتريپتان، التريپتان	
5-HT _{IB}	قشر، پوتامن	G _p ↓cAMP		
5-HT _{1F}	قشر، هیپوکامپ	G _j , ↓cAMP	LY334484 ¹	
5-HT _{1P}	سیستم عصبی رودهای	G _o , slow EPSP	۵- هيدروكسي ايندالپين	رنزاپريد
5-HT _{2A}	پلاکتها، عضله صاف،	G _q , ↑IP ₃	∞ متیل سرو تونین، ¹ DoI	كتانسرين
	قشر مخ			
5-HT _{2B}	فوندوس معده	G _p , † IP ₃	a متیل سروتونین، ¹Dol	RS127445 ¹
5-HT _{2C}	کروئید، هیپوکامپ، ماده سیاه	G _q , †IP ₃	ا $lpha$ متیل سروتونین، DoI متیل متیل متیل متیل متیل متیل متوانین،	مسولرژين
			، لوركاسرين	
5-HT ₃	ناحیه خلفی (area posterma).	رسپتور یک کانال یونی	۲- متیل سروتونین،	گرانیسترون، اندانسترون،
	اعصاب حسی و رودهای	Na ⁺ -K ⁺	m ـ کلروفنیل بیگوانید	ساير
		است		
5-HT ₄ .	CNS و نورونهای میانتریک،	G _s , ↑cAMP	BIMU81	GR113808 ¹
	عضله صاف		رنزاپرید، متوکلو پرامید	
5-HT _{SA,B}	مغز	↓cAMP		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
5-HT _{6,7}	مغز	G _s , ↑cAMP		کلوزایین (۲۰-۲۵)

1-8-OH-DPAT = 8- Hydroxy-2- (di-n-propylamine) tetralin; CAMP=cyclic adenosine monophosphate, EPSP=Excitatory postsynaptic potential; IP3= Inositol triposphate. WAY100635= N-tert-Butyl 3-4- (2- methoxyphenyl) piperazin-1-yl-2- phyenyl-propanamide.

۷ بار از غشا عبور کرده و با پروتئین G جفت می شوند و یکی، کانال یونی با دریچه لیگاندی است. گیرنده 5-HT و بعدی، عیضوی از خانواده $GABA_A$ بروتئینهای کانال A-Na+/K+

B. اثرات بر بافتها و اعضاء

۱. سیستم عصبی ــ سروتونین در محلهای متنوعی در مغز حضور دارد. نقش آن به عنوان یک ناقل عصبی و ارتباط آن با آثار داروهایی که در سیستم عصبی مرکزی عمل می کنند در فصل ۲۱ و ۳۰ شرح داده شده است. سروتونین پیشساز ملاتونین در غده پینهآل نیز می باشد. (شکل ۲–۱۶ بخش فارماکولوژی ملاتونین را نیز ببینید). رپینوتان یک آگونیست ۱۲-۱۶ که در حال سپری کردن کارآزماییهای

مقادیر بیش از حد سروتونین تولید میکنند به خصوص تومور کارسینوئید به کار رود، تعداد کمی از غذاها (مانند موز) حاوی مقادیر فراوانی سروتونین یا پیشسازهای آن هستند و لذا مصرف آنها پیش از انجام این تستهای تشخیصی باید منع شود.

فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

سروتونین اعتمال زیادی انتجام داده و همانند هیستامین، تفاوتهای بسیاری در گونههای مختلف دارد به طوری که جامعیت بخشیدن به تمام این آثار مشکل است. اعمال سروتونین از طریق تعداد قابل توجهی از گیرندههای غشا سلولی صورت میگیرد. گیرندههای سروتونینی که تاکنون شناسایی شدهاند در جدول ۳–۱۶ آمندهاند، ۷ زیر گروه از گیرندههای TF-۲ مشخص شدهاند) شناخته شدهاند که ۶ مورد آنهاگیرندههای سرپنتینی معمولی هستند که شدهاند که ۶ مورد آنهاگیرندههای سرپنتینی معمولی هستند که

فارماكولوزي ملاتونين

ملاتونین، N- استیل -۵- متوکسی تربیتامین است (شکل ۲-۱۶) یک فرآورده متوکسیله و ۱۷- استیلاسیون سروتونین در غدهيينه أل حاصل است. اين ماده عمدتاً طي شب ساخته و آزاد م شود و مدتها است مشکوک به ایفای نقش در چرخههای روزانه حیوانات و رفتار خواب . بیداری انسان می باشد. گیرندههای ملاتونین در سیستم عصبی مرکزی و چندین بافت محیطی شناسایی شدهاند. در مغز گیرندههای MT₁ و MT₂ در غشأ نورونهاى هسته سويراكياسماتيك هيبوتالاموس يافت شدهاند. این محل (با توجه به مدل هایی که این قسمت از مغز آنها أسيب ديده است) با ريتم شبانهروزي ارتباط دارد. MT₁ و MT₂ گیرندههای جفتشده با پروتئین G₆ هستند که ۷ بار از غشاء عبور کردهاند. نتیجه اتصال به گبیرنده، مهار آدنیلیل سیکلاز است. گیرنده سوم (MT₂) یک آنزیم است و اتصالش به این لیگاند، نقش فیزیولوژیک ناشناختهای را به آن بخشیده که احتمالاً با فشار داخل چشمی ارتباط دارد. فعال شدن گیرنده MT, به خواب می انجامد در حالی که MT, ممکن است با هماهنگ کردن روشنایی ـ تاریکی ساعت شبانهروزی بیولوژیک در ارتباط باشد. بهنظر میرسد، ملاتونین در متابولیسم انرژی و چاقی نیز نقش داشته باشد بهطوری که تجویز آن با کاهش وزن در گونههای خاص حیوانی همراه بوده است. هـرچند هنوز ناشناختههای بسیاری درمورد نقش ملاتونین در این فرآیند وجود دارد ولی بهنظر نمی رسد، ملاتونین به تنهایی در روند چاقی در انسانها، نقش داشته باشد سایر مطالعات پیشنهاد میکنند که ملاتونین در مدل های

تجربی اثرات ضداً پوپتوزی دارد. تحقیقات اخیر نقش گیرندههای ملاتونین در اختلالات افسردگی را به اثبات رسانده است.

ملاتونین (Melatonin) به عنوان یک داروی خواب اور توسط صنایع تولیدکننده مکمل های غذایی به صورت تحاری تولید می شود (فصل ۶۴ را ببینید). مطالعات مروری بسیار گستردهای استفاده از آن را برای بهبود jet lag تأیید کردهاند. این دارو به صورت خوراکی و در دوزهای ۵-۵- میلیگرم و معمولاً در زمان خواب تجویز می شود. راملتئون یک آگونیست انتخابی MT₁ و MT₂ است که اخیراً جهت درمان طبی بیخوابی تایید شده است. این دارو اعتیادآور نبوده و به نظر میرسد به عنوان یک خواب آور کاملاً کاراتر از ملاتونین باشد (اما نسبت به بنزودیازیینها کارایی کمتری دارد). راملتئون توسط أنزيمهاي P450 متابوليزه مي شود و در افرادي كه مهارکنندههای CYPIA2 مصرف میکنند نباید تجویز شود. نیمه عمر رملتون ۳-۱ ساعت بوده و متابولیتهای دارد که نيمه عمر أنها تا ۵ ساعت است. سميت راملتثون هنوز به خوبی مشخص نشده است اما در یک کارآزمایی بالینی افزایش سطوح يرولاكتين مشاهده شده است. أگوملاتين (Agomelatin) کے یک آگونیست گیرندہ ,MT و MT انتاگونیست گیرنده م-5-HT می باشد اخیراً در اروپا جهت مصرف در اختلال افسردگی ماژور به تصویب رسیده است.

1- Ramelton

به مواد شیمیایی واقع در بستر عروق کرونر است. فعال شدن گیرندههای F-HT₃ در این پایانههای اعصاب آوران واگ، با رفلکس گیرندههای شیمیایی همراه است (که به عنوان ولکس Benzold-Jarisch نیز شناخته میشود). این پاسخ رفلکسی موجب برادیکاردی و افت فشارخون بارز میشود و نقش فیزیولوژیکی آن مشخص نمیباشد. برادیکاردی ایجاد شده به واسطه خروجی واگ به قلب است و میتواند با آتروپین مسلود شود. افت فشارخون نتیجه کاهش برون ده قلبی است که از برادیکاردی ناشی میشود. داروهای متنوع دیگری نیز میتوانند رفلکس گیرندههای شیمیایی را فعال دیگری نیز میتوانند رفلکس گیرندههای کولینرژیک نیکوتینی و برخی گلیکوزیدهای قلبی مانند اوابائین.

اگرچه نورونهای سروتونرژیک در محل آسیب نخاع

بالینی است، اگر چه که سرکوب تنفسی ناشی از اپیوئیدها را خنثی میکند اما به نظر میرسد در دوزهای بیالا اثرات ضددردی دارد.

گیرندههای 5-HT₃ دستگاه گوارش و مرکز استفراغ بصل النخاع در رفلکس استفراغ شرکت میکنند (فصل ۶۲ را ببینید). این گیرندهها به خصوص در استفراغ ناشی از محرکهای شیمیایی مانند داروهای شیمیدرمانی سرطان اهمیت دارند. گیرندههای 5-HT₁ و 5-HT₄ در عملکرد سیستم عصبی رودهای ایفای نقش میکنند.

سروتونین نیز همانند هیستامین، محرک قدرتمند انتهای اعصاب حسی درد و خارش بوده و مسئول بعضی از علائم ایجاد شده توسط گزش حشرات و گیاهان می باشد. به علاوه، سروتونین فعال کننده قوی انتهاهای عصبی حساس

سندرم سروتونین و سندرمهای مشابه

وجود سروتونین اضافی در سیناپسها، سبب یک سندرم جدی و بالقوه کشنده می شود که براساس سابقه مصرف یک داروی سروتونرژیک در هفتههای اخیر و یافتههای فیزیکی تشخیص داده می شود (جدول ۴-۱۶) این سندرم ویژگیهای مشترکی با سندرم نورولپتیک بدخیم (MMS) و هیپرترمی بدخیم (MH) دارد اما پاتوفیزیولوژی و درمان آن کاملاً متفاوت است (جدول ۴-۱۶ را ببینید).

سندرم سروتونین با توجه به داروهای زمینه ساز آن با مصرف بیش از حد یک دارو یا مصرف همزمان چندین دارو رخ می دهد که سبب فعالیت سروتونرژیک بیش از حد در سیستم عصبی مرکزی می گردند. این سندرم قابل پیش بینی بوده و ایدیوسنکراتیک نیست اما اقسام خفیف تر آن ممکن است به سادگی اشتباه تشخیص داده شوند. در حیوانات آزمایشگاهی، بسیاری از علائم سندرم سروتونین می تواند با تجویز

آنتاگونیستهای HT₂ برطرف شود، با این حال، سایر گیرندههای 5HT نیز ممکن است دخیل باشند برخلاف MH در درمان این سندرم، دنترولن ارزشی ندارد.

NMS بیشتر ایدیوسنکراتیک بوده و قابل پیشیبنی نیست. به نظر می رسد با حساسیت شدت یافته برخی افراد به علائم پارکینسون ناشی از داروهای ضدسایکوز مسدودکننده D₂ همراه باشد. MFI با نقص ژنتیکی در کانال کلسیمی RyRI شبکه سارکوپلاسمی عضله اسکلتی همراه است که با تجویز داروهای زمینهساز این بیماری اجازه می دهد کلسیم به صورت کنترل نشده از شبکه سارکوپلاسمی آزاد شود (فصل ۲۷ را ببینید).

یافت نشدهاند فعالیت مداوم گیرندههای 5-HT نقش مؤثری در چنین آسیب هایی ایفا نموده است. به نوعی که مسدودکنندههای 5-HT₂ اسپاسم عضلات اسکلتی را به دنبال این نوع آسیبها ایجاد میکند، کم میکند.

دستگاه تنفس سروتونین در افراد سالم اثر تحریک کنندگی مستقیم اندکی از طریق رسپتور 5HT_{2A} بر عضله صاف برونشیولی دارد. هم چنین به نظر می رسد سروتونین رهاسازی استیل کولین از پایانه اعصاب واگ برونشی را تسهیل کند. در مبتلایان به سندرم کارسینوئید، حملات تنگی برونشها در پاسخ به سطوح افزایش یافته این آمین یا پیتیدهای آزاد شده از این تومور رخ می دهند. همچنین، سروتونین ممکن است در نتیجه رفلکس گیرندههای شیمیایی یا تحریک پایانههای عصبی حسی برونشها، سبب هیپرونتیلاسیون شود.

۳. دستگاه قلبی عروقی سه سروتونین مستقیماً سبب انقباض عضله صاف عروقی می شود که این عمل عمدتاً از طریق گیرندههای 5-HT₂ صورت می گیرد. در انسان، سروتونین یک تنگ کننده عروقی قوی است، به جز در عضله اسکلتی و قلب که عروق خونی را گشاد می کند.

حداقل بخشی از این اتساع عروقی ناشی از 5-HT نیاز به حضور سلولهای اندوتلیال عروقی دارد. عروق کرونر، با آسیب اندوتلیوم و به واسطه 5-HT تنگ میشوند. همان

گونه که قبلاً نیز ذکر شد، سروتونین میتواند با فعال کردن گیرندههای عصبی گیرندههای شیمیایی، سبب برادی کاردی رفلکسی شود. به دنبال تزریق سروتونین در حیوانات آزمایشگاهی، آغلب یک پاسخ ۳ مرحلهای در فشارخون مشاهده میشود. ابتدا به علت پاسخ گیرندههای شیمیایی ضربان قلب، برونده قلبی و فشارخون کاهش مییابد. سپس فشارخون در نتیجه تنگی عروقی کاهش مییابد. در مرحله سوم مجدداً فشارخون کاهش مییابد که به علت اتساع عروق تغذیه کننده عضلات اسکلتی است. در مقابل عروق ریوی و کلیوی به نظر میرسد حساسیت ویژهای به عمل تنگ کنندگی عروق میرسد حساسیت ویژهای به عمل تنگ کنندگی عروق سروتونین داشته باشند.

مطالعه بر روی موش Knockout نشان می دهد که اثرگذاری سروتونین بر گیرندههای $5 ext{-}HT_{2}$, $5 ext{-}HT_{1A}$ و $5 ext{-}HT_{1A}$ و $5 ext{-}HT_{2}$ و $5 ext{-}HT_{2}$ و $5 ext{-}HT_{2}$ می میباشد. از سوی دیگر مواجهه طولانی مدت بالغین با آگونیستهای $5 ext{-}HT_{2B}$ سبب مشکلات دریچه قلبی می شوند و موشهای بالغی که فاقد ژن گیرنده $5 ext{-}HT_{2B}$ از مشکلات قلبی در امان می اشند. همچنین مطالعات اولیه حاکی از آن است که آنتاگونیستهای $5 ext{-}HT_{2B}$ می توانند از پیشرفت فشارخون ریوی در حیوانات آزمایشگاهی جلوگیری کنند.

سروتونین وریدها را نیز منقبض میکند و به نظر

¹⁻ Neuroleptic malignant syndrome

²⁻ Malignant hyperthermia

جدول ۴–۱۶ ویژگیهای سندرم سروتونین و دیگر سندرمهای هیپرترمیک

مقدرم	داروهای زمیندای	تظاهر باليني	درمان
سندرم سرو توبين	SSRIها، ضدافسردگیهای نسل دوم،	فشارخون بالا، رفلکسهای بیش از حد	القای خواب (سنزودیازپینها)
	MAOIهــــا، ليــنزوليد، تــرامــادول،	لرزش، کلونوس، هیپر ترمی، صداهای	فلج، لولهگذاری و تهویه، انسداد
	مسپریدین، فسنتانیل، اونندان سترون،	ناشی از رودهای بیش از حد فعال،	گیرنده HT ₂ با سیپروهپتادین یا
	ســوماتريپتان، St. ،LSD ،MDMA	اسهال، میدریاز، اشفتگی، کوما، که	کلرپرومازین را نیز در نظر بگیرید.
	ginseng John's wart	شروع أن ها طي چند ساعت است.	
سندرم نورولپتيک	داروهای آنتیسایکوز مسدودکننده D ₂	پارکینسون حاد و شدید، فشارخون بالا،	ديسفن هسيدرامين (تزريقي)
لخيم		هیپرترمی، صداهای رودهای طبیعی یا	خنککردن در صورت بالابودن
		كأهش يافته كه شروع أنها بيش از	حرارت بدن، القا خواب با
		۱-۳ روز طول میکشد.	ينزودياز پينها
نيپر ترمى بدخيم	بـــــيهوشكنندههاى اســـتنشاقى،	هیپرترمی، سفتی عضلانی، فشارخون	دانترولن، خنککردن
	سوكسينيل كولين	بالا، تاکیکاردی شروع این علائم چند	
		دقیقه طول میکشد.	

۱. داروهای زمینهای باید فوراً قطع شوند. داروهای خط اول با حروف پررنگ نوشته شدهاند.

۲. MAOI = مونو أمين اكسيداز؛ MDMA = مثيلن دى اكسى _ متامفتامين (اكستازي)؛ SSRI = مهاركننده انتخابي برداشت مجدد سروتونين

میرسد تنگی وریدی به علت افزایش پرشدن مویرگها مسئول گرگرفتگی باشد که به دنبال تجویز سروتونین یا آزادسازی آن از یک تومور کارسینوئید مشاهده میگردد. سروتونین اثر کرونوتروپیک و اینوتروپیک مثبت اندکی بر قلب دارد که احتمالاً فاقد اهمیت بالینی است. با این وجود، بالا بودن سطح خونی سروتونین در طولانیمدت (که در سندرم کارسینوئید رخ میدهد) با تغییرات پاتولوژیکی در اندوکارد همراه است (فیبروپلازی تحت اندوکاردی) که ممکن است به اختلال عملکرد دریچهای یا الکتریکی منجر شود.

سروتونین با فعال کردن گیرندههای 5-HT₂ در سطح پلاکتها، سبب تجمع آنها می شود. این پاسخ، برخلاف تجمع پلاکتی القا شده حین تشکیل لخته طبیعی، با آزادسازی سروتونین ذخیره شده در پلاکتها همراه نیست. نقش فیزیولوژیک این اثر روشن نیست.

دستگاه گو ارش ــ سروتونین محرک قوی عضلات صاف گوارشی بوده، تونوسیته آنها را افزایش داده و پریستالتیسم را تسهیل مینماید. این عمل حاصل اثر مستقیم سروتونین بر گیرندههای 5-HT₂ عضلات صاف و اثر تحریککنندگی آن بر سلولهای عقدهای واقع در سیستم عصبی رودهای است (فصل ۶ را ببینید). گیرندههای HT₋2 و TH-5 نیز ممکن است دراین عملکرد پیچیده دخالت داشته باشند. فعال شدن گیرندههای ها-5-HT در سیستم عصبی رودهای سبب افزایش گیرندههای ها-5-HT در سیستم عصبی رودهای سبب افزایش

رهاسازی استیلکولین شده و بنابراین واسطه اثر تقویت حرکت یا ("Prokinetic") آگونیستهای انتخابی سروتونین مانند سیزاپراید ٔ میباشد. این داروها در اختلالات گوارشی متعددی مفیدند (فصل ۶۲ را ببینید). تولید بیش از حد سروتونین (و دیگر مواد) در تومور کارسینوئید با اسهال شدید همراه است. سروتونین اثر اندکی بر ترشحات دستگاه گوارش داشته و اثرات آن عموماً مهاری است.

۵. عسفله اسكلتى و چشم _ گیرندههاى 5-HT₂ در غشأ عضلات اسكلتى واقعند اما نقش فیزیولوژیک آنها ناشناخته است. سسندرم سروتونین حالتى است كه با تجویز مهارکنندههاى سروتونین به خصوص ضدافسردگیها از دسته مهارکنندههاى انتخابى برداشت مجدد سروتونین (SSRI)، فیصل ۳۰ را ببینید) ایجاد می شود. اگر چه هیپرترمى سندرم سروتونین از ایجاد می شود. اگر چه هیپرترمى سندرم سروتونین از انقباض بیش از حد عضله حاصل می شود، اما احتمالاً سندرم سروتونین ز می باشد (جدول ۴-۱۶)، و کادر سیندم سروتونین و می باشد (جدول ۴-۱۶)، و کادر سیندرم سروتونین و سندرمهاى مشابه را نیز ببینید).

مطالعه بر روی مدلهای حیوانی گلوکوم نشان میدهد که آگونیستهای ۴-۲۲مش داخل چشم را کاهش میدهد. این اثر می تواند با کتانسرین و سایر آنتاگونیستهای مشابه گیرنده ۲-۲۲مهار شود.

درمان چاقی

گفته شده که بخش اعظمی از دنیا اپیدمی چاقی را تیجربه میکنند. این اظهارنظر برپایه آمارهایی است که نشان میدهند که ایالات متحده آمریکا و بسیاری از کشورهای درحال توسعه ۳۰ تا ۴۰ درصد جمعیت دنیا بالاتر از وزن نرمال را دارا میباشند و افزایش وزن (به ویژه چربیهای شکمی) اغلب همراه با سندرم متابولیک و افزایش خطر بیماریهای قلبی و عروقی و دیابت ممراه است. اگرچه رفتار خوردن پروسهای است که تغییرات آندوکرینی، نوروفیزیولوژیک و سایکولوژیک است که درمان و پیشگیری از چاقی را با چالش مواجه نموده است. اشتیاق شدید علمی و اقتصادی وجود دارد تا درمان فارما کولوژیک چاقی را تقیمی دا تقویت نموده و بهبود بخشد.

اگرچه چاقی به عنوان افزایش بافت چربی تعریف میشود که امروزه با اندازه گیری میزان اندکس توده بدنی (BMI) که برابر BMI= وزن (کیلوگرم) تقسیم بر قد به توان ۲ (به سانتیمتر) میباشد. بر این اساس محدوده طبیعی BMI به میزان میباشد. بر این اساس محدوده طبیعی P۰۳-۳۹ و چاقی فراگیر (که در معرض خطر بالایی قرار دارند) بالاتر از ۴۰ تعریف میشود. برخی از افرادی که توده عضلانی وسیعی دارند ممکن است BMI بالاتر از ۲۵ داشته باشند و چاق نباشند. به هر حال عدد BMI با درجه چاقی مرتبط میباشد. فاکتور دومی که حتی ممکن است پیش بینی کننده بهتری از بیماریهای قلبی و عروقی باشد نسبت به اندازه گیری اتلاف ارتفاع بدن است که در صورتی که این نسبت کمتر از ۵/۰ باشد خطر بیماریهای قلبی و و عروقی کمتر است.

اگرچه علت چاقی را می توان به راحتی با دریافت انرژی (کالری رژیم غذایی) که برون ده انرژی (متابولیسم استراحت به علاوه ورزش) را افزایش میدهد تفسیر کرد، اسا فیزیولوژی کنترل وزن بسیار پیچیده است و پاتوفیزیولوژی آن درحال حاضر بهطور کامل شناخته نشده است. بسیاری از هورمونها و مكانيسمها اشتها و سيرى را كنترل مىكنند. فرأيندهايي نظير (جذب، تبدیل به چربی و گلیکوژن و غیره) و همچنین برون ده نظیر (ترموژنسیس و کار عضلانی) نیز این تنظیمات را برعهده دارند. این واقعیت که بسیاری از هنورمونها اشتها را کاهش مىدهند (جدول ۴–۱۶ را ببينيد) مى تواند اهداف درماني بسيار زیادی را پیشنهاد کند اما علیرغم شناخت این فرآیندها هنوز درمان فارما کولوژیکی که بتواند میزان وزن را بیش از ۹۰ درصد در یک سال کاهش دهد شناخته نشده است. عالاوه بار ایان جنبههای روانی، روانشناختی پدیده خوردن بسیار با اهمیت است که مستقل از فرآیندهای فیزیولوژیک خوردن میباشد. در مقابل جراحی باریاتریک که موجب کاهش وزن می شود به سرعت سبب کاهش وزن ۱۰ تا ۴۰ درصدی وزن میشود. علاوه

بر آن جراحیهایی که معده و قسمت فوقانی روده کوچک را بای پس میکند به سرعت برخی از علائم سندرم متابولیک را کنترل نموده و وزن را کاهش میدهد اما تنها کاهش ۵ تا ۱۰ درصد در وزن سبب کاهش فشارخون و بهبود قند خون میشود. فلور گوارشی نیز بر کارایی متابویک مؤثر بوده و تحقیقات در موش پیشتهاد میکنند که تغییر در فلور سبب کاهش یا افزایش وزن میشود.

در حدود ۱۵ سال قبل اغلب سرکوبکنندههای اشتها آگونیستهای ۴-HT نظیر فنفلورامین و دکسفن فلورامین مورد استفاده قرار میگرفته است، همچنین در ترکیب با فنترامین به صورت فن ـفن و دکس ـفن که تا حدودی مؤثر نیز بودهاند و مورد استفاده قرار میگرفته است. به هـر حال این آگونیستهای 5-HT و سبب هایپر تانسیون ریوی و نقص دریچه قلبی شده و مصرف آنها قطع شده است.

سایر داروهایی که هنوز در ایالات متحده آمریکا و سایر کشورها در دسترس هستند شامل فنیل پروپانول آمین، بنزفتامین، آمفتامین، متامفتامین، فنترمین، دی اتبل پروپیون، مازیندول و فندیمترازین میباشد. این داروها تماماً مقلدهای آمفتامین بوده و تماماً سرکوب کننده مرکز اشتها بودند. بسیاری از آنها تنها در هفتههای اولیه درمان مؤثر میباشند. سمیت آنها بسیار شدید بوده و شامل هایپرتانسیون (با افزایش خطر هموراژی مغزی) و اعتیاد میباشد.

ارلیستات و لوکاسرین که تنها داروهای غیر آمفتامینی هستند که در ایالات متحده آمریکا در درمان چاقی مصرف می شوند. به علاوه یک ترکیب دارویی که حاوی فن ترامین و توپیرامات (Qsymia) وجود دارد که به تازگی به تأیید رسیده است. این داروها به طور جدی مطالعه شده و در جدول ۵–۱۶ لیست شدهاند. کارآزماییهای بالینی فاز ۴ پیشنهاد میکنند که تمام سه ترکیب یاد شده به مدت یک سال از آغاز درمان مؤثر واقع شدهاند و احتمالاً از ترکیبات آمفتامینی بیخطرتر هستند. اما به هر حال این ترکیبات بیش از ۵ تا ۱۰ درصد کاهش وزن را سبب نمی شوند. ترکیب نالتروکسان و بوپروپیون (Contrave) نیز به تأیید رسیده که به نظر مفید است. سیپوترامین و ریمونابانت برای چندین سال مؤثر بودهاند اما به دلیل بروز خطرات قلبی و عروقی منع مصرف پیدا کردند.

بهدلیل کارآیی کم داروهای موجود و سمیت آنها، تحقیقات همچنان ادامه داشته (برخی از داروها کاربردهای دیگری داشته اما کاهش وزن آنها نیز بسیار مشخص است که در جدول ۵–۱۶ لیست شدهاند). بهدلیل مکانیسمهای پیچیدهفیزیولوژیک حاکم بر وزن بدن بهنظر میرسد داروهایی که بتوانند چندین مکانیسم را بهطور همزمان مهار کنند در این زمینه مفید واقع شوند.

جدول ۵-۹ داروهای ضد چاقی جدید و اثرات آنها

	ارليستات	لوركاسرين	فنترامين + توپيرامات
اندام هدف	روده	سیستم عصبی مرکزی	سیستم عصبی مرکزی
مولکول هدف	ليباز گوارشى	5-HT _{2C} گيرنده	تركيب شبه أمفتاميني (فنترامين)
مكانيسم اثر	کاهش جذب چربیها	كاهش اشتها	ناشناخته (توپیرامات) کاهش اشتها
سميت	تکرر در مدفوع، مدفوع چرب Flatulence	سردرد، توموزایی درت	دهان خشک، پاراستزی، یبوست، عفونت دستگاه تنفسی فوقانی
دوزاژ	۱۲۰–۶۰ میلیگرم ۳ بار در روز	۲۰-۲۰ میلیگرم ۴ بار در روز	۳/۷۵ تا ۱۵/۲۳ تا ۹۲ چهار بار در
فراهمی و دسترسی به دارو	يدون نياز به نسخه	نیاز به تجویز نسخه	روز (فنترامین/توپیرامات) نیاز به تجویز نسخه

فارماكولوزي بالبني سروتونين

أكونيستهاي سروتونين

سروتونین هیچ کاربرد بالینی به عنوان دارو ندارد. با این وجود، ارزشمندبودن چندین آگونیست انتخابی زیر گروههای گیرنده، اثبات شده است. بوسییرون ایک آگونیست ه- 5-HT است که به خاطر سودمندی آن به عنوان یک ضد اضطراب غیر بنزودیازیینی توجه زیادی به خود جلب کرده است (فصل ۲۲ را ببینید)، سرکوب اشتها به نظر می رسد که با اثر آگونیستی بر گیرنده HT_{2C} در سیستم عیصبی مرکزی همراه است. دکسفن فلورامین ، یک آنتاگونیست 5-HT دیگر، به طور گسترده به عنوان یک سرکوبکننده اشتها مورد استفاده قرار میگرفت اما به خاطر سمیتش بر دریجههای قلب کنار گذاشته شد. به نظر می رسد سرکوب اشتها با عمل این آگونیست در سطح گیرندههای 5-HT_{7C} در سیستم عصبی مرکزی ارتباط داشته باشد. لوركاسرين " يك أگونيست ع-HT-5 است كه اخبراً توسط FDA تأیید شده است (کادر درمان چاقی را ببینید).

آگونیستهای HT_{1D/IB} و سردرد میگرنی

أكــونيستهاي HT_{ID/IE} (تــريپتانها)⁷، بـراي مـثال، سوماترییتان^۵ تقریباً به طور انحصاری در سردرد میگرنی مورد استفاده قرار می گیرند. میگرن در فرم "کالاسیکش" با یک اورا به مدت متغیر، مشخص می شود که ممکن است تهوع، استفراغ، و اسکوتومهای بینایی یا حتی از دستدادن دید در یک نیمه از میدان بینایی و اختلالات تکلم را نیز در بر بگیرد، سیس با یک سردرد شدید ضربان دار یک طرفه که چند ساعت تا ۲-۲ روز طول می کشد، ادامه می یابد. میگرن، معمولی، فاقد فاز اورا

میباشد اما سردرد آن مشابه فرم کالاسیک است. پس از یک قرن مطالعه مستمر، یافتهها در مورد پاتوفیزیولوژی میگرن هنوز اندک و بحث برانگیز می باشند. گرچه الگوی علائم و طول دوره علائم اولیه آن و سردرد بیماران مختلف، به طور مشخصی متفاوت است اما شدت سردرد میگرنی در اکثر موارد دلیل منطقی جهت درمان تهاجمی است.

میگرن، شاخههای عصب تری ژمینال در شریانهای داخل جمجمهای (و احتمالاً خارج جمجمهای) را درگیر میکند. این اعصاب ناقلهای عصبی پپتیدی به خصوص پپتید مربوط به ژن کلسی تونین ۴ (CGRP، فصل ۱۷ را ببینید) آزاد می کنند. CGRP یک متسع کننده عروقی قوی است. ماده P و نوروکینین A نیز ممکن است دخیل باشند. به نظر میرسد خروج پلاسما و یروتئینهای یلاسما از خون به فضای اطراف عروقی ویژگی مشترک مدلهای حیوانی میگرن و نمونههای بیوپسی مبتلایان به میگرن بوده و احتمالاً این اثر نمایانگر عملکرد این نوروییتیدها بر عروق میباشد. کشش مکانیکی حاصل از این ادم دور عروقی ممكن است اولين علت فعال شدن بايانه هاي عصبي در سختشامه باشد. گاهی شروع سردرد با افزایش قابل توجه دامنه نبض شریان تمپورال همراه است و نیز گاهی رفع درد با تجویز داروهای مؤثر با از بین رفتن نبض این شریان همراهی دارد.

مکانیسم عمل داروهای مورد استفاده در میگرن به خوبی شناخته نشده است. بخشی از آن به این دلیل است که گروههای دارویی با اعمال بسیار متنوع در کنترل میگرن، کاربرد دارند. این

¹⁻ Buspirone

²⁻ Dexfenfluramine

³⁻ Loreaserin

⁴⁻ Triptans

⁵⁻ Sumatriptan

⁶⁻ Calcitonin gene-related peptide

داروها علاوه بر تربیتانها آلکالوئیدهای آرگوت، داروهای مسکن ضدالتهایی غیراستروئیدی، مستودکننده های گرندهای *ه* آدرنرژیک، مسدودکنندههای کانال کلسیم ضدافسردگیهای سه حلقهای، SSRIها و چندین داروی ضدتشنج را نیز در بر میگیرند. به علاوه، بعضی از این گروههای دارویی تنها جهت پروفیلاکسی مفیدند و در حملات حاد تأثیری ندارند. دو فرضیه عمده در مورد اعمال این داروها پیشنهاد شده

است، اول ایسن که، تریبتانها آلکالوثیدهای ارگوت و ضدافسردگیها ممکن است گیرندههای 5-HT_{ID/IB} در پایانه های پیش سینایسی عصب تری ژمینال را فعال کرده و رهاسازی پیتیدهای متسعکننده عروقی را مهار نمایند. داروهای ضد تشنج نیز ممکن است فعالیت بیش از حد این پایانهها را سرکوب کینند. دوم ایین که، اعتمال تینگکنندگی عروقی اگونیستهای مستقیم HT-5 (تریبتانها و ارگوت) ممکن است مانع اتساع عروقی و کشش پایانههای درد شود. ممکن است در مورد بعضی داروها هر دو مکانیسم صادق باشد.

سوماتریپتان و هم خانوادههای آن در حال حاضر درمان خط اول حملات حاد و شدید میگرن در اکثر بیماران هستند (شکل ۳-۱۶). با این وجود، این داروها نباید در بیماران در معرض خطر بیماری عروق کرونر مورد استفاده قرار گیرند. ضددردهای ضدالتهابي مانند آسپيرين و ايبويروفن اغلب در كنترل درد میگرنی مفیدند. به ندرت، تزریق اوپیوئیدها ممکن است در موارد مقاوم مورد نیاز باشد. در مورد بیمارانی که تهوع و استفراغ شدید دارند، متوكلوپراميد تزريقي مي تواند كمككننده باشد

سوماتریپتان و دیگر تریپتانها، آگونیستهای انتخابی گیرندههای 5-HT_{ID} و 5-HT_{IB} هستند. شباهت ساختاری تریپتانها به سروتونین در ساختار زیر قابل مشاهده است. این نوع از گیرندهها در عروق مغز و مننژ یافت شده و سبب تنگی عروق مى شوند. این گیرنده ها در نورون ها نیز یافت شده و احتمالاً به عنوان گیرندههای پیش سیناپسی مهاری عمل می کنند.

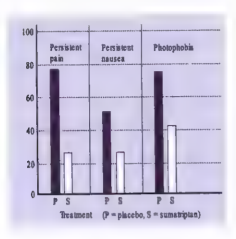
$$CH_3-NH-SO_2-CH_2-CH_2-N$$

$$CH_3-CH_2-CH_2-N$$

$$CH_3$$

Sematriptae

کارأیی همهٔ آگونیستهای تربیتانی HT_۱ 5-H۲ در میگرن برابر با همدیگر و برابر یا بیش از دیگر درمانهای دارویی فوری مانند



شکل ۳-۱۶- اثرات سوماتریپتان (۷۳۴ بیمار) یا دارونما (۳۷۰ بیمار) بر علایم سردردهای حاد میگرنی ۶۰ دقیقه پس از تجویز زیرپوستی ۶mg از دارو. همه تفاوتها بين سوماتوتريپتان و دارونما از لحاظ آماري. معنى دار مى باشد.

ألكالوثيدهاي اركوت تنزريقي، خوراكي يا ركتال است. فارماکوکینتیک تریبتانها در جدول ۶-۱۶ آمده است. اکثر عوارض جانبی آنها خفیف بوده و شامل تغییر در حسها (احساس خارش، گرما و غیره)، گیجی، ضعف عضلانی، درد گردن و در مورد سوماتریپتان تزریقی واکنش های ایجاد شده در محل تزریق میباشد. احساس ناراحتی در قفسهٔ سینه در ۵-۱٪ بیماران رخ میدهد، درد قفسه سینه نیز گزارش شده است که احتمالاً به دلیل توانایی این داروها در ایجاد اسیاسم عروق کرونر است. بنابراین این داروها در مبتلایان به بیماری عروق کرونر و نیز مبتلایان به آنژین ممنوعیت مصرف دارند. از دیگر معایب تريبتانها اين است كه طول اثر آنها (به خصوص آلموتريبتان ١٠ سوماترييتان ، ريزاترييتان ، زولميترييتان ، جدول ۶-۱۶) اغلب، کوتاهتر از مدت سردرد است. در نتیجه، چندین نوبت از آن ها در یک حمله میگرن طولانی مدت ممکن است مورد نیاز باشد اما عوارض جانبی آنها حداکثر مقدار تجویزی روزانه را محدود مینماید. به علاوه، این داروها گران هستند. ناراتریبتان و التریبان و مبتلایان به اختلال کبدی یا کلیوی شدید یا سندرمهای عروق محیطی، فورواتریپتان ۷ در مبتلایان به بیماری

2- Sumatotriptan

4- Zolmitrıptan

¹⁻ Almotriptan

³⁻ Rizatriptan

⁵⁻ Naratriptan 7- Frovatripten

⁶⁻ Eletripan

جدول ۶-۱۶ فارماکوکینتیک تریپتانها

لیمهعمر (ساعت)	حداکثر مقدار روزائه (میلی کرم)	مقدار تجویزی در یک نوبت (میلیگرم)	زمان شروع اثر (ساعت)	شيوه استفاده	هارو
٣/٣	70	8/40-14/0	Y/F	خوراکی	ألموترييتان
۴	٨٠	r	Y	خوراکی	التريهتان
2.4	Y/a	۲/۵	Y"	خوراکی	فروواتريپتان
۵/۵	۵	1-7/2	Υ	خوراكي	ناراتريبتان
۲	٣.	۵-۱-	1-4/0	خوراکی	ريز اتريپتان
Y	Y	۲۵–۱۰۰ (خوراکی) ۲۰ از راه بینی، ۶ زیرجلدی، ۲۵ رکتال	۱/۵ (۲/- در زیرجلدی)	خوراکی، از راه بینی، زیرجلدی، رکتال	سوماتريپتان
۲/۸	١٠	Y/۵-۵	1/0-4	خوراکی، از راه بینی	زولميتريپتان

عروق محیطی و زولمیتریپتان در مبتلایان به سندرم ولف ـ پارکینسون ـ وایت ممنوعیت مصرف دارند. تریپتانهای با نام تجاری بسیار گران بوده بنابراین بایستی در صورت امکان از سوماتریپتان ژنریک استفاده کرد.

مشخص شده است که پروپرانولول، آمی تریپتیلین و برخی از مسدودکنندههای کانال کلسیم در پروفیلاکسی میگرن داد در بعضی از بیماران مؤثرند. این داروها در درمان میگرن حاد ارزشی ندارند. اخیرا مشخص شده است که ضدتشنجهایی چون اسید والپروئیک و توپیرامات (فصل ۲۴ را ببینید) در پروفیلاکسی میگرن در بسیاری از مبتلایان کارآیی دارند. فلوناریزین ایک مسدودکننده کانال کلسیم است که در اروپا مورد استفاده قرار میگیرد. براساس گزارشات کارآزماییهای بالینی، این دارو شدت حملات حاد را به طور مؤثری کاهش داده و از عود مجدد آنها جلوگیری میکند. وراپامیل آ به نظر میرسد کارآیی متوسطی در پروفیلاکسی میگرن داشته باشد.

سایر آگونیستهای سروتونین که کاربرد بالینی دارند

سیزاپراید 7 ، یک آگونیست 4 HT-5 است که در درمان رفلاکس معدی 4 مروی و اختلالات حرکتی مورد استفاده قرار میگرفت. در حال حاضر این دارو به دلیل سمیتش تنها جهت موارد مصرف خاص در ایالات متحده در دسترس است. تگاسرود 7 یک آگونیست نسبی 4 HT-5 است که در درمان سندرم روده تحریکپذیری که همراه با یبوست باشد، استفاده میگردد، این داروها در فصل ۶۲ مورد بحث قرار گرفته اند.

ترکیباتی چون فلوکستین^۵ و دیگر SSRIها که با

مسدودکردن برداشت مجدد این ناقل، انتقال سروتونرژیک را تعدیل میکنند، از پرمصرفترین داروهای درمان افسردگی و اختلالات مشابه میباشند. این داروها در فصل ۳۰ مورد بحث قرار گرفتهاند.

آنتا گونیستهای سروتونین

اعمال سروتونین نیز مانند هیستیدین میتواند به شیوههای متعدد آنتاگونیزه شود. این آنتاگونیسم در موارد نادری که تومور کارسینوئید دارند واضحاً دلخواه بوده و در بعضی شرایط دیگر نیز ممکن است ارزشمند باشد.

همان گونه که بیش از این ذکر شد، سنتز سروتونین توسط ۹ کلروفنیل آلاتین و ۹ کلروآمفتامین قابل مهار است. با وجود این، این داروها برای استفاده از رزپین مهار می شود اما اثرات ذخیره سروتونین با استفاده از رزپین مهار می شود اما اثرات سمیاتیک این دارو (فصل ۱۱ را ببینید) و سطح بالای سروتونین در گردش که حاصل آزادسازی ذخایر آن است مانع استفاده از رزبین در کارسینوئید می شود. بنابراین، انسداد گیرنده، راهکار درمانی اصلی در شرایطی است که میزان سروتونین افزایش یافته

آنتا گونیست های گیرنده سرو تونین

4- Tegaserod

داروهای متعددی که بر سایر گیرندهها (مانند گیرندههای ه

¹⁻ Flunarizme 2- Verapamil

³⁻ Cisapride

⁵⁻ Fluoxetine

آدرنرژیک، گیرندههای هیستامینی H₁ عمل میکنند، اثرات مسدودکننده گیرنده سروتونین را نیز دارند. **فنوکسیبنزامین ٔ** (فصل ۱۰ را ببینید) عمل مسدودکنندگی طولانی مدتی در سطح گیرندههای HT₂ دارد. به علاوه، آلکالوئیدهای ارگوت که در قسمت قبل شرح داده شدند، در سطح گیرندههای سروتونین، أكونيستهاي نسبي هستند

سیپروهپتادین که از نظر ساختار شیمیایی شبیه داروهای آنتی هیستامین فنوتیازینی است، مسدودکننده قدرتمند گیرنده H و نیز F-HT₂ است. اعمال سیپروهپتادین با توجه به میل ترکیبی آن به گیرندههای هیستامینی H₁ و گیرنده سروتونین، قابل پیش بینی است. این دارو از اثر این دو آمین بر عضله صاف جلوگیری کرده اما بر ترشح معدی ناشی از هیستامین بی تأثیر است. هـم چـنين سـيپروهپتادين اثـرات ضـد موسكاريني چشمگیری داشته و سبب خواب الودگی میشود.

كاربردهاى باليني عمده سيبروهيتادين، درمان تظاهرات عضله صاف تومور کارسینوئید و کهیر ناشی از سرما است. مقدار تجویزی معمول آن در بالغین ۱۲-۱۶mg/d در سه یا ۴ نـوبت است. این دارو در سندرم سروتونین تا حدودی ارزشمند است اما از آنجا که تنها به فرم قرص موجود است، در بیماران ناهوشیار باید خرد شده و از راه لوله وارد معده شود.

به نظر مىرسد اين دارو سبب كاهش اسياسم عضلاني به دنبال آسیب به عصب نخاعی می شود که به علت اثر بر گیرنده 5-HT_{2C} بوده و سبب کاهش جریان کلسیم (که منجر به اسپاسم میشود) میگردد. برخی مشاهدات کارآیی آن را در تحریک اشتها در سرطان پیشنهاد میکنند اما کارآزماییهای بالینی تأثیرات آن را تأیید نکردهاند.

کتانسرین ٔ گیرنده های 5-HT₂ در عضله صاف و سایر بافتها را مسدود کرده و گزارشی از فعالیت آنتاگونیستی آن در سطح دیگر گیرندههای H₁ یا H₄ وجود ندارد یا اندک است. با این وجود، این دارو گیرندههای α_1 آدرنرژیک عروقی را به شدت مسدود مینماید. کتانسرین، گیرندههای 5-HT₂ پلاکتها را مسدود کرده و تجمع پلاکتی ناشی از سروتونین را آنتاگونیزه مینماید. در مکانیسم ایجاد افت فشارخون توسط کتانسرین احتمالاً انسداد گیرندههای a_1 آدرنرژیک بیشتر از -5-HT دخیل هستند كتانسرين جهت درمان فشارخون بالا و شرايط وازواسپاستیک در اروپا در دسترس است اما در ایالات متحده آمریکا تایید نشده است.

ريستانسرين ، ديگر آنتا گونيست 3-HT2 عمل مسدودکنندگی α اندکی داشته یا فاقد آن است. گزارش شده است

که این دارو احتمالاً با تغییر عملکرد پلاکتی زمان خونریزی را تغییر داده و ساخت ترومبوکسان را کاهش می دهد.

اوندانسترون 0 ، نمونه بارز أنتاگونیستهای HT_{3} است. این دارو و آنالوگهای آن در جلوگیری از تهوع و استفراغ ناشی از جراحی و شیمی درمانی سرطان بسیار اهمیت دارند. این اثرات در فصل ۶۲ شرح داده شده است.

با توجه به اثرات متنوع سروتونین و ماهیت ناهمگون گیرندههای HT کمی توان ثابت کرد سایر آنتاگونیستهای انتخابی HT نیز از نظر بالینی مفید خواهند بود.

آلکالوئیدهای ارگوت

ألكالوئيدهاي أركوت، توسط قارچ Claviceps purpurea ساخته میشود که در محیط مرطوب غلات (به خصوص چاودار ۴) در حال رشد یا انبار شده را فاسد میکند. این قارچ علاوه بر ساخت یک یا چند آلکالوئید ارگوت، هیستامین، استیل کولین، تیرآمین، سایر فرآوردههایی که از نظر بیولوژیک فعالند را نیز سنتز میکند. این آلکالوئیدها بر گیرندههای α آدرنرژیک، دوپامین، HT_1 5 و احتمالاً دیگر انواع گیرندهها مؤثرند. آلکالوئیدهای مشابهی توسط قارچهایی که انگل تعدادی از گیاهان شبه علف دیگر هستند، تولید میگردد.

مصرف اتفاقی آلکالوئیدهای ارگوت در غلات آلوده با توجه به شرح اپیدمیهای مسمومیت با ارکوت (آرگوتیسم^۷)، به بیش از ۲۰۰۰ سال پیش بر میگردد. برجستهترین اثرات مسمومیت عبارتند از: دمانس همراه با توهمهای خوشایند (Florid)، وازواسیاسم طولانی که ممکن است سبب گانگرن شود و تحریک عضله صاف رحم در حاملگی که ممکن است به سقط جنین منجر شود. در قرون وسطی، مسمومیت با ارگوت، آتش آنتونی مقدس خوانده میشد، که در رفع درد سوزشی ایسکمی وازواسپاستیک از او کمک میخواستند. اپیدمیهای قابل شناسایی مسمومیت با ارگوت گهگاه در قرون جدید نیز رخ دادهاند (کادر: مسمومیت با ارگوت صرفاً یک بیماری قدیمی نیست، را ببینید). این مسئله بازرسی مداوم تمام غلاتی که برای تهیه غذا استفاده می شود را ضروری می نماید. مسمومیت حیوانات چرنده در بسیاری از مناطق شایع است زیرا این قارچها ممکن است بر علفهای چراگاهها نیز رشد کنند.

¹⁻ Phenoxybenzamine

³⁻ Ketanserin

⁵⁻ Ondansetron

⁷⁻ Ergotism

²⁻ Cyproheptadine

⁴⁻ Ritanserm

⁶⁻ Rye

مسمومیت با ارگوت، صرفاً یک بیماری قدیمی نیست:

همان گونه که در متن ذکر شد، مشخص شده است که اپیدمیهای ارگوتیسم یا مسمومیت با غلات آلوده به ارگوت، گهگاه در زمانهای قدیم و نیز در طی قرون وسطی رخ دادهاند بینظمی ایجاد شده در نتیجه رخداد همزمان درد سوزاننده، گانگرن، توهم، تشنج و سقط در جامعهای که تمام یا اکثر مردم آن به ساحری قوای شیطانی و مجازاتهای ماوراه الطبیعه مردم به خاطر گناهانشان معتقد بودند، به سادگی قابل تصور است. متأسفانه چنین اعتقاداتی در حال حاضر نامعمول است. با این وجود، ارگوتیسم هنوز از بین نرفته است. نمایش قانع کنندهای از ایسیدمی ارگوتیسم هنوز از بین نرفته است. نمایش قانع کنندهای از ایسیدمی ارگوتیسم در سال ۱۹۵۱ در روستای کـوچک

۱۹۵۱ مر مجله پرشکی بریتانیا (Gabbai) و دیگران ۱۹۵۱) و پس از آن در مجله پرشکی بریتانیا (Gabbai) و دیگران ۱۹۵۱) و پس از آن در سایر کتب (۱۹۶۸ طالات) ذکر شده است. صدها تن به دنبال خوردن نان حاصل از خمیر آلوده به علائم توهم، تشنج و ایسکمی دچار شدند و چندین نفر نیز در اثر این علائم جان خود را از دست دادند. حتی در سالهای اخیر نیز که فقر، خشکسالی یا ناتوانی سبب استفاده از غلات آلوده شده است، خوددرمانی بیش از حد با ترکیبات دارویی ارگوت است، نیز هنوز گاهی گزارش می شود.

علاوه بر اثراتی که ذکر شد، آلکالوئیدهای ارگوت اثرات متنوع دیگری نیز بر سیستم عصبی مرکزی و محیطی اعمال میکنند. تحلیل دقیق رابطه ساختار ـ عملکرد و تغییرات نیمه صناعی مناسب در آنها سبب ساخت تعداد فراوانی از داروها در حیطه آزمایشگاهی و بالینی شده است.

فارماكولوژي پايه آلكالوئيدهاي اركوت

شیمی و فارما کوکینتیک

۲ خانواده عمده از ترکیباتی که دارای هسته ارگولینی ۴ حلقهای هستند را می توان شناسایی کرد: آلکالوئیدهای آمینی و آلکالوئیدهای پپتیدی (جدول ۷–۱۶). در هر دو گروه داروهایی یافت می شود که از نظر درمانی و سمیت اهمیت دارند.

الکالوئیدهای ارگوت جذب متغیری از دستگاه گوارش دارند. مقدار ارگوتامین خوراکی حدودا ۱۰ برابر مقدار داخل عضلانی آن است اما سرعت جذب و حداکثر سطح خونی آن به دنبال تجویز خوراکی، در صورت مصرف با کافئین افزایش می یابد (ادامه مطلب را ببینید). آلکالوئیدهای آمینی از رکتوم و حفره دهان و به صورت آثروسلها استنشاقی نیز جذب می شوند جذب آنها به دنبال تزریق داخل عضلانی کند، اما معمولاً قابل اعتماد است. آنالوگهای نیمه صناعی نظیر بروموکریپتین و مشتق آمینی کابرگولین به خوبی از دستگاه گوارش جذب می شوند.

آلکالوئیدهای ارگوت به شدت در بدن متابولیزه میشوند. متابولیتهای اولیه آنها در حلقه A هیدروکسیله میشوند، آلکالوئیدهای پپتیدی نیز در بخش پپتیدی خود دستخوش تغییر میشوند.

فارما كوديناميك

A. مكانيسم عمل

آلکالوئیدهای ارگوت بر انواع متعددی از گیرندهها عمل میکند. همان طور که با محدوده رنگی در جدول ۷-۱۶ نشان داده شده است، هسته هر دو كاته كولامين، (فنيل اتيل أمين، بخش چپ)، و 5-HT (ایندول، بخش راست) در ساختار ارگوت قابل تشخیص مى باشد. اثرات أنها عبارتند از: اعمال أكونيستى، أكونيستى نسبى و آنتاگونیستی در سطح گیرندههای α آدرنـرژیک و سـروتونین (بهخصوص F-HT1A و 5-HT1D کمتر روی 5-HT2 و 5-HT3) و اعمال آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای دویامین سیستم عصبی مرکزی (جدول ۸-۱۶). به علاوه بعضی از اعضای خانواده ارگوت میل ترکیبی بالایی برای گیرندههای پیش سیناپسی دارند در حالی که سایرین برای گیرندههای پس از اتصال انتخابی ترند. اثر تحریک کنندگی قدرتمندی بر رحم اعمال میشود که به نظر میرسد با اثرات آگونیستی یا آگونیستی نسبی این داروها در سطح گیرندههای وHT- 5 ارتباط نزدیک تری داشته باشد. تفاوتهای ساختاری، انتخابی بودن برخی از اعضای این خانواده برای انواع به خصوصی از گیرندهها را افزایش مے دھد۔

B. اثر بر اعضا

 ۱. سیستم عصبی مرکزی. همان گونه که در توصیفات قدیمی ارگوتیسم آمده است، برخی از آلکالوئیدهای طبیعی، توهمزاهای قدرتمندی هستند. لیسرژیک اسید دی اتیل آمید

¹⁻ Ergoline 2- Bromocriptine

³⁻ Cabergoline

جدول ۷-۱۶ مشتقات عمده ارگولینی آلکالوئیدهای ارگوت

۱. دی هیدروارگوتامین فاقد پیوند دوگانه کربن ۹ و ۱۰ است.

جدول ۱۶-۸ اثرات الكالوليدهاي اركوت در سطح كيرندههاي متعدد ·

تحريك عضله صاف رحم	گیرنده سروتونین (5HT ₂)	گيرنده دوپامين	گیرنده a آدرنرژیک	الكالوثيد اركوت
0	_	+++	_	بروموكر يپتين
	+++	(PA) _	++	اركونووين
+++	(PA) +	0	(PA)	اركوتامين
+		444	0	لیزرژیک اسید دی اتیل
	(++ m CNS)			آمید (LSD)
+/0	(PA)	+/0	+/0	متىسرژيد

۱. اثرات آگونیستی با، آنتاگونیستی با ـو عدم تأثیر با O نشان داده شدهاند. میل ترکیبی نسبی برای گیرنده با توجه به تعداد علائم + یا ـ تعیین می شود. PA به معنی آگونیست نسبی (هم اثرات آگونیستی و هم آنتاگونیستی قابل مشاهدهاند) است.

(LSD'، آسید") یک ترکیب ارگوت صناعی است که این عمل را به صورت بارز نشان می دهد. این دارو در آزمایشگاه به عنوان آنتاگونیست قدرتمند 5-HT₂ به کار می رود اما برخی شواهد اظهار می کنند که اثرات رفتاری آن به واسطه اعمال آگونیستی در سطح گیرندههای قبل و بعد از اتصال در سیستم عصبی مرکزی رخ می دهد. با وجود پژوهشهای

گسترده، هیچ ارزش بالینی برای اثرات برجسته LSD بر سیستم عصبی مرکزی کشف نشده است. سؤمصرف این دارو فراز و نشیبهایی داشته است اما هنوز گسترده است. این سوءمصرف در فصل ۳۲ مورد بحث قرار گرفته است. گیرندههای دوپامین در سیستم عصبی مرکزی

نقش های مهمی در کنترل خارج هرمی حرکت و تنظیم آزادشندن پرولاکتین از هیپوفیز ایفا میکند. اعمال بروموکرییتین که یک ارگولین پیتیدی است بر سیستم خارج هرمی، در فصل ۲۸ شرح داده شده است. در میان تمام مشتقات ارگوتی موجود، بروموکرییتین، کابرگولین او پرگولید ٔ برای گیرندههای دوپامین هیپوفیز انتخابی ترند. این داروها با فعال کردن گیرندههای دویامین تنظیم کننده، به طور مستقیم ترشح پرولاکتین از سلولهای هیپوفیز را سرکوب می نمایند (قصل ۳۷ را ببینید). داروهای مذکور جهت اتصال به این جایگاهها با خود دویامین و دیگر آگونیستهای دویامین مانند آیومورفین رقابت میکنند. این داروها با تمایل زیادی متصل شده و به آرامی از گیرنده جدا مے رشوند،

٢. عضله صاف عروقي. عمل ألكالوئيدهاي اركوت بر عضله صاف عروقی به نوع دارو، گونه و عروق بستگی دارد بنابراین تعميم اندكى امكان پذير است. غلظتهاى نانومولى أرگوتامین و ترکیبات مشابه، قادر به انقباض اغلب عروق انسانی می باشند (شکیل ۴–۱۶). این وازواسیاسم طولانیمدت میباشد. این پاسخ تا حدودی توسط داروهای مسدودکننده α رایج مسدود می شود. با این وجود، اثر ارگوتامین با معکوسشدن اثر ایینفرین (فصل ۱۰ را ببینید) و مهار یاسخ به دیگر آگونیستهای α همراه است. این اثر دوگانه نمایانگر عملکرد آگونیستی نسبی است (جدول α از آن جا که ارگوتامین به کندی از گیرنده α جدا (۱۶–۷ می شود، اثرات آگونیستی و آنتاگونیستی بسیار طولانی مدتی در سطح این گیرنده اعمال می کند. هیچ تأثیری بر گیرندههای β آدرنرژیک مشاهده نمی شود یا تأثیر آن اندک

در حالی که بخش اعظم تنگی عروقی ناشی از آلکالوئیدهای ارگوت را میتوان به اثرات آگونیستی نسبی آنها در سطح گیرندههای α آدرنرژیک نسبت داد، بخشی از آن نیز می تواند نتیجه اثرات این داروها در سطح گیرندههای 5-HT باشد. ارگوتامین "، ارگونووین " و متی سرژید^۵ همگی اثرات آگونیستی نسبی در سطح گیرندههای 5-HT₂ عروق دارند. ابتدا تصور می شد اثر بارز ضد میگرنی ویژه مشتقات ارگوت به اثرات آنها بر گیرندههای سروتونین عروقی مربوط باشد. با این وجود فرضیههای کنونی بر عمل آنها بر گیرندههای HT-5 عصبی پیش اتصالی تأکید میکند.

با مصرف بیش از حد ارگوتامین و داروهای مشابه، وازواسیاسم شدید و طولانی حاصل می شود (قسمت سمیت را در ادامه مطالب ببینید). این وازواسیاسم به راحتی توسط آنتاگونیستهای 🗗 آنتاگوئیستهای سروتونین یا ترکیب این دو رفع نمے رشود.

ارگوتامین نمونه بارز آلکالوئیدهای ارگوتی است که عمل تــنگ کنندگی عــروقی قـدرتمندی دارنـد. هـیدروژناسیون آلکالوئیدهای ارگوت در موقعیتهای ۹ و ۱۰ (جدول ۶-۱۶)، مشتقات دی هیدرو به وجود می آورد که اثرات أكونيستي نسبى سروتونين و منقبض كنندكى عروق كاهش یافته و عمل انسداد انتخابی گیرندههای α افزایش یافتهای دارند.

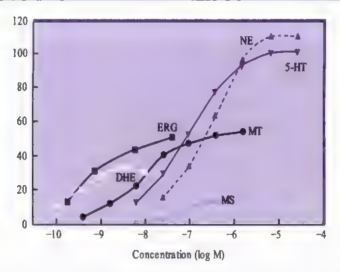
٣. عضله صاف رحم. به نظر میرسد اثر تحریک کنندگی آلکالوئیدهای ارگوت بر رحم، همانند عضله صاف عروقی، ترکیبی از اثرات α آگونیستی، سروتونینی و دیگر آثار باشد. به علاوه، حساسیت رحم به اثرات تحریککنندگی ارگوت به صورت برجستهای طی حاملگی افزایش می یابد که احتمالاً به دلیل افزایش غلبه گیرنده های α_1 با پیشرفت حاملگی است. در نتیجه، رحم در انتهای بارداری حساس تر از هر زمان دیگری در حاملگی بوده و نسبت به رحم غیرحامله نیز بسیار حساس تر است. ترکیبات ارگوت در مقادیر بسیار کیم مى توانند سبب انقباض و شل شدكى ريتميك رحم شوند. ایس داروهها در غلظتهای بالاتر، انقباض قدرتمند و طولانی مدتی در رحم القا می کنند. اگر چه که اکسی توسین، یک هورمون پیتیدی، در غالب اوقات بر سایر داروها ارجح است اما ارگونووین در متأثر نمودن رحم انتخابی تر از سایر آلکالوئیدهای ارگوت بوده و داروی انتخابی در موارد مصرف این داروها در مامایی محسوب میشود.

۴. عضله صاف دیگر اعضا. آلکالوئیدهای ارگوت در اکثر بیماران تأثیر اندکی بر عضله صاف برونشیولها و دستگاه ادراری داشته یا فاقد هرگونه اثر میباشند. از طرف دیگر، دستگاه گوارش در اکثر بیماران کاملاً حساس میباشد. در بعضی بيماران حتى با مقادير يايين نيز باعث تهوع، استفراغ و اسهال می شود. این اثر با عمل این داروها بر مرکز استفراغ سیستم عصبی مرکزی و گیرندههای سروتونین دستگاه گوارشی حاصل می شود.

²⁻ Pergolide 4- Ergonovine

¹⁻ Cabergoline 3- Egrotamine

⁵⁻ Methysergide



شکل ۴-۱۶۶ آثار مشتقات ارگوت انقباض بر قطعات ایزوله شده شریان بازیلار (Basilar) انسان که حین جراحی خارج شدهاند، تمام آلکالوئیدهای ارگوت، آگونیستهای کاملند هستند. (NE= نوراپینفرین؛ FT== ارگوت، آگونیستهای کاملند هستند. (NE= نوراپینفرین؛ TT== سروتونین؛ ERG= ارگوتامین؛ MS= متیل ارگوتامین؛ DHE= دیهیدروارگوتامین؛ MS= متیسرژید)

فارماكولوژي باليني آلكالوئيدهاي اركوت

كاربردهاي باليني

با وجود عوارض بسیار این داروها، آلکالوئیدهای ارگوت همچنان به صورت گسترده توسط بیماران مبتلا به سردرد میگرنی یا اختلال عملکرد هیپوفیز و گهگاه در موارد پس از زایمان، مورد مصرف قرار میگیرد.

A. میگرن

مشتقات ارگوت برای دردهای میگرنی بسیار اختصاصی هستند. این مشتقات در هیچ موقعیت دیگری ضد درد محسوب نمی شود. گرچه داروهای تربیتان (که بیش از این شرح داده شدند) توسط اکثر پزشکان و بیماران ترجیح داده می شوند، اما درمان سنتی با ارگوتامین نیز اگر در مقدمه یک حمله میگرن صورت گیرد کاملاً مؤثر است، تأثیر ارگوتامین با تأخیر در مصرف به صورت پیشروندهای کمتر می شود. ارگوتامین تارترات جهت استفاده خوراکی، زیرزبانی، شیاف رکتال و استنشاقی در دسترس است. این دارو جهت تسهیل جذب با کافئین ترکیب شده است (۱۰۰ میلی گرم کافئین به ازای هر ۱ میلی گرم ارگوتامین تارترات).

تنگی عروقی ناشی از ارگوتامین، با استفاده مکرر از دارو (مثلاً در یک حمله شدید میگرن) طولانی مدت و تجمعی است. بنابراین، بیماران باید دقیقاً آگاه باشند که بیش از ۶ میلیگرم از

فرآورده خوراکی در هر حمله و بیش از ۱۰ میلیگرم آن در یک هفته نمی توانند مصرف کنند. در حملات بسیار شدید ارگوتامین تارترات (۵/۵–۰/۵ میلیگرم) می تواند به صورت داخل وریدی یا داخل عضلانی تجویز شود. دی هیدروارگوتامین (۱–۵/۵ میلیگرم داخل وریدی) توسط برخی پزشکان جهت درمان میگردد. تجویز دی هیدروارگوتامین، داخل بینی نیز ممکن است مؤثر باشد. متی سرژید (که پیش از داخل بینی نیز ممکن است مؤثر باشد. متی سرژید (که پیش از میگردن به علت عوارض، از بازار دارویی جمع آوری شده است.

B. هيپرپرولاكتينمي

افزایش سطوح سرمی پرولاکتین (یکی از هورمونهای هیپوفیز قدامی)، با تومورهای ترشحی غده هیپوفیز و نیز استفاده از آنتاگونیستهای دوپامینی که در مرکز عمل میکنند (به خصوص داروهای ضدسایکوز مسدودکننده D₂ همراهی دارد. به دلیل اثرات فیدبک منفی، هیپرپرولاکتینمی اغلب با آمنوره و ناباروری در زنان و نیز گالاکتوره در هر دو جنس همراه است. در موارد نادری میزان پرولاکتین در حواشی انتهای دوره حاملگی به شدت افزایش یافته و سبب نارسایی قلبی میشود. کابرگولین در درمان این نوع نارسایی با موفقیت عمل میکند.

بروموکریپتین در کاهش سطوح بالای پرولاکتین ناشی از تومورهای هیپوفیز بسیار مؤثر بوده و حتی در برخی موارد با پسرفت تومور همراه است. مقدار تجویزی معمول بروموکریپتین، روزانه ۲/۵ میلیگرم در ۲ یا ۳ نوبت است. کابرگولین نیز مشابه بـروموکریپتین بـوده امـا قـوی تر از آن است. همین مقدار بروموکریپتین در سرکوب تولید فیزیولوژیک شیر نیز مورد استفاده قـرار مـیگیرد. بـا این وجود، بـه دنبال مصرف بروموکریپتین یا پرگولید (در مورد اخیر پس از زایمان) عوارض بدی قلبی ـ عروقی گزارش شده است و این مورد مصرف کنار رفته است (فصل ۳۷ را ببینید).

C. خونریزی پس از زایمان

رحم انتهای بارداری به عمل تحریککنندگی ارگوت بسیار حساس است و حتی مقادیر متوسط آن سبب اسپاسم طولانی مدت و قدرتمند عضلات رحم میشود که کاملاً خلاف زایمان طبیعی است. بنابراین، مشتقات ارگوت باید تنها جهت کنترل خونریزی رحمی تاخیری (پس از زایمان) مورد استفاده قرار گیرند و هرگز نباید قبل از زایمان تجویز گردند. اکسی توسین عامل ترجیحی در کنترل خونریزی پس از زایمان است اما اگر این عامل پپتیدی مؤثر نباشد، ۳۲۳ ارگونووین مألات داخل عضلانی را میتوان امتحان نمود. این دارو معمولاً در عرض ۵-۱ دقیقه مؤثر بوده و عوارض آن در این کاربرد، از سایر مشتقات ارگوت کمتر است. ارگونووین در زمان خروج جفت یا در صورت خونریزی قابل توجه بلافاصله پس از آن تجویز میگردد.

D. تشخیص آنژین واریانت

ارگونووین داخل وریدی حین آنژیوگرافی کرونر جهت تشخیص آنژین واریانت، به کار گرفته میشود. در صورت وجود بخشهای واکنشگر در عروق کرونر سبب تنگی عروقی سریع میشود. در اروپا از متیلارگومترین بدین منظور استفاده میشود.

E. نارسایی مغزی سالخوردگی

دی هـــیدروارگوتوکسین آگه مخلوطی از دی هـیدرو - ۲۵-ارگوکریپتین آو ۳ آلکالوئید ارگوت پپتیدی دی هیدروژنه مشابه (مسیلات های ارگولوئید آ) است سالهاست جهت رفع علائم سالخوردگی و اخیراً جهت درمان دمانس ناشی از آلزایمر به کار می رود هیچشاهدی مبنی بر فایده چشمگیر این دارو وجود ندارد.

سمیت و موارد منع مصرف

شایعترین اثرات سمی مشتقات ارگوت، اختلالات گوارشی

هستند، از جمله اسهال، تهوع و استفراغ، فعال شدن مرکز استفراغ بصل النخاع و گیرندههای سروتونین دستگاه گوارش در این اختلالات دخیلند. از آن جا که حملات میگرن اغلب قبل از شروع درمان با این علائم همراهند، این عوارض به ندرت از موارد ممنوعیت مصرف ارگوتها محسوب می شوند.

اثر سمی خطرناکتر ناشی از مصرف بیش از حد داروهایی مانند ارگوتامین و ارگونووین، وازواسپاسم طولانی مدت است. این علامت تحریک عضله صاف عروقی ممکن است گانگرن و نیاز به قطع عضو به وجود آورد، انفارکتوس روده نیز گزارش شده است و ممکن است نیازمند رزکسیون باشد. وازواسپاسم عروق محیطی ناشی از ارگوت به اکثر متسعکنندههای عروقی مقاوم است اما انفوزیون مقادیر بالای نیتروپروساید یا نیتروگلیسیرین در این موارد سودمند می باشند.

درمان با متی سرژید با تکثیر بافت همبند در فضای خلف صفاقی، حفره پلور و بافت اندوکاردی قلب همراه بوده که این تخییرات به آرامی طی چندین ماه رخ داده و به صورت هیدرونفروز (به علت انسداد حالبها) یا یک سوفل قلبی (به دلیل تخریب دریچههای قلبی) تظاهر یافته است. در بعضی موارد، آسیب دریچهای نیازمند جایگزینی به وسیله جراحی بوده است. در نتیجه این دارو کنار گذاشته شد. تغییر فیبروتیک مشابهی با مصرف مزمن آگونیستهای 5-HT که در گذشته جهت کاهش وزن ایجاد شدهاند، (فن فلورامین می درفن فلورآمین مشاهده شده است.

دیگر اثرات سمی آلکالوئیدهای ارگوت شامل خواب آلودگی و در مورد متی سرژید، گاهی تحریک مرکزی و توهم بوده است. در حقیقت، متی سرژید گاهی به عنوان جایگزین LSD مورد سوءمصرف قرار میگیرد.

ممنوعیتهای مصرف مشتقات ارگوت، بیماریهای عروقی انسدادی به ویژه بیماری عروق کرونر علامتی، و بیماریهای کلاژن میباشد.

هیچ شاهدی وجود ندارد که استفاده از ارگوتامین (جهت درمان میگرن) در حاملگی خطرناک است. با این وجوده اکثر پزشکان محدودیت مصرف مشتقات ارگوت در بیماران حامله را توصیه میکنند. مصرف تعمدی این دارو جهت سقط جنین ممنوع بوده زیرا در این گونه موارد دوز بسیار زیادی مصرف میشود که خود سبب انقباض عروق خطرناکی میشود.

¹⁻ Ergonovine maleate 2- Dihydroergotoxine

³⁻ Dihidro-α-ergocryptine 4- Ergoloid mesylates

⁵⁻ Fenfluramme 6- Desfenfluramme

پاسخ مطالعه مورد

سمیت اسکومبروئیده نامیده می شود که با مصرف دوزهای زیاد یک آنتاگونیست هیستامین به ویژه مسدودکنندههای الله می توان این علائم را برطرف کرد. با توجه به این که این پدیده یک آلرژی نیست، مصرف اپی نفرین لازم نیست، مگر اینکه هایپوتانسیون یا انسداد مجاری هوایی رخ داده باشد (بخش Edlow jA: the Deadly Dinner Party. and other را mideical detective stories yale university press 2002

این بیمار علائم تیپیکال و شاخص ناشی از مسمومیت با هیستامین را نشان میدهد. خوشبختانه هیچ کدام از بیماران میبتلا به این مسمومیت غذایی دچار ادم حنجره و برونکواسپاسم نشدهاند. نوع خاصی از ماهیها در صورتی که به صورت نادرستی آماده شود حاوی مقادیری از هیستامین خواهند بود که این پدیده به علت باکتریهایی است که تبدیل هیستیدین به هیستامین را تقویت میکند. در صورتی که این ماهیها به مقادیر زیاد مصرف شود هیستامین میتواند جذب شده و سبب بروز علائم مذکور شود. این علائم با عنوان

PREPARATIONS AVAILABLE

A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	يعت الماليل النظام المالية الم		
ASTIHISTA	MINES (II, BLOCKERS)	Promethazme	Generic, Phonorgan
Azelestine	Generic, Astelin (nasal), Optivar (ophthalmic)	Triprohdme	Generic, Zymine, Tripohist
Bromoheniramine	Brovex, Dimetapp, others	See Chapter 62.	CKERS
Buclizine	Buoladin-S Softabs	See Chapter 62.	ONES
Carbinoxamine	Generic, Histex	Almotriotan	Avert
Cotirizine	Generic, Zyrtec	Hetriptan	Rolpax
Chlorpheniramine	Generic, Chlor-Trimeton	Frovitriotan	Provi
Clemastine	Generic, Tavist	Naratriptan	Generic, Amerge
Cyclizine	Generic, Murezine	Rizatriotan	Generic, Maxalt, Maxalt-ML
Cyproheptadine	Generic, Perinctin	Sumatriptan	Generic, Imitrex
Desioratadine	Generic, Clarinex	Zolmitriptan	Generic, Zomig
Dimenhydrinate [†]	Generic, Dramamine	5-111 ANE	
Diphenhydramine	Generic, Benadryt	See Chapter 62.	
Doxylamine	Diclegis (combination	METATONIN RECT	PTOR AGONISTS
	with pyridoxine,	Ramelteon	Rozarem
m. t	Unisom Sleep Tabs	2.05.000.87	1-A133008
Epinastine	Generic, Hestat	Dihydroergotam ine	Generic, Migranal, D.H.E. 45
Fexofenadine	Generic, Allegra	Byonovine	Generic, Ergotrate
Hydroxyzine	Generic, Vistaril	Ergotamine mixtures (include caf-	Generic, Cafergot
Ketotillen	Generic, Zaditor	feine)	
Levocabastine	Livostin	Ergotamine tartrate	Generic, Ergomar
Levocetirizine	Generic, Myzal	Methylergonovine	Generic, Methergme
Loratadine	Generic, Claritin	A3-4100H-4	LV DOLLAR
Micclizine	Generic, Antivert, Bonine	Orlistat	Alli, Xenical
Okspatadine	Patanol, Pataday	Loreaseria	Belviq
Phonindamine	Nolahist	Phentermine/topiramate	Quymia

Several other antihutammes are available only in combination products with, for example, phenylephrine

Dimenhydrmate is the chlorotheophyline salt of diphenhydramens

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربودهاي باليني	اثرات	H ₁	زيرگروه آنتی هیستامینهای H
	الرژی،همای فوری تجهد به ویژه تب یونجه، کهیر، گاه به	کاهش و پیشگیری از اثرات هیستامین بر عـضلات صـاف و سلولهای ایمنی،	أنتاگونيسم رقابتي / أكرنيسم معكوس كيرندههاي و H	نسل اول • ديفن هيدرامين
هايپوتانسپون ارتواستاتيک. تقاغلات: اتوات قواينده همراه صاير داروهاي خوابيآور از جمله الكل، بىشى اثرات مهارى بر 6 بوگرها مىشود	عنوان داروی خوابآور و ضد تهوع، ضد بیماری حرکت به کار میرود.	گیزندههای آدرنرژیک 30 موسکارینی را تیز مهار میکند. بسیار خوابآور		
خوراکی، طول اثر: ۱۳۳۴ ساعت، سمیت: خوابالودکی و آریتمی در مسمومیت تناخلات: کم	آلرژی همای فوری BE به ویژه تب یونجه، کهیر	کاهش یا پیشگیری از اترات هیستامین بر عضلات صاف و سلولهای ایمنی		مسل دوم • ستريزين
نوکر است که در قالب داروهای خوابباور و بدور	، شدت أواميخش است <u>،</u> ك _ا H با	فش و اتونوم کمتر میباشد دوکسیلامین، که به ی از خاملگی مصرف میشود شبیه ستریزین میباشند.	 ساير بلوکكنندهمای نسل اول H كاروفتيرامين دارای اترات آرمش بخش و اتونوم کمتر میباشد دوکسيلامين، که به شدت آؤميخش است یک H بلوکر است که در قالب داروهای خوابباور و بدون نياز به نسخه به نام ساير بلوککنندهمای نسل دوم H تورتاداين و مکسوفاداين، بسيار شبيه ستريزين ميباشند ساير بلوککنندهمای نسل دوم H تورتاداين و فکسوفاداين، بسيار شبيه ستريزين ميباشند 	 ساير بلوکاکنندههای Diclegis سایر بلوکاکنندههای
			H ₂ (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4)	التى هيستامين هاى بال بينيد) مسايمتيدين (فصل ٢٦ را بينيد)
			وتونين	اگونیستاهای سروتونین SHT _{IB-ID}
خوراکی، داخل بینی، تزریقی، طول اثر: ۳ مناعت، مسمیت پاراستزی، سرگیجه، انقباضات کرونری، تداخلات: اثرات فزاینده با مبایر منقبض کنندههای عروقی	میگرن و سردردهای کلاستر	السوات كماهاگ شناخته شده نمع بالشد احتمالاً باعث كاهش رهاسازی پهتید مرتبط با ژن كلسی تونین و ادم اطراف عروقی جریان خون مغزی میشود	آگوئیست نسیی بر سطح گیرندهای HTIB/ID	• سوماتر پیان
	ñ	(طول اثر ۱۶۶ ساعت) ماره انتدا ه	 ساير ترييتانها، مشابه سوماتوترييتان به جز در مورد فارماكوكيتتيک (طول اثر ۶۰ ساعت) عبد ۱۳۰۰ ميند اداد در ۱۳۰۰ ميند در در مورد فارماكوكيتيک (طول اثر ۱۳۰۶ ميند) 	ساير تريبتانها: مثا 5-HT _{2C}
حورا تی طول اثر: ۱۱ ساعت سمیت: سر درد، سر گیجه، پیوست	<u> </u>	الوجي دهس اسطه هي سود	Action of the Development of the	6
				S-HT4
			را بيينيان	• تكاسرود فصل ٢٩ را بيينياد

ديروموكريهتين، يركوليد: مشتقاء	ت ارگوت که در بیماری پارکینسون (رجوع	» بروموکر بیتین، برگولید: مشتقات ارگوت که در بیماری پارکینسون (رجوع به فصل ۱۲۸) و پرولاکتینوما (فصل ۱۲۷ کاربرد دارند.	dçir.	
	Infoirman 2-HT2			A Si a Common (man)
المستزرزيک استيد در د در المالات	در بستگاه اعتمال مرکزی (CNS)	توهم، اثرات شبه سایکوز	هيج به طور شايع مورد	خوراكي، طول اثر: چندين ساعت. سميت: وضعيت سايكوز ا ب.
		عمل مي كند		
مير	Bucitosalo 2 TH-S o legistics a	تا حدى جهت عضلات رحم، انتخابي	سردردهای میکرنی	همچون ار گوتامین
•ارگونوین آگ	اگرونیست نسبی مخلوط بر سطح	همجون اركوتامين.	خونريزى هاى پس از زايمان،	خوراكي، تزريقي (متيل اركونوين)، طول اثر: ٢-٢ ساعت. سميت:
أختصاصي رخم				
		مىكند		
مرن	Sett 2 9 a Line levicity De 2 TH-2	انقباض عروقي أكونيستهاي به را مهار		طولاني كه منجر به كانكرن ميشود اسياسمهاي رحم
•ارگوتامين اثران	الران أكونيستى تسبى مخلوط بر سطح	ايجاد انقباضات واضح عضله صافء ولي	میکرن و سردرد کلاستر	خوراكي، تزريقي. طول اثر: ٢٣-١٢ ساعت. سميتد وازواسياسم
أختصاصي عروق				
آلكالوئيدهاي اركوت				
• 3-4TT (فصل ۲۶ را بیینید)	77 (1 might)			
دسترس نعي بأشد)			كارسينوئيد	
ايسالات مستحده در		يرونكواسهاسم در سندرم كارسينوليد	كارسينوئيد مرتبط با تومور	
• كانسرين (در بلوك رقابتي گيرندهاي HT2	، رقابتی گیرندمهای FHT2	بــشگيرى از انــقباض عــروقى و	هـــــيورتانسيون، ســـندرم	خـوراكـى، طول اثر: ٢٠٣٣ ساعت. سميت: هييوتانسيون،
5-HT ₂				
بلوىكنندههاى سروتونين				
1×2,400	مكانيسم اير	ائران	كاربردهاي باليني	فارما كوكينتيك، صعيت، كالمالات
فلاصه: داروها یا اتر بر کیرز	خلاصه: داروها یا اثر بر کیرندههای هیستامین و سرونونین،الخالونیدهای ارکوت (ادامه)	الوبيدهاي اركوت (ادامه)		



پپتیدهای مؤثر بر عروق

مطالعه مورد

جهت مردی ۴۵ ساله، طی ارزیابیهای دورهای، فشارخون بالا تشخیص داده شده است (۱۶۵/۱۰۰ میلیمتر جیوه). فشارخون همچنان طی دو ویزیت بالا بوده است. پزشک ابتدا جهت وی همچنان طی دو ویزیت بالا بوده است. پزشک ابتدا جهت وی مرسوم جهت درمان فشارخون بالا میباشد، تجویز نمود. اگرچه با مصرف هیدروکلروتیازید، فشارخون کاهش یافت ولی همچنان در سطح بالا، باقی بماند (۱۴۵/۹۵ میلیمتر جیوه) و وی به کلینیک دانشگاهی فشارخون ارجاع داده شد. ارزیابیها، مؤید آن است که بیمار دچار افزایش فعالت رئین پلاسمایی و غلظت آلدوسترون میباشد. بنابراین انالاپریل، مهارکننده آنزیم

تبدیلکننده آنژیوتانسین جایگزین هیدروکلروتیازید گردید.
انالاپریل فشارخون را تا میزان طبیعی کاهش داد، هر چند پس
آز چند هفته از تجویز دارو، بیمار با شکایت از سرفههای مداوم
مراجعه نمود. علاوه بر این علایمی از وجود آنژیوادم نیز وجود
داشت. انالاپریل چگونه باعث کاهش فشارخون میشود؟ چرا
در مواردی باعث بروز سرفه و آنژیوادم میشود. چه داروهای
دیگری جهت مهار ترشح رنین یا سرکوب سیستم رنین ـ
آنژیوتانسین با هدف کاهش فشارخون، میتواند مورد استفاده
قرار بگیرد که فاقد عوارض انالایدیل باشد؟

پپتیدها در اکثر بافتها جهت ارتباط سلول به سلول به کار گرفته می شوند. همان گونه که در فصول ۶ و ۲۱ ذکر شده است، پپتیدها به عنوان انتقال دهنده نقشهای مهمی در سیتم عصبی خودکار و مرکزی ایفا می کنند. چندین پپتید اثرات مستقیم مهمی بر عضلات صاف عروق و سایر عضلات صاف اعمال می کنند از جمله تنگ کنندههای عروقی (آنیژیوتانسین ۱۱، وازوپرسین، اندوتلینها، نوروپپتید ۷ و اوروتنسین) و متسع کنندههای عروقی (برادی کینین و کینینهای مربوطه، پپتیدهای عروقی (بردوتنسین، پپتید رودهای وازواکتیو، ماده ۹، نوروتنسین، پپتید مرتبط با ژن کلسی تونین و آدرنومدولین) این فصل بر اعمال این پپتیدها بر عضلات صاف متمرکز است.

■ آنژیوتانسین

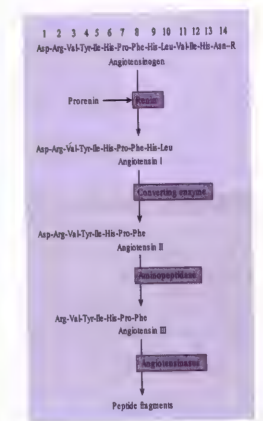
بيوسنتز آنژيوتانسين١

مسیر تشکیل و متابولیسم آنژیوتانسین II در شکل ۱–۱۷ خلاصه شده است. مراحل اصلی این روند عبارتند از: جداشدن آنزیمی آنژیوتانسین I (ANG I) از آنژیوتانسینوژن توسط رئین، تبدیل ANG I به ANG II توسط آنزیم تبدیلکننده و تخریب ANG II وسط چندین پپتیداز.

رنین ۲ رنین یک آنزیم آسپارتیل پروتئاز ۳ است که به طور اختصاصی

¹⁻ Angiotensin 2- Renin

³⁻ Aspartyl protease



شکل ۱-۱۷- ساختار شیمیایی سیستم رنین _ آنژیوتانسین. ترتیب اسید آمینهها در انتهای آمینی آنژیوتانسینوژن انسان نشان داده شده است. R نمایانگر بقیه مولکول پروتثینی است. جهت اطلاع از مراحل دیگر تشکیل و متابولیسم پبتیدهای آنژیوتانسین به متن مراجعه کنید.

آزادشدن دکاپپتید ANG I از آنژیوتانسینوژن را به وسیله هیدرولیز، کاتالیز میکند. رنین به صورت یک پره پرومولکول سنتز میشود که به پرورنین غیرفعال و سپس به رنین فعال تبدیل میگردد. مکانیسم عمل آن هنوز به درستی شناخته نشده است (زیر را ببینید) رنین فعال گلیکوپروتئینی متشکل از ۳۴۰ آمینواسید است.

رنین موجود در گردش خون از کلیهها منشأ میگیرد. آنزیمهایی که فعالیت شبه رنین دارند، در چندین بافت خارجی از جمله عروق خونی، رحم، غدد بزاقی و قشر آدرنال حضور دارند اما هیچ نقش فیزیولوژیکی برای این آنزیمها اثبات نشده است. در داخل کلیه، رنین در دستگاه جنب گلومرولی نفرون ساخته و

ذخیره می شود. سلولهای گرانولر تخصص یافته به نام سلولهای جنب گلومرولی، محل سنتز ذخیره و آزادساژی رنین هستند. ماکولادنسا یک قطعه تخصص یافته از نفرون است که با اجزاء عروقی دستگاه جنب گلومرولی ارتباط نزدیک دارد. اجزاء عروقی و لولهای دستگاه جنب گلومرولی از جمله سلولهای جنب گلومرولی توسط نورونهای نورآدنرژیک عصبدهی می شوند.

كنترل ترشح رنين

سرعت ترشح رنین از کلیه شاخص اصلی فعالیت سیستم رنین ـ انژیوتانسین است. با تحریک دستگاه جنب گلومرولی، فوراً رنین فعال آزاد میشود. پرورنین آ، به طور مداوم و اغلب با سرعتی بیش از رنین فعال آزاد میشود، بنابراین پرورنین، ۹۰-۸۰ درصد کل رنین موجود در گردش خون را تشکیل میدهد. اهمیت پرورنین موجود در جریان خون در انتهای این بخش مورد بحث قرار گرفته است. ترشح رنین فعال توسط فاکتورهای مختلفی از جمله گیرنده عروقی کلیه، ماکولادنسا، سیستم عصبی سمپاتیک و آنژیوتانسین II کنترل میگردد.

A. ماكولا دنسا

ترشح رنین تا حدودی توسط ماکولادنسا (ساختاری که از لحاظ آناتومیکی به آرتریولهای آوران نزدیک است)، کنترل میشود. اولین گام شامل تشخیص برخی از عملکردهای غلظت NaCl در توبولهای دیستال و نقش آن بر ناقلین هـمراه ال K^+/K^+ 2Cl میباشد. سپس ماکولا دنسا پیامهای تغییر در ترشح رنین را به همراه سلولهای ژوکستا گلومرولی اعمال میکند، به نوعی که نامزدهای بالقوه برای انتقال این پیام شامل پروستاگلاندین یک رابطه معکوس بین غلظت NaCl و ترشح رنین وجود دارد. نامزدهای بالقوه برای انتقال این پیام شامل پروستاگلاندین کرده و آدنوزین که آن را مهار میکند. زیرا مصرف سدیم در بسیاری از افراد جامعه بالا بوده، ترشح رنین ناشی از ماکولا دنسا غالباً در سطح پایه قرار میگیرد مگر در مواردی که مصرف سدیم خاهش باید.

B. بارورسپتورهای کلیه

بارورسپتورهای کلیه یک رابطه معکوس بین فشار سرخرگ کلیوی و ترشح رنین رامیانجیگری میکنند. مکانیسم آن به طور کامل مشخص نشده است اما به نظر میرسد که سلولهای

ژوکستا گلومرولی به کشش حساس بوده و افزایش کشش در آنها سبب کاهش ترشح رنین می شود. این کاهش ترشح ممکن است ناشی از ورود کلسیم به داخل سلول باشد که گاهی به طور متنقض ترشح رنین را مهار می کند. فاکتورهای پاراکرین ${\rm PGE}_2$ اکسیدنیتریک و آدنوزین نیز در گنترل ترشح رنین توسط بارورسپتورها دخالت دارند. در شرایط فشارخون نرمال رنین مترشحه که توسط بارورسپتورها تنظیم می شود، بسیار کم است در شرایط افت فشارخون ترشح رنین افزایش می یابد.

C. سیستم عصبی سمیاتیک

نوراپی نفرین ناشی از تحریک اعصاب سمپاتیک کلیوی، به طور غیر مستقیم با تحریک n- آدر نرژیک بارور سپتور و ما کولا دنسا و به طور مستقیم با اثر بر سلول ها ژوکستا گلومرول موجب افزایش رئین می شود. این مکانیسم از طریق فعال شدن رفلکس سیستم عصبی سمپاتیک ناشی از کاهش حجم و کاهش فشار منجر به فعال شدن سیستم رئین _ آنژیو تانسین می شود. در انسان، این اثر به واسطه گیرنده های 1 آدر نرژیک صورت می گیرد.

D. أنزيوتانسين

آنژیوتانسین II از ترشح رنین ممانعت میکند. این مهار ناشی از افزایش فشارخون میباشد که با مکانیسمهای بارورسپتور و ماکولا دنسا کلیه و اثر مستقیم پپتیدها بر سلولهای ژوکستاگلومرول اعمال میشود. مهار مستقیم به واسطه افزایش غلظت *Ca² داخل سلولی اساس مکانیسم حلقه کوتاه فیدبک منفی را تشکیل میدهد که ترشح رنین را مهار میکند. ممانعت از این فیدبک با داروهای مهار کننده سیستم رنین ـ آنـژیوتانسین از رادامه مطلب را ببینید) منجر به تحریک ترشح رنین میشود.

E. مسیرهای پیامرسانی داخل سلولی

آزادسازی رئین توسط سلولهای ژوکستا گلومرولی تحت کنترل غلظت سه پیامد داخل سلولی ${\rm cAMP}$ ، گوانوزین مونوفسفات حلقوی (cGMP) و ${\rm ca}$ سیتوزولیک آزاد قرار دارد (شکل ${\rm ca}$) به نظر میرسد ${\rm ca}$ دارای بیشترین اهمیت باشد. ${\rm ca}$ اغلب ولی نه همیشه اقداماتی که باعث افزایش میزان ${\rm ca}$ میشود، از جمله فعال شدن آدنیل سیکلاز، مهار ${\rm ca}$ فسفودی استراز، و تجویز آنالوگهای ${\rm ca}$ ، باعث افزایش رهاسازی رئین میگردد. به نظر میرسد، در مطالعات تجربی کمبود انتخابی ${\rm ca}$ در سلولهای ژوکستا گلومرولی با کاهش کمبود انتخابی ${\rm ca}$

معنی دار ترشح پایه رنین و در پاسخ به چندین محرک خارجی بدید می رابد.

افزایش در $^{+2}$ Ca ناشی از افزایش ورود کلسیم خارج سلولی و حرکت از ذخایر داخل سلولی است، در حالی که افزایش سطح CGMP می تواند ناشی از فعال شدن گوانیلیل سیکلاز محلول باشد. به نظر می رسد GMP و $^{+2}$ Ca ترشح رئین را به طور غیرمستقیم به طور اولیه با تغییر سطح CAMP تغییر می دهد. $^{-2}$ CGMP و $^{-2}$ CGMP و $^{-2}$ CGMP اثر غیرمستقیم بر میزان $^{-2}$ CAMP آزادسازی رنین را تغییر می دهند.

F. تغییر فارماکولوژیک در آزادشدن رئین

آزادسازی رنین توسط عوامل فارماکولوژیک بسیار متنوعی تغییر میند. آزادسازی رنین تبوسط مستسعکنندههای عبوقی (هیدرالازین ٔ، مینوکسیدیل ٔ، نیتروپروساید ٔ)، آگونیستهای گیرنده α آدرنیژیک آنتاگونیستهای گیرنده α آدرنیژیک مهارکنندههای فسفودی استراز (تئوفیلین ٔ، میلرینون ٔ مولیرام ٔ) و اغلب داروهای مدر و بیحسکنندهها تحریک می شود. این تحریک می تواند توسط مکانیسمهای کنترلی که شرح داده شدند، صورت گیرد. داروهایی که آزادسازی رنین را مهار می کنند در ادامه مطلب مورد بحث قرار می گیرند.

بسیاری از پپتیدها که در این فصل مرور میشوند نیز میتوانند ترشح رنین را تغییر دهند. ترشح رنین با آدرنومدولین برادی کینین و سید وابسته به ژن لکسی تونین مهار شده یا پپتید ناتریورتیک دهلیزی، آندوتلین، ماده P ووازوپرسین مهار میشود.

أنژيوتانسينوژن

آنژیوتانسینوژن، سوبسترای پروتئینی در گردشی است که رنین از آن بدا میکند. این پروتئینی در کبد سنتز میشود. آنژیوتانسینوژن انسانی، گلیکوپروتئینی با وزن مولکولی تقریباً ۵۷/۰۰۰ دانتون است. ۱۴ آمینواسید موجود در انتهای آمینی این مولکول در شکل 1-1 نشان داده شدهاند. در انسان، غلظت آنژیوتانسینوژن در گردش کمتر از $\frac{1}{100}$ واکنش رنین به آنژیوتانسینوژن بوده و بنابراین عامل مهمی در تعیین سرعت تشکیل آنژیوتانسین میباشد.

تــولید آنـژیوتانسینوژن تـوسط کــورتیکواسـتروئیدها، استروژنها، هورمونهای تیروئیدی و ANG II افزایش مییابد.

I - Hydralazine

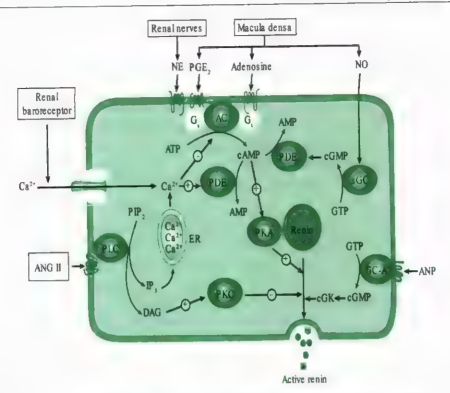
³⁻ Nitroprosside

⁵⁻ Milrinone

⁷⁻ Angiotensinogen

²⁻ Minoxidil

⁴⁻ Theophyline6- Rolipram



شکل ۲- ۱۷- ورودیهای فیزیولوژیک عمده در سلولهای ژوکستا گلومرولار که رهاسازی رئین را تحت تأثیر قرار میدهند و حفتشدن آنها با مسیرهای پیامرسائی، ACE آدنیل سیکلاز، ANG II نزیوتانسین ANG II پیتید ناتریورتیک دهلیری: eCK= پروتئین کیناز G، PAC= دیاسیلگلیسرول: GC-A= گوانیل سیکلاز ویژه: ER= شبکه آندوپلاسمی: EIP= اینوزیتول تریفسفات: NE= نوراپینفرین، NO= نیتریک اکسید، PDE3: فسفودیاستراز ۳-۲ AHA= پروتئین کیناز PLC ،۵ فسفولیپاز CC :۳۵= گوانیلیل سیکلاز محلول.

این مقدار حین حاملگی و در زنانی که قبرصهای ضدبارداری خوراکی محتوی استروژن مصرف میکنند نیز بالا میرود. تصور میشود افزایش غلظت آنژیوتانسینوژن پلاسما در فشارخون بالایی که در این شرایط رخ میدهد، دخیل باشد.

أنژيوتانسين ١

گرچه ANG I حاوی توالیهای پپتیدی ضروری برای تیمام اعتمال سیستم رنین ـ آنژیوتانسین است، اما فاقد فعالیت ایروزیک بوده یا فعالیت آن اندک است، ANG I باید توسط آنزیم تبدیلکننده (شکل ۱–۱۷) به ANG II تبدیل گردد (شکل ۱–۱۷) هیمچنین آنـژیوتانسین I میمکن است تحت تأثیر آمینوپپتیدازهای پلاسمایی یا بافتی قرار گرفته و آنژیوتانسین I را به وجود آورد که به نوبه خود توسط آنزیم تبدیلکننده به

آنژیوتانسین II (که معمولاً به عنوان آنـژیوتانسین III شـناخته میشود) تبدیل میگردد.

آنزیم تبدیلکننده (ACE، پپتیدیل دی پپتیداز، کینیاز II)

آنزیم تبدیل کننده یک دی پپتیدیل کربوکسی پپتیداز ایا دو جایگاه فعال است که جداشدن دی پپتیدها از انتهای کربوکسیل برخی پپتیدها را کاتالیز مینماید. مهمترین سوبستراهای آن، ANG I رکه آن را به ANG II تبدیل میکند) و برادی کینین (که آن را غیرفعال می نماید) می باشند (کینین را در ادامه ببینید). همچنین این آنزیم انکفالینها و ماده P را نیز تجزیه میکند اما اهمیت فیزیولوژیک آن مشخص نشده است. عمل آنزیم تبدیل کننده

¹⁻ Dipeptidyl carboxypeptidase

توسط ریشه پنولتیمات پرولیل ٔ بر سوبسترا مهار می شود و بنابراین ANG II توسط آنزیم تبدیل کننده هیدرولیز نمی شود. آنزیم تبدیل کننده به طور گسترده در بدن توزیع شده است. در اکثر بافتها، آنزیم تبدیل کننده بر سطح مجرائی سلولهای اندوتلیال عروقی واقع است و بنابراین در ارتباط نزدیک با گردش خون می باشد.

اخیراً همولوگ آنزیم تبدیل کننده به عنوان ACE2 نیز کشف شده است، که در سلولهای اندوتلیال عروقی کلیه، قلب و بیضه به میزان فراوان بیان می شود. ACE2 برخلاف آنزیم تبدیل کننده، تنها یک جایگاه فعال داشته و به عنوان یک کربوکسی پیتیداز عمل می کند (نه یک دی پیتیدیل کربوکسیل پیتیداز). این آنزیم، یک اسید آمینه از انتهای کربوکسیل آثریوتانسین I برداشته و ۹–۱ ANG را تشکیل می دهد (شکل آنریوتانسین I برداشته و ۹–۱ ANG را تشکیل می دهد (شکل ۱۷–۳ ANG می غیر فعال بوده اما توسط ACE به ۷–۱ ANG ببدیل می شود. ۸CE2 همچنین توسط ANG II تبدیل می شود. ۸CE2 همچنین توسط کنندگی عروقی داشته، می شود. ۷–۱ ANG کو فعالیت متسع کنندگی عروقی داشته، احتمالاً به واسطه گیرنده های یتیم جفت شونده با نوکلئوتیدهای عروقی داشته، هترومریک (گیرنده AMG) و ممکن است با فعالیت تنگ کنندگی عروقی دارشته عروقی دارسته با فعالیت تنگ کنندگی

Angiotensmogen

Ang I

ANG I

ANG I

ANG I

ANG I

ANG II

Arganism

Ang II

Arganism

شکل ۴–۱۷- سیستم رنین آنژیوتانسین (مشکی) و مسیری که اخیرآ کشف شده شامل گیرندههای پرورنین (فرمز) و ۲-۱ ANG (آیی).

أنزيم تبديل كننده تفاوت دارد كه برادى كينين را هيدروليز نكرده و توسط مهاركننده هاى أنزيم تبديل كننده (ادامه مطلب را ببينيد) نيز مهار نمى شود. بنابراين أنزيم ACE2 بيشتر يك أنژيوتانسيناز به نظر مى رسد تا يك أنزيم تبديل كننده.

أنژيوتانسيناز

ANG II که نیمه عمر پلاسمایی آن ۳۰-۱۵ ثانیه است، به سرعت توسط پپتیدازهای مختلفی که مجموعاً آنژیوتانسیناز خوانده می شود. این عمل طی عبور از اکثر بسترهای عروقی (به جز ریه) صورت می گیرد. اکثر متابولیتهای ANG II از نظر بیولوژیک غیرفعالند اما محصول ابتدایی عمل آمینوپپتیدازها، آنژیوتانسین II، فعالیت بیولوژیک قابل ملاحظهای در خود حفظ کرده است.

اعمال آنژیوتانسین II

آنژیوتانسین II، از طریق گیرندههایی که در ذیل شرح داده می شوند، اثرات مهمی بر عضله صاف عروقی، قشر آدرنال، کلیه، قلب و مغز اعمال می کند. سیستم رئین ـ آنژیوتانسین با این اعمال، نقشی کلیدی در تنظیم تعادل مایع و الکترولیت بدن و نیز فشارخون شریانی ایفا می کند. فعالیت بیش از حد سیستم رئین ـ آنژیوتانسین می تواند به فشارخون بالا و اختلالات هومئوستاز مایع و الکترولیت بدن بیانجامد.

فشارخون

ANG II تقریباً ۴۰ بار قوی تر از نورایی نفرین است). پاسخ انقباض عروقی تقریباً ۴۰ بار قوی تر از نورایی نفرین است). پاسخ انقباض عروقی ANG II وریدی شروع سریعی داشته (۱۵–۱۰ ثانیه) و طی انفوزیونهای طولانی مدت پایدار میماند. بخش اعظم این پاسخ به علت انقباض مستقیم عضله صاف عروقی (به خصوص شریانچهای) است. به علاوه، آنژیوتانسین II می تواند با اعمال خود بر مغز و سیستم عصبی خودکار نیز فشارخون را بالا ببرد. پاسخ افرایش فشارخون به آنژیوتانسین معمولاً با یک برادی کاردی ناچیز همراه است زیرا این پپتید بر مغز اثر گذاشته و کنترل ضربان قلب توسط رفلکس بارورسپتوری را در فشاری کنترل ضربان قلب توسط رفلکس بارورسپتوری را در فشاری

آنژیوتانسین II همچنین با سیستم عصبی خودکار نیز تداخل میکند. این ماده عقدههای خودکار را تحریک کرده و رهاسازی

اپینفرین و نوراپینفرین از مدولای آدرنال را افزایش میدهد و (از همه مهمتر) با اثر بر پایانههای عصبی آدرنرژیک، انتقال سمپاتیکی را تسهیل مینماید. اثر اخیر، هم افزایش آزادسازی و هم کاهش برداشت مجدد نوراپینفرین را در بر میگیرد. همچنین ANG II یک اثر اینوتروپیک مثبت بر قلب اعمال میکند که اهمیت کمتری دارد.

قشر أدرنال وكليه

آنژیوتانسین II مستقیماً بر ناحیه گلومرولی قشر آدرنال اثر کرده، سنتز و آزاد شدن آلدوسترون را تحریک مینماید. ANG II همچنین در غلظتهای بالاتر سنتز گلوکوکورتیکوئیدها را نیز تحریک میکند. آنژیوتانسین II بر کلیه تأثیر گذاشته و سبب تنگی عروق کلیوی، افزایش بازجذب سدیم از لوله نزدیک و مهار ترشح رنین میگردد.

سيستم عصبي مركزي

ANG II علاوه بر اثرات مرکزی خود بر فشارخون، با تأثیر بر سیستم عصبی مرکزی باعث تحریک تشنگی (اثر دیپسوژنیک ٔ) و افزایش ترشح وازوپرسین و آدرنوکورتیکوتروپیک هـورمون (ACTH) مـیشود. اهـمیت فـیزیولوژیک اثرات ANG II بر نوشیدن و ترشح هورمونهای هیپوفیزی مشخص نشده است.

رشد سلولي

ANG II محسوب می شود و ممکن است سبب هیپرتروفی قلبی عروقی محسوب می شود و ممکن است سبب هیپرتروفی قلبی عروقی گردد. هم چنین آنژیوتانسین II، اثرات مختلف مهمی بر اندوتلیوم عروقی اعمال می کند. در واقع، بیش فعالی سیستم رنین عروقی اعمال می کند. در واقع، بیش فعالی سیستم رنین ناشی از افزایش فشارخون می باشد. در حال حاضر شواهد قابل توجهی حاکی از آنند که مهارکنندههای ACE و آنتاگونیستهای گیرنده آنیژیوتانسین II (ادامیه مطلب را ببینید)، تغییرات ریختشناسی (بازسازی) که به دنبال انفارکتوس میوکارد رخ داده و به نارسایی قلبی می انجامد، را کند کرده یا از آن ممانعت می کنند. تحریک رشد عروقی و قلبی توسط ANG II با واسطهٔ می کنند، تحریک رشد عروقی و قلبی توسط II ANG با واسطهٔ گیرندهای نظیر تیروزین کیناز جانوس Jak2 هستند، صورت گیرندهای نظیر تیروزین کیناز جانوس Jak2 هستند، صورت می پذیرد و رونویسی برخی ژنهای خاص افزایش می یابد (فصل

گیرندههای آنژیوتانسین و مکانیسمهای عمل

گیرندههای آنژیوتانسین II به طور گسترده در بدن پراکنده شدهاند. این گیرندهها نیز مانند گیرندههای سایر هورمونهای پیتیدی، در غشأ پلاسمایی سلولهای هدف واقعند. این مسئله اجازه می دهد که اعمال مختلف ANG II، شروع سریعی داشته باشند. دو نوع گیرنده ANG II متمایز به نامهای AT، AT₂ شناسایی شدهاند که از نظر میل ترکیبی آنتاگونیستها نسبت به آنها و حساسیت به عوامل احیاکننده سولفیدریل متفاوتند. گیرندههای AT_۱ میل ترکیبی بالایی برای لوزارتان به عنوان داروی مهار کننده و میل ترکیبی پایینی برای PD123177 (یک آنتاگونیست غیریپتیدی تحقیقاتی) دارند، در حالی که گیرندههای AT₂ برعکسند. ANG II و سارالازین (ادامه مطلب را ببینید) به طور یکسان به هر دو نوع متصل می شوند. نسبت این دو نوع گیرنده در بافتهای مختلف متفاوت است به عنوان مثال گیرندههای AT, در عضلات صاف عروقی غالبند. اغلب اعمال شناخته شده ANG II به واسطه گیرنده AT (که گیرندهای جفت شده با پروتئین Gq است) صورت می پذیرد. اتصال ANG II به گیرندههای AT₁ عضلات صاف عروقی منجر به فعال شدن فسفولییاز C و تولید اینوزیتول تری فسفات و دی آسیل گلیسرول (فصل ۲ را ببینید) می گردد. این وقایع که در عرض چند ثانیه رخ می دهند به انقباض عضلات صاف

گیرنده AT_2 از نظر ساختار و میل ترکیبی به AT مشابه گیرنده AT_1 است. اما برخلاف گیرنده AT_1 فعال شدن این گیرنده منجر به اتساع عروقی شده و ممکن است با تنگی عروقی حاصل از تحریک گیرنده AT_1 مقابله نماید. اتساع عروقی ناشی حاصل از تحریک گیرنده AT_2 ماسید نتیریک بوده و مسیر برادی کیتین از گیرنده AT_2 وابسته به اکسید نتیریک بوده و مسیر برادی کیتین دوران جنینی با تراکم فراوان در تمام بافتها موجودند، اما در بالغین فراوانی بسیار کمتری داشته و تنها در مدولای آدرنال، بالغین فراوانی تولید مثلی، اندوتلیوم عروقی و بخشهایی از مغز در بافتهای تولید مثلی، اندوتلیوم عروقی و بخشهایی از مغز در شرایط غلظتهای بالا بیان می گردند. گیرندههای AT_2 در شرایط فزایشی می گردند. به نظر می رسد عملکردهای گیرنده AT_2 شامل تکامل بافتهای جنینی، مهار رشد و تکثیر، تمایز سلولی، شامل تکامل بافتهای جنینی، مهار رشد و تکثیر، تمایز سلولی،

مهار سیستم رنین ـ آنژیوتانسین

با توجه به نقش مهم سیستم رئین - آنژیوتانسین در بیماریهای قلبی - عروقی، تلاشهای قابل توجهی جهت تولید داروهایی که این سیستم را مهار میکنند، صورت پذیرفته است. در حال حاضر داروهای بسیار متنوعی در دسترسند که تشکیل ANG II یا اعمال آن را مسدود مینمایند. برخی از این داروها ترشح رئین، را مسدود میکنند اما اغلب تبدیل ANG II به ANG را مسدود میکنند و یا میکنند، گیرندههای آنژیوتانسین AT را مسدود میکنند و یا عمل آنزیمی رئین را مهار میکنند.

داروهایی که از ترشح رئین ممانعت میکنند، داروهای متعددی که با سیستم عصبی سمپاتیک تداخل میکنند، ترشح رئین را مهار می نمایند. پروپرانولول و سایر داروهای مسدودکننده گیرندههای م آدرندرژیک است که از طریق مسدودکردن گیرندههای م داخل و خارج کلیوی عمل میکنند که در کنترل عصبی ترشح رئین دخیلند.

مهارکننده های آنزیم تبدیل کننده آنژیو تانسین در حال حاضر، دسته مهمی از داروهای مهارکننده طور کسترده مورد که علیه جایگاه فعال ACE عمل می کنند، به طور گسترده مورد استفاده قرار گرفتهاند. کاپتوپریل و انالاپریل نمونههایی از فاراکنندههای ACE موجودند. این داروها از نظر ساختار و فارماکوکینتیک متفاوتند اما در کاربرد بالینی می توانند به جای یکدیگر مورد استفاده قرار بگیرند. مهارکنندههای ACE بدون افزایش ضربان قلب مقاومت عروقی سیستمیک را کاهش داده و نیز سبب افزایش ناتریورز (دفع سدیم ادراری) می گردند. همان گونه که در فصول ۱۱ و ۱۳ شرح داده شده است، این داروها در درمان فشارخون بالاء کاهش مرگ و میر و ناتوانی در نارسایی قلبی و اختلال عملکرد بطن چپ پس از انفارکتوس میوکارد و تأخیر در پیشرفت نفروپاتی دیابتی مؤثرند.

مهارکنندههای ACE نه تنها تبدیل ANG II به ANG II را مهار میکنند بلکه تخریب مواد دیگر از جمله برادیکینین، ماده P و انکفالینها را نیز بلوک می نمایند. مهار متابولیسم برادی کینین توسط مهارکنندههای ACE ، نقش مهمی در افت فشارخون ایفا کرده (شکل ۱۵-۱۵ را ببینید) و مسئول بروز برخی از عوارض جانبی آنها از جمله سرفه و آنژیوادم است. با توجه به اینکه این داروها سبب آسیب به کلیه به جنین می شوند لذا مصرف آنها در

مسدودكنندههاي كيرنده أنزيوتانسين

أنتاگونیستهای بیتیدی ANGII تنها به منظور استفاده تحقیقاتی در دسترس هستند. اما بلوکرهای غیربیتیدی گیرنده ARBs) ANGII) بسیار مورد توجه قرار گرفتهاند، لوزارتان و والزارتان و چند داروی دیگر از لحاظ خوراکی فعال و قدرتمند بوده و آنـتاگونیستهای رقابتی گیرنده AT آنـژیوتانسین میاشند. کیارایی این داروها در فشارخون بالا مشابه مهارکنندههای ACE است اما بروز سرفه با مصرف آنها پایین تر است. ARBها نيز مانند مهاركنندههاي ACE پيشرفت نفروپاتي دیابتی را کند مینمایند. گزارش شده است که والزارتان میزان بروز دیابت در بیماران مبتلا به نقص در تحمل گلوکز را کاهش میدهند. این آنتاگونیستها در درمان نارسایی قلبی نیز مؤثر بوده و در صورت عدم تحمل مهارکنندههای ACE به خوبی برای آنها محسوب می شوند. به طور کلی این داروها خوب تحمل می شوند اما در بیماران مبتلا به بیماری کلیوی غیر دیابتی و نیز در حاملگی نباید تجویز شوند. به علاوه برخی از ARBs ممکن است سبب بروز سندرمی به نام انتروپاتی شبه اسپور^۳ شوند.

سندرم مارفان (marfan syndrome) یک اختلال از بافت همبندی است که با بیماریهای آئورت و سایر ناهنجاریها شامل افزایش فاکتور رشد (TGF) هـ مراه است. ANG II سطح $TGF-\beta$ را افزایش میدهد. علت مفید بودن مسدود شدن سیستم رئین ـ آنژیوتانسین در این سندرم هـ مهمین مطلب میباشد. نتایج اولیه در این رابطه از داروی لوزارتان به دست آمده و کارآزمائیهای بالینی همچنان ادامه دارد.

انتخابی هستند. از AT $_1$ انتخابی هستند. از انجابی که، درمان طولانی مدت با این داروها ترشح رنین را مهار نکرده و سبب افزایش سطح ANG II در گردش می شود، ممکن است تحریک گیرندههای AT_2 نیز افزایش یابد. این مسئله ممکن است از این نظر اهمیت داشته باشد که شواهد اخیر حاکی از آنند که فعال شدن گیرنده AT_2 سبب اتساع عروقی و اثرات سودمند دیگر می شود. آنتاگونیستهای گیرنده AT_2 مانند مر حال حاضر کاربرد بالینی ندارند. آگونیست انتخابی AT_2 می در حال حاضر کاربرد بالینی ندارند. آگونیست انتخابی AT_3 ترکیب AT_4 در حیوانات مبتلا به فشارخون سبب کاهش ترکیب AT_4 در حیوانات مبتلا به فشارخون مفید شارخون شده و ممکن است در افراد مبتلا به فشارخون مفید باشد. فواید بالینی AT است و هیچ یک از این دو گروه مزیت چشمگیری بر دیگری ندارند.

¹⁻ Captopril

²⁻ Enalapril

³⁻ sprue like entropathy

مهارکنندههای رنین

تجزیه آنژیوتانسینوژن توسط رنین (شکلهای ۱-۱۷ و ۳-۱۷) مرحله محدودکننده سرعت در تشکیل ANG II می باشد و بنابر این هدفی منطقی جهت مهار سیستم رنین ـ آنژیوتانسین محسوب می شود. داروهایی که رئین را مهار می کنند، سالهاست دردسترس قرار دارند اما بهعلت قدرت و فراهمی زیستی کم و نیز مدت عمل كوتاه محدود شدهاند بالين وجود، اخيراً دسته جديدي از داروهای مهارکننده غیربیتیدی خوراکی با وزن مولکولی پایین، به وجود آمدهاند. مهارکننده خوراکی در دسترس هستند.

آلیسکیرین ۱، پیشرفته ترین داروی این دسته است و اولین دارویی است که برای فشارخون تجویز میشود. آلیسکیرین در افراد سالم سبب كاهش وابسته به مقدار فعاليت رنين يلاسمايي و غلظت ANG I و ANG II و ألدوسترون مي گردد. أليسكيرين، در مبتلایان به فشارخون اغلب کسانی که سطوح رئین پلاسمایی افزایش یافته دارند، فعالیت رنین پلاسما را سرکوب کرده و سبب كاهش وابسته به مقدار فشارخون ميگردد. اين عمل مشابه اثر مهارکنندههای ACE و ARBs می باشد. امنیت و قبایل تحمل بودن آلیسکیرین به نظر می رسد با آنتاگونیستهای آنژیوتانسین و دارونما قابل مقایسه باشد. آلیسکیرین در حاملگی منع مصرف دارد.

مهار سیستم رئین _ آنژیوتانسین توسط مهارکنندههای ACE یا ARBs، احتمالاً ناکامل می باشد، چرا که دارو فیدیک منفی عمل ANG II بر رهاسازی رئین را قطع کرده و در نتیجه فعالیت رنین پلاسما را افزایش میدهد. سایر داروهای ضد فشارخون، به ویژه هیدروکلروتیازید و سایر دیورتیکها نیز میزان فعالیت رنین را افزایش میدهند. آلیسکیرین، نه تنها سطح پایه فعالیت رنین پلاسمایی را افراد مبتلا به فشارخون کاهش میدهد، بلکه با ممانعت از اثر افزایشی داروهای مهارکننده ARBs ،ACE و دیورتیکها، دارای اثرات ضد فشارخون مؤثرتر میباشد. به همین دلیل آلیسکیرین در ترکیب با مهارکننده ACE یا ARB به کار میرود. اما به هر حال چنین اثرات دوگانه گاهی خیلی مفید به نظر نمی رسد و حتی ممکن است با عوارض جانبی شامل هاپیوکالمی است اگرچه این نکته بسیار مورد بحث است.

گیرندههای پرورنین

طی سالیان، پرورنین به عنوان پیش ساز غیرفعال رئین در نظر گرفته می شده است که به خودی خود هیچ اثری نداشته است. بنابراین مشاهدهای که در بالا و در بخش میزان بالای رئین و پروتئین موجود در جریان خون به آن اشاره شد، بسیار شگفتآور بوده است. در حال حاضر، گیرندههای که ترجیحاً به پرورنین

(Prorenin) متصل می شود، شناسایی شده است. از آنجایی که این گیرنده همچنین به رئین فعال نیز متصل می شود، از این گیرنده با عنوان (پیش) رئین ^۲ یاد میشود.

این گیرنده، یک بروتئین ۳۵۰ آمینواسیدی با یک رشته داخل غشایی میباشد. اتصال پرورنین به گیرنده، باعث تغییر شكل گيرنده و فعال شدن أن مي شود. طي اتصال، فعاليت كاتاليتيك رئين فعال نيز افزايش مي يابد. رنين و يرورنين فعال، طی برهمکنش با آنژیوتانسینوژن موجود در جریان خون موجب يبدايش آنژيوتانسين ميشوند (شكل ٣-١٧)، هـر چـند اتـصال پرورنین به گیرنده مسیرهای پیامرسانی داخل سلولی متفاوتی را برحسب نوع سلول فعال می کنند به عنوان مثال، در سلول عضله صاف عروق و مزانژیال، اتصال پرورنین باعث فعال شدن MAP کیناز و بیان مولکولهای پروفیبریک میشود. بنابراین افزایش میزان پرورنین (مانند آنچه به عنوان مثال در دیابت شیرین روی میدهد)، قادر است از طریق هر دو مسیر وابسته به آنژیوتانسین و مستقل از آنژیوتانسین، باعث بروز عوارض جانبی متنوعی گردد. تحقیقات اخیر نشان داده که پرورنین به طور کارکردی به بخش حفره دار ATP6ap2) ATPase متصل شده و در مسير پیامرسانی Wnt (مستقل از رنین) درگیر در بیولوژی سلولهای بنیادی، جنینی و سرطان نقش دارد.

فعال فرم متصل به گیرنده رئین و پرورنین توسط أليسكيرين مهار مي شود. يبتيد صناعي كه يبتيد ناحيه هندل (Handle region Peptide) (HRP) نامیده می شود. متشکل از توالی آمینواسیدهای مسئول کنترل قطعاتی از پرورنین می باشند که با اتصال پرورنین به گیرندههای خود رقابت میکنند. HRP در کلیه رتهای مبتلا به دیابت بسیار سودمند بوده و در حال حاضر توجه روزافزونی به جهت ساخت آنـتاگـونیستهای غـیررقابتی گیرنده پرورنین وجود دارد.

این گیرنده جدید می تواند در بیماری های قلبی و عروقی و سایر بیماریها مهم باشد، اما در حال حاضر نقش آن در یاتولوژی انسان روشن نیست.

■ کینینها

بيوسئتز كينينها

کینینها"، پیتیدهای متسعکننده عروقی قدرتمندی هستند که از عـمل أنـزيمهاي چون كاليكرئينها با كينينوژنازها مبر

4- Kallikrems

^{2- (}Pro) renin

^{1 -} Aliskiren 3- Kinin

⁵⁻ Kininogenases

سوبستراهای پروتئینی به نام کینینوژنها ٔ حاصل میشوند. سیستم کالیکرئین -کینین چندین ویژگی مشترک با سیستم رنین ـ آنژیوتانسین دارد.

كاليكرئينها

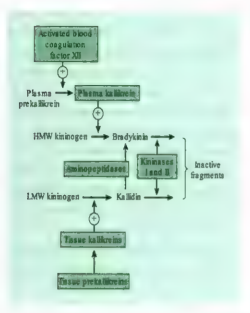
کالیکرئین سرین پروتئازهایی هستند که در پلاسما (پلاسما کالیکرئین) و چند ارگان (کالیکرئین بافتی) نظیر کلیهها، پانکراس، روده، غدد غرق و غدد بزاقی موجودند. این دو گروه به صورت زایموژن ترشح شده و توسط تقسیم پروتئولیتیک فعال میشوند. پرهکالیکرئین پلاسمایی توسط فاکتور XII انعقادی (FXIIa) فعال میشوند. این دو گروه از کالیکرئینها در ساختار ژنی، فعال میشوند. این دو گروه از کالیکرئینها در ساختار ژنی، کالیکرئینها میتوانند پرورنین را به رنین فعال تبدیل کنند اما عملکرد فیزیولوژیک آن مشخص ئیست.

كينينوژنها

کینینوژنها (پیشساز کینینها و سوبسترای کالیکرئینها) در پلاسما، لنف و مایع بینایی حضور دارند. ۲ کینینوژن در پلاسما شناسایی شدهاند: یک فرم با وزن مولکولی پایین (کینینوژن للسلا) و فرم دیگر با وزن مولکولی بالا (کینینوژن HMW) حدود ۲۰–۱۵% کل کینینوژن پلاسمایی به فرم HMW است. تصور میشود کینینوژن، WMH از جدار مویرگ عبور کرده و به عنوان سوبسترای کالیکرئینهای بافتی عمل کند در حالی که کینینوژن HMW محدود به جریان خون بوده و سوبسترای کالیکرئین پلاسمایی است.

تشكيل كينينها در يلاسما و بافتها

مسیر تشکیل و متابولیسم کینینها در شکل ۴-۱۷ نشان داده شده است. دو کینین اصلی در انسان شامل برادی کینین و لیز برادی کینین یا کالیرین شناخته شده است. برادی کینین از کینینوژن با وزن مولکولی بالا (HMW) و توسط کالیکرئین پلاسمایی شکل می گیرد. در حالی که کالیرین از کینینوژن با وزن مولکولی پایین (LMW) و توسط کالیکرئین پلاسمایی ساخته می شود. کالیکرئین توسط آرژنین آمینوپپتیداز به برادی کینین تبدیل می شود. دو نوع کینین در پلاسما حضور دارند در حالی که لیز برادی کینین به سرعت تبدیل می شده (نیمه عمر کمتر از ۱۵ ثانیه) توسط اگزوپپتیداز و معمولاً به عنوان کینیناز شناخته می شود. دو کینیناز شادوپپتیداز که معمولاً به عنوان کینیناز شناخته می شود. دو کینیناز



شكل ۴-۱۷- سیستم كالبكرئین ـ كینین. كینیناز II مشابه آنزیم تبدیل كننده پېتیدیل دی پېتیداز (ACE) است.

پلاسمایی شناسایی شدهاند. کینیناز I که غالباً در کبد سنتز می شود که کربوکسی پپتیداز است که باقیمانده آرژینین از انتهای کربوکسیلی آزاد میکند. کینیناز II که در پلاسما و سلول اندوتلیال عروق حضور داشته که به عنوان آنزیم مبدل آنژیوتانسین II شناخته می شود. کینیناز II، کینین را توسط شکستن انتهای کربوکسی پپتیدی فنیل آلانین ـ آرژنینی غیرفعال میکند. همچون آنژیوتانسین I، برادی کینین تقریباً در طول عبور جریان خون از ریهها کاملاً هیدرولیز می شود.

اثرات فیزیولوژیک و پاتولوژیک کینینها

اثرات کینینها در چندین بستر عروقی از جمله قلب، کلیه، روده، اثرات کینینها در چندین بستر عروقی از جمله قلب، کلیه، روده، عضله اسکلتی و کبد سبب اتساع عروقی بارز می شود. از این نظر هـر مول از کینینها حدودا ۱۰ مرتبه قوی تر از هـیستامین می باشد. اتساع عروقی ممکن است حاصل اثر مهاری مستقیم کینینها بر عضله صاف شریانچهها یا به واسطه آزادشدن اکسید نیتریک یا پروستاگلاندینهای متسعکننده عروقی چون PGE و PGE روی دهد. بالمکس، اثر غالب کینینها بر وریدها، انقباضی

است که این انقباض نیز ممکن است حاصل تحریک مستقیم عضله صاف وریدی یا آزادشدن پروستاگلاندینهای تنگکننده وریدی چون PGF₂2 باشد. همچنین، کینینها سبب انقباض اکثر عضلات صاف احشایی نیز میشوند.

كينين ها با تزريق داخل وريدي سبب افت سريع اما مختصر فشارخون می شوند که به علت اثر متسع کنندگی آنها بر شریانچههاست. انفوزیونهای داخل وریدی پیتید، نمیتواند سبب کاهش پایدار فشارخون گردد. تنها با افنزایش پیشرونده سرعت انفوزيون ميتوان افت فشارخون طولاني مدت ايجاد کرد. برگشتیذیری سریع افت فشارخون ناشی از کینینها، عمدتاً به دلیل افزایش رفلکسی ضربان قلب، قدرت انقباضی میوکارد و برون ده قلبی است. در بعضی گونهها، برادی کینین سبب تغییر دو مرحلهای در فشارخون میشود (ابتدا افت فشارخون و سیس افزایش آن تا حد بالاتر از فشار پیش از تزریق). افزایش فشارخون ممكن است ناشي از فعال شدن رفلكسي سيستم عصبي سمیاتیک باشد، اما تحت بعضی شرایط، برادی کینین می تواند مستقیماً کاتکولامینها را از مدولای آدرنال رها کرده و عقدههای سمیاتیک را نیز تحریک نماید. با تزریق برادی کینین به داخل سيستم عصبي مركزي، فشارخون افزايش مي يابد اما اهميت فیزیولوژیک این اثر روشن نیست چرا که امکان عبور کینینها از سد خونی مغزی وجود ندارد (هر چند، برادیکینین می توانید نفوذیذیری سد خونی ـ مغزی را نسبت به بعضی از مواد دیگر افزایش دهد.)کینینها اثر پایداری بر پایانههای عصبی سمپاتیک و پاراسمیاتیک ندارند.

اتساع شریانچهای حاصل از کینینها سبب افزایش فشار و جریان خون در بستر مویرگها و بنابراین نشت مایع از خون به بافتها میشود. این اثر ممکن است با افزایش نفوذپذیری مویرگی حاصل از انقباض سلولهای اندوتلیال و پهنشدن اتصالات بین سلولی و نیز با افزایش فشار وریدی ثانویه به تنگشدن وریدها، تسهیل شود. در نتیجه تمام این تغییرات، آب و مواد محلول از خون به مایع خارج سلولی رفته، جریان لنف افزایش می یابد و ممکن است ادم حاصل شود.

نقش کینینهای درونزا در تنظیم فشارخون چندان آشکار نمی باشد. به نظر نمی رسد این مواد در تنظیم فشارخون در وضعیت استراحت تأثیری داشته باشند، ولی در کاهش فشارخون پس از فعالیت نقش دارند.

ا **ثرات کینین ها بر غده درون ریز و برون ریز** همان **گ**ونه که قبلاً نیز ذکر شد، پره کالیکرئین ها در

چندین غده از جمله پانکراس، کلیه، روده، غدد بزاقی و عرق حضور داشته و می توانند به داخل مایع ترشحی این غدد رها شوند. عملکرد این آنزیمها در این بافتها مشخص نشده است. از آن جا که کینینها اثرات بارزی بر عضلات صاف دارند، ممکن است تونوسیته مجاری بزاقی و پانکراسی را نیز تنظیم کرده و به تنظیم حرکت دستگاه گوارش نیز کمک نمایند. همچنین به عنوان مدولاتور موضعی جریان خون نیز عمل می کنند. کینینها بر انتقال آب، الکترولیتها، گلوکز و اسیدهای آمینه از خلال سلولهای ایی تلیال تأثیر گذاشته و ممکن است انتقال این مواد در دستگاه گوارش و کلیه را تنظیم نمایند. در نهایت، کالیکرئینها ممکن است در فعال شدن فیزیولوژیک پروهورمونهای متعدد از جمله پروانسولین و پرورنین ایفای نقش نمایند.

نقش کینینها در التهاب و درد

از مدتها پیش آشکار شده است که برادی کینین عامل ایجاد چهار علامت کلاسیک التهابی ـ قرمزی، گرمشدن موضعی، تورم و درد میباشد. کینینها، به سرعت پس از آسیب بافتی تولید میشوند و در ایجاد و دوام فرآیندهای التهابی نقش محوری دارند.

کینینها در صورت تزریق به قاعده یک تاول یا تزریق داخل پوستی، مواد ایجادکننده درد قدرتمندی هستند. آنها با تحریک آورانهای درد در پوست و احشا سبب ایجاد درد میشوند.

نقش در آنژیوادم ارثی

آنژیوادم ارثی یک اختلال اتوزومی غالب است که ناشی از نقص عملکرد یا کمبود مهارکننده استراز C1-INH) C1)، مهمترین مهارکننده پروتئاز سیستم کمپلمان، انعقاد و سیستم کالیکرئین د کینین میباشد. نقص C1-INH سبب فعال شدن کالیکرئین و افزایش تشکیل برادی کینین شده که نفوذپذیری عروق و سایر فعالیتها را افزایش داده و اپیزودهای بروز آنژیوادما را در سیستم تنفسی، گوارشی، تناسلی و انتهای عروق افزایش میدهد. آنژیوادم ارثی توسط داروهایی که مهار تشکیل برادی کینین را مهار میکنند، درمان میشود (ادامه را ببینید).

ساير اثرات

شواهدی بر نقش محافظتی و مفید برادی کینین در بعضی بیماریهای قلبی ـ عروقی خاص و آسیبهای ناشی از حملات مغزی ایسکمیک، وجود دارد. از سوی دیگر در بعضی سرطانها و بیماریهای دستگاه اعصاب مرکزی نیز به کار گرفته شده است.

گیرندههای کینین و مکانیسمهای عمل

اعمال بیولوژیک کینینها به واسطه گیرندههای اختصاصی واقع بر غشای بافتهای هدف صورت می گیرد. دو نوع گیرنده کینین به نامهای B_1 و B_1 شناسایی شدهاند که براساس ترتیب قدرت آگونیستی شان مشخص می گردند هر دو این گیرنده ها جفت شونده با پروتئین B_1 هستند(توجه داشته باشید که B_2 در این جا نماینده برادی کینین است نه گیرنده B_2 آدرنرژیک). برادی کینین برای گیرنده B_2 حداکثر میل ترکیبی را داشته و پس از آن لیزیل برادی کینین قرار دارند. گیرنده B_2 واسطه انقباض عضلات صاف وریدی، استثناء بوده و گیرنده B_2 واسطه انقباض عضلات صاف وریدی، استثناء بوده و به نظر می رسد بیشترین حساسیت را نسبت به لیزیل برادی کینین داشته باشد. شواهد اخیر حاکی از وجود دو نوع برادی کینین داشته باشد. شواهد اخیر حاکی از وجود دو نوع گیرنده B_2 تحت عنوان B_2 B_3

به نظر میرسد گیرندههای B_1 توزیع بسیار محدودتری داشته و نقش عملکردی آنها در بافتهای پستانداران کمتر شناخته شده است. مطالعات انجام شده بر موشهای فاقد گیرندههای B_1 عملکردی، اظهار میدارند که این گیرندهها در پاسخ التهابی شرکت کرده و ممکن است در اثرات طولانی مدت کینین مانند سنتز کلاژن و تقسیم سلولی نیز اهمیت داشته باشند. بالعکس، گیرندههای B_2 توزیع گستردهای داشته که با تعداد اثرات بیولوژیکی که به واسطه این گیرنده صورت می پذیرد مطابقت دارد. گیرندههای B_2 ، با پروتئین B جفت شدهاند و اتصال دارد. گیرندههای کله، با پروتئین B جفت شدهاند و اتصال جمله جابجایی کلسیم، انتقال کلر، تشکیل اکسید نیتریک و فعال شدن فعال شدن فسفولیباز A_2 و آدنیلیل سیکلاز.

داروهای مؤثر بر سیستم کالیکرئین ـ کینین

داروهایی که فعالیت سیستم کالیکرئین ـ کینین را تعدیل میکنند در دسترس هستند، گرچه هیچ یک استفاده بـالینی گستردهای ندارند. تلاش قابل توجهی جهت تولید آنتاگونیستهای گیرنده کینین صورت گرفته است زیرا این داروها قدرت درمانی قـابل ملاحظهای به عـنوان داروهای ضـدالتهابی و ضـددرد دارنـد. آنتاگونیستهای رقابتی هر دو گیرنده \mathbf{B}_1 و \mathbf{B}_2 جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. پپتیدهای $[\mathrm{leu^8-des-Arg^9}]$ بــرادیکسین نــمونههایی از و لیــز $[\mathrm{leu^8-des-Arg^9}]$ بــرادیکسین نــمونههایی از آنتاگونیستهای گیرنده \mathbf{B}_2 هستند. اولین آنتاگونیست گیرنده \mathbf{B}_2

کـه کشـف شد نیز از مشتقات پپتیدی برادی کینین بود. آنتاگونیستهای نسل اول به طور گسترده در مطالعات حیوانی فارماکولوژیک گیرنده کینین به کار گرفته شدهاند. با این وجود، نیمه عمر آنها کوتاه بوده و در سطح گیرندههای \mathbf{B}_2 انسان نیز تقریباً غیر فعالند.

ایکاتیبانت ٔ ، یک آنتاگونیست گیرنده $\rm B_2$ نسل دوم آست. دیکاپپتیدی بوده که مشابه برادی کینین میل ترکیبی بالایی برای گیرنده $\rm B_2$ داشته و با تجویز زیرجلدی به سرعت جذب می شود. نشان داده شده که ایکاتیبانت در آنژیوادم ارثی مؤثر است، آنژیوادم ارثی یک اختلال اتوزومال غالب است که با اپیزودهای راجعه آنژیوادم (با واسطه برادی کینین) مجرای هوایی، دستگاه گوارش، انگشتان و دستگاه تناسلی بروز می کند. این دارو همچنین در سایر مشکلات نظیر آنژیوادم ناشی از دارو، بیماری مجرای هوایی، آسیبهای ناشی از گرما، آسیتها و پانکراتیت مجرای هوایی، آسیبهای ناشی از گرما، آسیتها و پانکراتیت مؤثر می باشد.

اخیراً، نسل سومی از آنتاگونیستهای گیرنده B_2 به وجود آمدهاند که نمونههای آنیها FR 173557 FR 173657 و NPC و FR 172357 FR 173657 هم گیرندههای 18884 میباشند. این آنتاگونیستهای خوراکی هم گیرندههای B_2 حیوانی و هم انسانی را مسدود میکنند. گزارش شده است که این داروها تنگی برونشی نباشی از برادی کینین، در خوکچه هندی، پاسخهای التهابی نباشی از کاراژینین آدر موشهای خانگی صحرایی و درک درد ناشی از کاپسایسین آدر موشهای خانگی را مهار میکند. این آنتاگونیستها داروهای امیدوارکنندهای جهت درمان درد التهابی در انسان به شمار میروند.

SSR240612 یک آنتاگونیست خوراکی است که برای گیرندههای B₁ در انسان و چندین گونه حیوانی دیگر انتخابی میباشد. این دارو در موشهای خانگی و صحرایی، فعالیتهای ضددرد و ضدالتهابی از خود نشان میدهد و در حال حاضر در مرحله پیش بالینی جهت درمان التهاب و درد نوروژنیک میباشد. سنتز کینینها میتواند با آپروتینین آکه مهارکننده کالیکرئین است، مهار گردد. سنتز کینین همچنین توسط داروی C1-INH پلاسمایی، سینریز و برینت مهار میشود. این داروها جهت مصرف وریدی جهت درمان یا پیشگیری آنژیوادم ارثی کیاربرد دارند. اکالانتید یک مهارکننده کالیکرئین پلاسمایی نوترکیب است که در این زمینه مفید است. این دارو بسیار قدرتمندتر از است که در این زمینه مفید است. این دارو بسیار قدرتمندتر از C1-INH

أن دسته از اعتمال كينينها كنه بنه واستطه توليد

¹⁻ Icatibant . 2- Carrageenin

³⁻ Capsaicin 4- Aprotinin

⁵⁻ Cinryz 6- Berinet

پروستاگلاندین صورت میگیرد می تواند به طور غیراختصاصی توسط مهارکنندههای سنتز پروستاگلاندین مانند آسپیرین مسدود گردد. در مقابل، اعمال کینینها می تواند با مهارکنندههای ACE که مانع تخریب این پپتیدها می شوند، تقویت گردد. در حقیقت، همان گونه که قبل از این نیز ذکر شد، مهار متابولیسم برادی کینین توسط مهارکنندههای ACE نقش عمدهای در اثر ضد فشارخونی آنها دارد.

آگونیستهای انتخابی B_2 در دست مطالعه بوده و نشان داده شده است در بعضی مدلهای حیوانی بیماری قلبی = عروقی مؤثر هستند. این داروها قابلیت درمان فشارخون بالا، هیپرتروفی میوکارد و سایر بیماریها را دارند.

■ وازوپرسین¹

وازوپسرسین (آرژنسین وازوپسرسین، AVP؛ هسورمون آنتیدیورتیک، ADH)، با عمل خود بر کلیه جهت افزایش بازجذب آب، نقش مهمی در کنترل درازمدت فشارخون ایفا میکند. این اثر و دیگر جنبههای فیزیولوژی AVP در فصول ۱۵ و ۳۷ مورد بحث قرار گرفتهاند و در ادامه مطلب تکرار نمیشوند.

AVP با عمل تنگکنندگی عروق خود، در تنظیم کوتاه مدت فشار شریانی نیز ایفای نقش میکند. این ماده با انفوزیون در مقادیری کمتر از آن چه برای ایجاد حداکثر غلظت ادراری مورد نیاز است، مقاومت محیطی تام را افزایش میدهد. این مقادیر در حالت عادی، فشار شریانی را بالا نمیبرند زیرا فعالیت تنگکنندگی عروقی این پپتید، با یک کاهش رفلکسی در برون ده قلبی همراه است، با برداشته شدن تأثیر این رفلکس (مثلاً در شوک) حساسیت به اثر AVP به شدت افزایش می یابد. حساسیت به اثر AVP به شدت افزایش می یابد. حساسیت بالا می رود. مقادیر بالاتر AVP حتی در صورت سالم بودن رفلکسها، فشارخون را افزایش می دهند.

گیرن*دههای* وازوپرسین و آنتاگونیستهای آنها

سه نوع گیرنده AVP شناسایی شدهاند، که همه آنها به پروتئین G متصل می شوند. گیرندههای V_{1a} واسطه عمل تنگ کنندگی عروقی وازوپرسین هستند، گیرندههای V_{1b} آزادسازی ACTH تـوسط کـورتیکوتروپهای هـیهوفیزی را تـقویت مـیکنند و

گیرندههای \mathbb{V}_2 واسطه عمل ضد ادراری آن می باشند. اثرات \mathbb{V}_1 فعال شدن \mathbb{G}_q فسفولییاز \mathbb{C} ، تشکیل اینوزیتول تری فسفات و افزایش غلظت کلسیم داخل سلولی صورت می گیرد و اثرات \mathbb{V}_2 نیز به واسطه فعال شدن \mathbb{G}_q آدنیلیل سیکلاز روی می دهد.

آنالوگهای AVP با فعالیت انتخابی تنگکنندگی عروقی یا ضد ادراری، ساخته شدهاند. اختصاصی ترین آگونیست تنگکننده V_1 و V_1 کسه تاکنون ساخته است V_1 کسه تاکنون ساخته است V_1 کسه برای V_2 و ازوتوکسین نام دارد. آنالوگهای ضدادراری انتخابی برای V_2 - دامینو V_1 (V_1 این و ازوپرسین (V_2 (V_1 این و ازوپرسین میباشند. V_2 (V_1 (V_2 (V_1) از (V_2) و V_2 (V_3)

AVP، اثرات مفیدی در درمان شوک ناشی از اتساع عروق، حداقل تا حدی با تأثیر آگونیستی بر گیرنده V_{1a} نشان داده است. ترلی پرسین آ (تری گلیسرید لیزین وازوپرسین) که یک آنالوگ صناعی وازوپرسین است و در بدن به لیزین وازوپرسین تبدیل می شود، نیز دارای اثرات مفیدی بوده است. ترلی پرسین Om^8 و وازوتوسین احتمالاً دارای ارجحیت نسبت به وازوپرسین می باشد چرا که هم نیمه عمر باندتری دارد و هم نسبت به گیرنده V_1 انتخابی تر است.

انتاگونیستهای مربوط به اثر تنگ کنندگی عروق AVP نیز موجودند. آنتاگونیست پپتیدی $[Tyr(Me)^2]$ AVP را انتاگ ضد اکسی توسینی نیز دارد اما فعالیت ضدادراری AVP را آنستاگ ونیست دیگ و AVP را آنستاگ ونیستی $[Tyr(Me)^2, Dab^5]$ اکسی توسین می باشد اما اندکی واجد فعالیت ضد $[V_1]$ دارد. اخیرا آنتاگونیستهای غیرپپتیدی گیرنده $[V_1]$ که خوراکی هستند نیز کشف شدهاند که را کوواپتان $[V_1]$ و SRX251 نمونهای از آنها می باشند.

AVP اتتاگونیستهای V_{1a} به خصوص در آشکارکردن نقش AVP در تنظیم فشارخون در شرایطی مانند هیدراتاسیون و خونریزی مفیدند. این داروها قابلیت درمان بسیار زیـادی در بیـماریهای نظیر رینود، ادم مغزی، بیماری حرکت سرطان، preterm labor نظیر رینود، ادم مغزی، بیماری حرکت سرطان، قلبی را دارنـد. تاکنون، اغلب مطالعات بر نارسایی قلبی مـتمرکز بـوده است و نتایج امیدوارکنندهای با آنتاگونیستهای V_2 نظیر تولواپتان که جهت مصرف در هایپوناترمی کاربرد دارد، به دست آمده است. با این وجود، آنتاگونیستهای V_{1a} نیز ایـن قابلیت را داشـته و V_{1a} نیز ایـن قابلیت را داشـته و V_{1a} نیز ایـن قابلیت را داشـته و V_{1a}

¹⁻ Vasopressin 2- Terlipressin

³⁻ relcovaptan

⁴⁻ Conivaptan

کا است نیز جهت درمان هیپوناترمی تأیید شده است (فصل ۱۵ را ببینید).

■ پپتیدهای ناتریورتیک

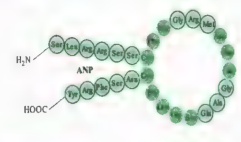
سنتز و ساختار

دهلیزها و دیگر بافتهای پستانداران حاوی خانوادهای از پپتیدها با خواص ناتریورتیک، دیورتیک، شلکنندگی عروقی و ... هستند. این خانواده متشکل از پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP) پپتید ناتریورتیک نوع $(BNP)^T$ (CNP) و پپتید ناتریورتیک نوع $(BNP)^T$ (میباشند. این پپتیدها، همگی دارای یک حلقه $(BNP)^T$ امینواسید دی سولفید هستند و انتهای $(BNP)^T$ و $(BNP)^T$ میباشند (شکل دی سولفید هستند و انتهای $(BNP)^T$ و $(BNP)^T$ میباشد. اثرات کلیوی علاوه چهار اسید آمینه بیشتر در انتهای $(BNP)^T$ میباشد. اثرات کلیوی علاوه چهار اسید آمینه بیشتر در انتهای $(BNP)^T$ میباشد. اثرات کلیوی

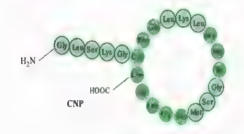
ANP از انتهای کربوکسیل یک پیشساز مشترک به نام پرمپرو ANP مشتق میشود. ANP عمدتاً در سلولهای دهلیزی قلب سنتز میشود اما توسط نورونهای سیستم عصبی مرکزی و محیطی در عضله بطنی و در ریهها نیز سنتز میگردد.

مهمترین عامل تقویتکنندهٔ آزادشدن ANP از قلب را کشش دهلیزی به واسطه فعال کردن کانالهای یونی حساس به تحریک مکانیکی باشد. همچنین آزادشدن ANP با افزایش حجم، تغییر از وضعیت ایستاده به درازکش و نیز ورزش نیز افزایش می یابد. هم چنین آزادشدن ANP می تواند با تحریک سمهاتیک از طریق گیرندههای α_{1A} اندوتلینها (ادامه مطلب را ببینید) از طریق گیرنده ET_A گلوکورتیکوئیدها و وازوپرسین نیز افزایش یابد. غلظت پلاسمایی ANP در شرایط پاتولوژیک مختلفی از جمله نارسایی قلبی، آلدوسترونیسم اولیه، نارسایی کلیوی مـزمن و سندرم ترشح نامتناسب ADH نیز بالا می رود.

تجویز ANP سبب افزایش فوری و بارز دفع سدیم و جریان ادراری می گردد. سرعت تراوش گلومرولی، بدون تغییر (یا تغییر اندک) در جریان خون کلیوی افزایش می یابد، به گونه ای که کسر تراوشی نیز افزایش می یابد. ناتریوروز ناشی از ANP به طور واضح، هم به علت افزایش سرعت تراوش گلومرولی و هم کاهش بازجذب سدیم در لوله نزدیک می باشد. ANP، ترشح رنین، آلدوسترون و AVP را نیز مهار کرده و این تغییرات نیز ممکن است دفع سدیم و آب را افزایش دهند. در نهایت، ANP سبب اتساع عروقی شده و فشارخون شریانی را پایین می آورد. سرکوب تولید ANP یا انسداد عمل آن، پاسخ ناتریورتیک به







شکل ۵-۱۷. ساختار پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP) پپتید ناتریورتیک نسوع CNP) C). توالیهای مشترک در هر سه پپتید با رنگ سبز نشان داده شدهاند.

افزایش حجم را مختل کرده و فشارخون را بالا می برد.
همچون BNP ، ANP در قلب ساخته می شود. BNP به دو فرم ۲۶ یا ۳۲ اسید آمینهای موجود است (شکل ۱۷–۱۵). به نظر می رسد آزادشدن BNP نیز مانند ANP وابسته به حجم باشد. در حقیقت این دو پیتید ممکن است با هم ترشح شوند. BNP نفالیت ناتریورتیک، دیورتیک و افت فشارخونی مشابه ANP از خود بروز می دهد اما غلظت BNP در گردش پایین تر است.

CNP از ۲۲ اسید آمینه تشکیل شده است (شکل ۵–۱۷). این ماده غالباً در سیستم عصبی مرکزی یافت می شود اما در بافتهای متعدد دیگری از جمله اندوتلیوم عروقی، کلیهها و روده

¹⁻ Atrial Natriuretic Peptide

²⁻ Brain Natriuretic Peptide

³⁻ C-type Natriuretic Peptide

⁴⁻ Urodilatin

نیز حضور دارد. غلظت CNP در گردش خون چشمگیر نیست. CNP فعالیت ناتریورتیک و دیورتیک کمتری نسبت به ANP و BNP دارد اما یک متسعکننده عروقی قدرتمند بوده و می تواند در تنظیم مقاومت محیطی نقش داشته باشد.

اورودیلاتین، در توبولهای دیستال کلیوی و طی فرآیندهای جانبی از پیشساز ANP، ساخته می شود. دارای اثرات قدرتمند دفع نمک و آب میباشد و بنابراین یک تنظیم کننده پاراکرین دفع سدیم و آب میباشد. همچنین باعث شل شدن عضلات عروق صاف می گردد.

فارما کودینامیک و فارما کوکینتیک

اعمال بیولوژیک پپتیدهای ناتریورتیک به واسطه گیرندههای هدف اختصاصی واجد میل ترکیبی بالا که بر سطح سلولهای هدف واقعند، صورت میگیرد. ۳ نوع گیرنده به نامهای $\mathrm{ANP}_{\mathrm{B}}$ ($\mathrm{ANP}_{\mathrm{A}}$ و $\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$ ($\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$) $\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$ و $\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$ ($\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$) $\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$) $\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$ ($\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$) $\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$) $\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$ ($\mathrm{ANP}_{\mathrm{C}}$) ANP_{\mathrm

پپتیدهای ناتریورتیک نیمه عمر کوتاهی در گردش خون دارند. این پپتیدها توسط NEP24/1۱ که یک اندوپپیتداز خنثی است در کلیه، کبد و ریه متابولیزه میگردند. مهار این اندوپپتیداز منجر به افزایش سطوح در گردشپپتیدهای ناتریورتیک، ناتریورز و دیورز می شود. این پپتیدها با اتصال به گیرندههای عرفی نیز از گردش خون پاک می شوند. این گیرنده با میل ترکیبی یکسان به پپتید ناتریورتیکها متصل میگردد. این گیرنده و پپتید متصل به آن بهداخل سلول رفته، پپتید به صورت گیرنده و پپتید متصل به آن بهداخل سلول رفته، پپتید به صورت مبتلایان به نارسایی قلبی سطوح پلاسمایی بالاتری از ANP و مبتلایان به نارسایی قلبی سطوح پلاسمایی بالاتری از ANP و میین در این شرایط ظاهر شده است.

نقش باليني بيتيدهاي ناتريورتيك

پهتید ناتریورتیک می تواند به عنوان یک ANP نوترکیب (کارپریتید) یا BNP (نزیریتید) تجویز شود. این پهتیدها سبب

شل شدن عروق، ناتریورز و مهار سیستم رئین ـ آنژیوتانسین ـ آنژیوتانسین ـ آنژیوتانسین ـ آنژیوتانسین در درمان نارسایی احتقانی قلبی بسیار مؤثر باشد اما مطالعات بالینی نتایج متغیری را نشان میدهند. غلظت سرمی BNP آندروژن در نارسایی قلبی افزایش یافته و مانیتور کردن این پپتید به نظر میرسد ارزش تشخیص و پیش آگهی دهنده گی دارد.

سطح سرمی پپتیدهای ناتریورتیک با مهارکنندههای وازوپپتیدی افزایش مییابد. دو گونه جدید از داروهای قلبی و عروقی که آنزیمهای متالوپروتئیناز را مهار می کند شامل NEP24/11 و ACE میباشد که این داروهای جدید سطوح پپتیدهای ناتریورتیک را افزایش داده و ANGII را کاهش میدهند. بنابراین شل شدن عروق را افزایش، انقباض را کاهش و سبب افزایش دفع سدیم میشوند که سبب کاهش مقاومت محیطی و کاهش فشارخون میشود.

مهارکنندههای وازوپپتیدازی که اخیراً به تأیید رسیداهاند شامل اومپاتریلات اسامپاتریلات و فاسیدوتریلات میباشند. اومپاتریلات که موردتوجه بسیاری قرارگرفته فشارخون را در مدلهای حیوانی کاهش میدهند و موجب کاهش فشارخون و بهبود عملکرد قلبی در نارسایی قلبی در انسان میشوند. متأسفانه اومپاتریلات سبب بروز آنژیوادم به همراه سرم و سرگیجه شده و جهت مصرف بالینی به تأیید نرسیده است.

■ اندوتلینها

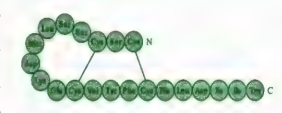
اندوتلیوم منبع مواد متسعکننده (PGI₂ و اکسید نیتریک) و تنگکننده عروقی مختلفی است که گروه اخیر شامل خانوادهٔ اندوتلین با پپتیدهای تنگکننده عروقی قدرتمندی است که اولین بار از سلولهای اندوتلیال آئورت جدا شدهاند.

بیوسنتز، ساختار و کلیرانس

سه ایزوفرم از اندوتلین شناسایی شده است: ET-1 (ایزوفرمی که ابتدا توصیف شد) و دو پپتید مشابه به نامهای ET-2 و ET-3. هر ایزوفرم محصول یک ژن متفاوت بوده و به فرم پره _ پرو سنتز می شود، سپس به پروپپتید و پس از آن به پپتید بالغ تبدیل می گردد. تبدیل شدن به پپتیدهای بالغ از طریق عمل آنزیم تبدیل کننده اندوتلین صورت می گیرد. هر اندوتلین یک پپتید ۲۱ اسید آمینهای حاوی ۲ پل دی سولفیدی است. ساختار ET-1 در شکل ۳-۶ نشان داده شده است.

¹⁻ ompatrilat 2- sampatrilat

³⁻ fasidotrilat



شکل ۶–۱۷. ساختار اندوتلین ۱۰ در انسان

اندوتلینها به طور گسترده در بدن پراکنده شدهاند. ET-1 اندوتلین غالب مترشحه از اندوتلیوم عروقی است. این ماده توسط نورونها و آستروسیتهای سیستم عصبی مرکزی و اندومتر، سلولهای مزانژیال کلیوی، سرتولی، اپیتلیال پستان و ... نیز تولید میگردد، ET-2 غالباً در کلیهها و روده ساخته میشود. هرچند ET-3 در مغز بالاترین غلظت را دارد اما در دستگاه گوارش، ریه و کلیه نیز موجود است. اندوتلینها در خون نیز با غلظت پایین حضور دارند، بنابراین عملاً به صورت موضعی به شیوه پاراکرین یا اتوکرین عمل میکنند (نه به عنوان هورمونهای در گردش).

بیان ژن I-T توسط فاکتورهای رشد و سیتوکینها از جمله فاکتور رشد تغییر شکل دهنده β (TGF- β) و اینترلوکین ۱- (IL-1)، مواد مؤثر بر عروق از جمله ANG II و AVP و نیز استرس مکانیکی افزایش می یابد. بیان این ژن توسط اکسید نیتریک، پروستاسیکلین و پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP) مهار می شود.

کلیرانس اندوتلینها از گردش خون سریع بوده و در بر گیرنده هم تخریب آنزیمی توسط NEP24/11 و هم کلیرانس توسط گیرنده ET_B میباشد.

اثرات

اندوتلینها آثار گستردهای در بدن اعمال میکنند، به خصوص سبب تنگی عروقی وابسته به دوز بسیار شدیدی، در اغلب بسترهای عروقی میشوند. تجویز داخل وریدی ET-1 سبب کاهش سریع و گذرای فشارخون شریانی و سپس افزایش پایدار آن میگردد. افت فشارخون از رهاشدن پروستاسیکلین و اکسید نیتریک از اندوتلیوم عروقی ناشی میشود در حالی که افزایش آن به علت انقباض مستقیم عضلات صاف عروقی است. همچنین به علت انقباض مستقیم آثار اینوتروپیک و کرونوتروپیک مثبت بر قلب اعمال کرده و نیز تنگکنندههای قدرتمند عروق کرونری

میباشند. این مواد بر کلیه اثر کرده و سبب تنگی عروق و کاهش سرعت تراوش گلومرولی و دفع سدیم و آب میگردند. در دستگاه تنفس، این مواد سبب انقباض قوی عضلات صاف نای و برونشها میشوند. اندوتلینها با چندین سیستم اندوکرین تداخل کرده و ترشح رنین، آلدوسترون، AVP و پپتید ناتریورتیک دهلیزی (ANP) را افزایش میدهند. اندوتلینها اثرات مختلفی بر سیستم عصبی مرکزی و محیطی، دستگاه گوارش، کبد، دستگاه ادراری، دستگاه تولید مثلی مذکر و مونث، چشم، دستگاه اسکلتی و پوست اعمال میکنند. در نهایت، ET-1 میتوژنی قوی برای سلولهای عنضلانی عروقی، میوسیتهای قلب و سلولهای مزانژیال گلومرولی است.

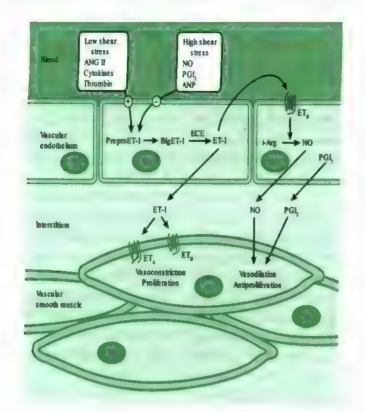
گیرندههای اندوتلین در سراسر بدن پراکندهاند. Υ نوع گیرنده اندوتلین به نامهای ET_A و ET_B کلون و ردیـفیابی شـدهانـد. ET_B میل ترکیبی بالایی برای ET_B میل ترکیبی پایینی برای ET_B مارند. بر سلولهای عضلانی عروق واقعند و در آنجا سبب انقباض عروقی میشوند (شکل Υ - Υ). گیرندههای ET_B میل ترکیبی تقریباً یکسانی برای ET_B و ET_B داشته و عمدتاً بر سلولهای اندوتلیال عروق واقعند و در آن جا داشته و عمدتاً بر سلولهای اندوتلیال عروق واقعند و در آن جا کیرندههای ET_B و ET_B و اکسید نیتریک میگردند. بعضی از گیرندههای ET_B و اکسید نیتریک میگردند. بعضی از میاشده ایز بر سلولهای عضلات صاف حضور دارند که واسطه اثرات انقباضی عروقی میباشند. هر دو نوع گیرنده متعلق به خانواده گیرندههای جفت شده با پروتئین ET_B و واجد ET_B رانس ممبران میباشند.

مکانیسمهای انتقال پیامی که با اتصال ET-1 به گیرندههای عروقی خود فعال می شوند، عبارتند از: تحریک فسفولیپاز C، تشکیل اینوزیتول تری فسفات و آزادشدن کلسیم از شبکه آندوپلاسمی که منجر به تنگی عروقی می گردد. برعکس، تحریک سنتز PGI₂ و اکسید نیتریک منجر به کاهش غلظت کلسیم داخل سلولی و اتساع عروقی می شود.

مهارکنندههای سنتز و عمل اندوتلین

سیستم اندوتلین را میتوان با آنتاگونیستهای گیرنده و داروهایی که آنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین را مهار می کنند، مسدود نمود. گیرندههای اندوتلین ET_{B} و ET_{B} میتوانند به طور انتخابی مسدود شده و یا هر دو با آنتاگونیستهای غیرانتخابی $\mathrm{ET}_{\mathrm{A}}\text{-ET}_{\mathrm{B}}$

بوسنتان ا، یک مسدودکنندهٔ گیرنده غیرانتخابی است. این



شکل ۱۷-۷ تولید اندوتلین ۱۰ (ET-۱) در اندوتلیوم عروقی و اثرات مستقیم و غیرمستقیم آن بر عضلات صاف با واسطه گیرندههای ET_A و ECE انزیم نغییر دهنده اندوتلیال، NO= آنزیم تغییر دهنده اندوتلیال، ANG II= آنزیم تغییر دهنده اندوتلیال، ECE انتزیک دهلیزی: PGI_{2 ت} یوتانسین prepro ET-1 و پیشساز PGI_{2 ت} یوستاگلاندین یا اکسید، PGI_{2 ت} و پیشساز PGI_{2 ت} یوستاگلاندین یا

دارو از راه خوراکی، تجویز شده و هم افت فشار گذرای اولیه (ET_B) و هم افزایش طولانی مدت آن (ET_A) در پاسخ به اندوتلین داخیل وریدی را مهار مینماید. تعداد زیادی از آنتاگونیستهای خوراکی و انتخابی تر گیرنده اندوتلین به وجود آمدهاند که جهت استفاده تحقیقاتی در دسترس میباشند. به عنوان مثال میتوان به آنتاگونیستهای اختصاصی (ET_A) نظیر آمبریسنتان که توسط سازمان غذا و دارو جهت درمان فشارخون شریانهای ریوی به تأیید رسیده و سیتاکسنتان فشاره کرد. یک داروی آنتاگونیست گیرنده آندوتلین که با اثرات دوگانه اخیرا کشف شده است ماسیتنتان نام دارد که توسط سازمان غذا و داروی آمریکا به تأیید رسیده است که به نظر می سرمد در پرفشاری خون ریوی کارا بوده و با کمترین اثرات جانبی بهتر تحمل می شود.

تشکیل اندوتلینها را می توان با مهار آنزیم تبدیل کننده

اندوتلین توسط فسفورامیدون مسدود کرد. فسفورامیدون برای انزیم تبدیلکننده اندوتلین اختصاصی نیست اما در حال حاضر چندین مهارکننده انتخابی تر شامل CGS35066 نیز برای تحقیق در دسترسند. اگرچه به نظر میرسد قابلیت درمانی این داروها شبیه آنتاگونیستهای گیرنده اندوتلین باشد (ادامه مطلب را ببینید)، اما استفاده از آنها تحتالشعاع آنتاگونیستهای اندوتلین قرار گرفته است.

نقشهای فیزیولوژیک و پاتولوژیک اندوتلین: اثرات آنتاگونیستهای اندوتلین

تـجویز سـیستمیک آنـتاگـونیستهای گیرنده اندوتلین یا مهارکنندههای آنزیم تبدیلکننده اندوتلین سبب اتساع عروقی و

2- Citaxsentan

¹⁻ Ambrisentan

³⁻ Macitentan

⁴⁻ Phosphoramidon

کاهش فشار شریانی در انسان و حیوانات آزمایشگاهی می شود. تجویز داخل شریانی این داروها در انسان منجر به اتساع عروقی تدریجی در ساعد نیز می گردد. این مشاهدات، شواهدی فراهیم می آورند که سیستم اندوتلین در تنظیم تونوسیته عروق، حتی در حالت، استراحت شرکت می کند. فعالیت سیستم در مردان بیشتر از زنان می باشد. همچنین با افزایش سن افزایش می یابد، اثری که می توان با ورزشهای ایروبیک منظم با آن مقابله کرد.

تولید فزایندهٔ ET-1 در بیماریهای قلبی ـ عروقی مختلف از جـمله فشـارخـون بالا، هـیپرتروفی قلبی، نارسایی قلبی، آترواسکلروز، بیماری عروق کرونر و انفارکتوس میوکارد نقش دارد. همچنین ET-1 در بیماریهای ریوی چون آسم و فشـار خون بالای ریوی، بیماریهای کلیوی، و بدیخمیها شـامل سرطان تخمدان تأثیر دارند.

آنتاگونیستهای اندوتلین پتانسیل قابل توجهی در درمان این بیماریها برخوردار هستند. در واقع، این اثرات آنتاگونیستی توسط عواملی چون بوسنتان ٔ، سیتاکسنتان ٔ و آمبریسنتان ٔ، تا میزان متوسطی در بیماران مبتلا به افزایش فشارخون ریوی مفید بوده است و به خوبی نیز تحمل شده است. همچنین امیدهای فراوانی جهت به کارگیری این داروها در فشارخون بالای مقاوم، بیماری کلیوی مزمن، بیماریهای بافت همبند و خونریزیهای تحت عنکبوتیه وجود دارد ولی کارآزماییهای انجام شده این دارو در درمان نارسایی قلبی احتقانی، چندان امیدوارکننده نبوده است.

انتاگونیستهای اندوتلین، گاهی سبب افت فشارخون سیستمیک، افزایش ضربان قلب، برافروختگی یا ادم صورت و سردرد می شوند. اثرات بالقوه آنها بر دستگاه گوارش شامل تهوع، استفراغ و یبوست میباشد. آنتاگونیستهای اندوتلین به دلیل آثار تراتوژنیک در حاملگی ممنوعیت دارند. بوسنتان با سمیت کبدی کشنده همراه بوده و بیمارانی که این دارو را دریافت میکنند باید هر ماه آزمایشات عملکرد کبدی بدهند. نتیجه منفی آزمایش بارداری در زنان سنین بارداری جهت تجویز این دارو مورد نیاز است.

پیتید رودهای مؤثر بر عروق

پپتید رودهای مؤثر بر عروق 7 (VIP) یک پپتید ۲۸ اسید آمینهای است که متعلق به خانوادهٔ گلوکاگون $_{-}$ سکرتین 0 پپتیدها میباشد. VIP به طور گسترده در سیستم عصبی مرکزی و محیطی پراکنده است و در آنجا به عنوان یکی از ناقلان عصبی اصلی عمل

میکند. VIP در نورونهای پرهسیناپتیک کولینرژیک در دستگاه اعصاب مرکزی و نورونهای پپتیدرژیکی که بافتهای مختلف از جمله قلب، ریهها، دستگاه گوارشی، دستگاه ادراری ــ تناسلی، پوست، چشمها و تخمدانها و تیروئید را عصبدهی میکنند، عضور دارد. بسیاری از عروق خونی توسط نورونهای VIP عصبدهی میشوند. VIP همچنین در اندامهای حیاتی ایمنی نظیر تیموس و طحال و غدد لنفاوی حضور دارد. VIP در خون نیز یافت میشود جایی که به سرعت تجزیه میشود، لذا به نظر نمی رسد که به عنوان هورمون عمل کند. VIP دارای اثرات نیولوژیکی بسیاری از جمله دخالت در فرآیندهای متابولیک، بیولوژیکی بسیاری از جمله دخالت در فرآیندهای متابولیک، ترشح اندوکرین و اگزوکرین غدد، تمایز سلولی، شلشدن عضلات صاف و پاسخهای ایمنی، میباشد.

VIP اثرات چشمگیری بر دستگاه قلبی ـ عروقی اعمال میکند. این ماده سبب اتساع عروقی بارز در اکثر بسترهای عروقی شده و از این نظر هر مول آن از استیل کولین قوی تر است. VIP در قلب سبب اتساع عروق کرونری شده و اثرات اینوتروپیک و کرونوتروپیک مثبت اعمال مینماید. بنابراین ممکن است در تنظیم جریان خون کرونری، انقباض قلبی و ضربان قلب شرکت کند.

اثرات VIP به واسطه گیرندههای جفت شده با پروتئین VPAC1 و VPAC1 به نیامهای VPAC2 و VPAC2 به نیامهای VPAC2 و VPAC2، از بافتهای انسانی کلون شدهاند. هر دو نوع گیرنده به طور گسترده در سیستم عصبی مرکزی، قلب، عروق خونی و دیگر بافتها پراکنده شدهاند. VIP شباهت بسیار زیادی ب هر دو نوع گیرنده دارد. اتصال VIP به گیرندههای خود منجر به فعال شدن آدنیلیل سیکلاز و تشکیل CAMP می شود که مسئول اتساع عروقی و بسیاری از اثرات دیگر این پیتید است. سایر اعمال VIP ممکن است به واسطه سنتز اینوزیتول فسفات و متابولیزه شدن کلسیم صورت گیرد. VIP همچنین با تمایل کم به گیرنده پیتیدی فعال شونده با آدنیلیل سیکلاز هیپوفیزی مشابه گیرنده پیتیدی فعال شونده با آدنیلیل سیکلاز هیپوفیزی مشابه کرد.

آنالوگهای VIP که نسبت به پپتید اصلی نیمه عمر طولانی تری دارند، جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. یک نمونه از آنها را می توان با عنوان استثاریل NI7e-VIP نامید. این داروها دارای پتانسیل درمانی در بیماریهای قلبی عروقی، ریوی، گوارشی و دستگاه اعصاب مرکزی می باشند. همچنین

Rosentan 2- Sitaxsentan

³⁻ Ambrisentan

⁴⁻ Vasoactive intestinal peptide

⁵⁻ glucagon-secretin

درمان پرفشاری خون ریوی

برفشاری خون ریوی ایدوپاتیک (PAH) یک شرایط کشنده و پیشرونده بوده که علائم و نشانههای آن شامل دیسینه، درد قفسه سینه، سنکوپ، آریتمی قلبی و نارسایی قلب راست می باشد. مصرف اکسیژن مداوم در غالب بیماران و مصرف ضد انعقادها از جمله راهکارهای مدیریت این بیماری است. درمان یزشکی که جهت بالا بردن مقاومت عروق ریوی استفاده شدهاند نسبت به پرفشاری خون معمولی موفقیت کمتری داشته است (فصل ۱۱ را ببینید). علاوه بر مصرف آنتاگونیستهای آندوتلین که در متن آورده شده است (برای مثال بوسنتان، آمبریسنتان و آمسیتنتان در درمان PAH به تأیید رسیدهاند). عوامل وازواکتیو که جهت درمان PAH ساخته شدهاند شامل يروستاكلاندينها (نظير ايويروستنول، تری پروستینیل و ایلوپروست). نیتریک اکسید، مهارکنندههای PDE-5 (سیلدنافیل، تادالافیل) و مسدودکنندمهای کانال كلسيم (نيفديين، أميلوديين، و ديلتيازيم) مي باشند. ريوسيگوات ايک مولکول کوچک حلال فعال کننده گوانیلیل سیکلاز میزان cGMP را مستقل از نیتریک اکسید افزایش داده و فشارخون ریوی را کاهش داده و طول دوره ورزش را افزایش میدهد. ریوسیگوات در آمریکا در سال ۲۰۱۳ به تأیید رسیده است. فاسودیل کی مهارکننده انتخابی RhoA/Rho کیناز (ROCK) است که پرفشاری خون ریوی را کاهش میدهد. درمان جراحی شامل ایجاد شانت بین دهلیز راست و دهلیز چپ و پیوند ریه مؤثر است.

ممکن است دارای اثرات مفیدی در درمان بیماریهای مختلف التهابی و دیابت نیز میباشند. در واقع بعضی از مشتقات VIP در حال حاضر، در مراحل ارزیابی پیشبالینی و بالینی ارزیابی جهت در درمان دیابت نوع ۲ و بیماری انسدادی ریوی مزمن قرار دارند. متأسفانه بعضی موانع همچون فراهمیزیستی پایین تجویز خوراکی دارو، متابولیسم سریع در خون و کاهش فشارخون از محدودیت فعلی کاربرد این دارو میباشند. آنتاگونیستهای گیرنده VIP نیز در حال ساختهشدن میباشند.

■ ماده P

ماده ۳^۳ متعلق به خانواده تاکیکینین ٔ از پیتیدهایی است که توالی انتهای کربوکسیل (Phe-Gly-leu-Met) مشترکی دارند.

دیگر اعضای این خانواده نوروکینین 0 و نوروکینین 8 هستند. ماده 1 اسید آمینهای بوده در حالی که نوروکینینهای 9 و 1 دکاییتید هستند.

ماده P در سیستم عصبی مرکزی، به عنوان یک ناقل عصبی (فصل ۲۱ را ببینید) و نیز در دستگاه گوارش به عنوان یک ناقل در سیستم عصبی رودهای و به عنوان یک هورمون موضعی ایفای نقش مینماید (فصل ۶ را ببینید).

مادهٔ P مهمترین عضو خانوادهٔ تاکیکینین میباشد. این ماده اثرات مختلفی در مغز اعمال میکند که کاملاً شناخته نشدهاند اما حاکی از نقش این پپتید در رفتار، اضطراب، افسردگی، تهوع و استفراغ میباشند. این ماده یک متسعکننده شریانچهای قدرتمند است که در انسان و چندین گونه از حیوانات افت فشارخون بارز ایجاد میکند. این اتساع عروقی به واسطه آزادشدن اکسید نیتریک از اندوتلیوم صورت میگیرد. بالعکس، ماده P سبب انقباض عضلات صاف وریدی، رودهای و برونشی میگردد. همچنین این ماده ترشح غدد بزاقی را تحریک کرده و سبب تولید ادرار و ناتریورز در کلیه میگردد.

اعمال ماده P و نوروکینینهای P و P توسط P گیرنده P انگیکینینی جفت شده با پروتئین P به نامهای P الله P الله P الله P الله P الله الله صورت میپذیرد. ماده P لیگاند ترجیحی P الله الله وجود، گیرنده تاکیکینینی غالب در مغز انسان میباشد. با این وجود، نوروکینینهای P و P نیز میل ترکیبی قابل توجهی برای این گیرنده دارند. در انسان، اغلب اثرات ماده P بر سیستم عصبی مرکزی و محیطی به واسطه گیرندههای P انجام میشود. هر سه زیرگروه این گیرنده، به اَنزیم اینوزیتول تری فسفات سنتناز و متابولیز کلسیم، وابسته میباشند.

چندین آنتاگونیست غیر پپتیدی گیرنده NK₁ به وجود آمدهاند. این ترکیبات خوراکی بسیار انتخابی بوده و وارد مغز میشوند. کارآزماییهای بالینی اخیر نشان دادهاند که این آنتاگونیستها ممکن است در درمان افسردگی و دیگر اختلالات و نیز پیشگیری از استفراغ ناشی از شیمی درمانی و پس از جراحی مفید باشند. اولین داروی این دسته که جهت پیشگیری از تهوع و استفراغ ناشی از شیمی درمانی مورد تأیید قرار گرفته است، آپرییتانت میباشد (فیصل ۶۲ را بسبینید). فوساپریستانت (Fosaprepitant) پیشدارویی بوده که پس از تجویز وریدی به آپرییتانت تبدیل میشود و ممکن است

2- Fasudil

4- Tachykinin

6- Neurokinin B

¹⁻ Riociguat

³⁻ Substance P

⁵⁻ Neurokinin A

⁷⁻ Aprenitant

جایگزین مناسبی برای آپریپتانت خوراکی باشد.

مطالعات اخیر نقش P-NK را در سرطان به تأیید رسانده است. ماده P و گیرندههای NK در انواع مختلف سلولهای توموری حضور دارند و آنتاگونیست اثر ضد توموری دارند بنابراین داروهایی نظیر آپریپتانت می توانند نقش ضد سرطانی داشته باشد.

■ نوروتنسین

نوروتنسین ۱ (NT)، یک تری دکایپتید است که اولین بار از سیستم عصبی مرکزی جدا شده اما متعاقباً در دستگاه گوارش و گردش خون نظیر قلب، شش، کبد، یانکراس و طحال نیز یافت شد. این ماده به عنوان بخشی از یک پیش ماده بزرگتر ساخته می شود. این پیش ماده حاوی نورومدین ۱۸ نیز میباشد که یک پپتید ۶ اسید آمینهای شبیه NT است.

تجزیه این پیش ماده در مغز عمدتاً به تشکیل NT و نورومدین N میانجامد این دو ماده با هم از پایانههای عصبی آزاد میشوند. تجزیه این پیش ماده در روده به تشکیل NT و یک پیتید بزرگ تر که حاوی توالی نورومدین N در انتهای کربوکسیل خود است، می انجامد. هر دو پهتید پس از صرف غذا به گردش خون ترشح می شوند. اکثر فعالیت NT با واسطه ۶ اسید آمینه انتهایی (NT(8-13) صورت می پذیرد.

NT نیز مانند بسیاری از نوروپپتیدهای دیگر عملکردی دوگانه دارد: در سیستم عصبی مرکزی یک ناقل یا تنظیمکننده عصبی است و در محیط به عنوان یک هورمون موضعی عمل میکند. NT با تجویز مرکزی اثرات قدرتمندی از جمله کاهش درجه حرارت بدن، تسکین درد و تعدیل انتقال عصبی دوپامین، و گلوتامات اعمال میکند. این ماده با تجویز به داخل گردش خون محيطي، سبب اتساع عروقي، افت فشارخون، افزايش نفوذپذیری عروقی، افزایش ترشح چندین هـورمون از هـپیوفیز قدامی، هیپرگلیسمی، مهار ترشح اسید و پیسین معدی و میهار حرکت آن می گردد. همچنین دارای اثراتی بر سیستم ایمنی

در سیستم عصبی مرکزی، ارتباطات نزدیکی بین سیستم NT و دویامین وجود دارد و NT ممکن است در اختلالات بالینی که مسیرهای دویامین را درگیر میکنند (مانند شیزوفرنی، بیماری پارکینسون و سؤمصرف دارو) نیز دخیل باشد. در همین رابطه، نشان داده شده است که تجویز مرکزی NT در جوندگان اثراتی مشابه داروهای ضد سایکوز ایجاد میکند.

اثرات NTR به واسطه ۳ نوع گیرنده به نامهای NTR به اسطه ۳ و NTR3 (كه با نام NTS2 ،NTS1 و NTR3 نيز شناخته مي شوند) اعمال می شود. گیرندههای NTR و NTR متعلق به ابر خانواده گیرندههای جفت شده با پروتئین Gq و واجد ۷ رشته ترانس ممبران بوده و گیرنده NTR3 نیز پروتئینی با یک رشته ترانس ممبران است که از لحاظ ساختاری ارتباطی به NTR₁ و NTR₂ ندارد که متعلق به خانوادهای از پروتئینهای مرتبکننده است و بنابراین به عنوان NTR-/Sortlin شناخته می شود. پتانسیل درمانی NT در درمان سایکوز به دلیل تخریب سریع آن در جریان خون و عدم توانمندی در عبور از سد خونی ـ مغزی تحت الشعاع قرار گرفته است. اما به هر حال مجموعهای از أنالوگهای (NT(8-13 که میتوانند اثرات ضد سایکوز داشته باشند که در مدل های حیوانی به تأیید رسیدهاند. این آگونیستها شامل NT69L كه با تمايل بالا بـه NTR و NT79 و NTR متصل شده که البته بیشتر اتصال به NTR₂ را ترجیح میدهد. آگونیست دیگر، PD149163 نیز ساخته شده که ناپایداری متابولیک دارد.

علاوه بر نقش این داوها در اثرات ضد سایکوزی این آگونیستها در درمان درد، سوءمصرف محرکهای سیستم عصبی و بیماری پارکینسون کاربرد دارد. عوارض جانبی آنها شامل هایپوترمی و افت فشارخون است. بروز پدیده تحمل نیز ممكن است با مصرف أگونيستهاي آن رخ دهد.

گیرندههای NT با آگونیستهای نانوپیتیدی SR 142948A و مكاينرتانت (SR48692) مسدود مي شود. SR142948A آنتاگونیست قدرتمند هایبوترمی و آنالژزی ناشی از تجویز NT می باشد. این دارو اثرات قلبی عروقی سیستمیک NT را بلوک میکند

■ پیتید مرتبط با ژن کلسی تونین

بیتید مرتبط با ژن کلسی تونین " (CGRP) عضوی از خانواده کلسی تونین از پیتیدهاست که کلسی تونین، آدرنومدولین ^۳ (ادامه را ببینید) و آمیلین 0 را نیز شامل می شود. CGRP متشکل از 77 اسید آمینه میباشد. در انسان CGRP در دو شکل lpha-CGRP و ۳ که از دو ژن مختلف مشتق می شوند و به وسیله β -CGRP آمینواسید اثرات بیولوژیک یکسانی را نشان می دهد موجود میباشد. CGRP نیز مانند کلسی تونین در مقادیر فراوان در

³⁻ Calcitonin gene-related peptide

⁴⁻ Adrenomedullin

⁵⁻ Amylin

سلولهای C غده تیروئید موجود است. این ماده به طور گسترده در سیستم عصبی مرکزی و محیطی، دستگاه قلبی ـ عروقی، دستگاه گوارش و دستگاه تنفسی پراکنده شده است. در سیستم قلبی ـ عروقی فیبرهای حاوی CGRP در اطراف سرخرگها نسبت به سیاهرگها بیشتر بوده و همچنین تعداد این فیبرها در دهلیزها بیشتر از بطنها میباشد فیبرهای حاوی CGRP اغلب در عضلات صاف دستگاه گوارش وجود دارد. CGRP در بعضی از در عضلات صاف دستگاه گوارش وجود دارد. CGRP در بعضی از این نواحی همراه با ماده P و در سایرین همراه با استیل کولین یافت می شود.

CGRP در صورت تزریق به داخل سیستم عصبی مرکزی، اثرات متنوعی از جمله فشارخون بالا و میهار گرسنگی ایجاد میکند. این پپتید در صورت تزریق به داخل گردش خون عمومی سبب افت فشارخون و تاکیکاردی میگردد. اثرات CGRP بر فشارخون از اثرات اتساع عروقی قدرتمند این پپتید ناشی میشود. در حقیقت CGRP قوی ترین متسعکننده عروقی است که تاکنون کشف شده است. این ماده بسترهای عروقی متعددی را متسع میکند اما جریان خون کرونری حساسیت ویژهای به آن دارد. این انبساط عروقی بدون دخالت آندوتلیال و با مکانیسم فعال شدن آدنیلیل سیکلاز صورت میپذیرد.

می شود. این آگونیست گیرنده هترودایمر، آگونیست گیرنده جفتشونده با G پروتئین که گیرندههای شبه کلسی تونین (CLR) که با پروتئین تعدیل کننده فعالیت گیرنده متصل می شود. آنتاگونیستها، پپتیدها و نانوپپتیدهای گیرنده CGRP به تازگی ساخته شدهاند. CGRP₈₋₃₇ به جهت بررسی اثر کیرندهها مورد توجه قرار گرفته است اما تمایل زیادی به سایر گیرندهها نظیر آدرنـومدولین دارد (ادامه را ببینید). آنتاگونیستهای بوده و CGRP بوده و CLR

بنابراین اثرات آنها را بر CGRP انتخابی کرده است. مثالهای

عملکرد CGRP از طریق یک نوع گیرنده خاص واسطه گری

آن اولسجپانت ٔ و تلکاجپانت ٔ است.
شواهد فزایندهای وجود دارد که آزادشدن CGRP از اعصاب
تریژمینال نقش مرکزی در پاتوفیزیولوژی میگرن ایفا مینماید.
این پپتید طی حملات میگرن آزاد شده و درمان موفق میگرن با
یک آگونیست سروتونین انتخابی، سطح CGRP مغز را به مقدار
طبیعی میرساند. اخیراً کارآزماییهای بالینی نشان میدهند که
اولسجپانت در درمان میگرن موثر است اما به دلیل
فراهمیزیستی پایین آن بایستی به صورت وریدی مصرف شود.
تلکاجپانت نیز مؤثر بوده و به صورت خوراکی مصرف میشود اما
سمیت کبدی آن در برخی موارد مشاهده شده است.

■ آدرنومدولین

آدرنومدولین (AM)، اولین بار در بافت فئوکروموسیتوم مدولای آدرنال انسان کشف شد. آدرنومدولین یک پهتید ۵۲ اسید آمینهای و یک توالی آمیداسیون در کسینهای و یک توالی آمیداسیون در ک ترمینال خود است. AM نیز مانند CGRP یکی از اعضای خانواده کلسی تونین از پهتیدهاست، پهتید مشابهی که آدرنومدولین ۲ نامگذاری شده است به نام اینترمدین نیز خوانده می شود که در انسان و سایر پستانداران شناسایی شده است.

AM به طور گسترده در بدن پراکنده شده است. بالاترین غلطتهای آن در غدد آدرنال، هیپوتالاموس و هیپوفیز قدامی یافت می شود اما در کلیه، ریه، دستگاه قلبی ـ عروقی و دستگاه گوارش نیز سطوح بالایی از آن وجود دارد. AM موجود در گردش خون به طور واضح از قلب و عروق منشأ می گیرد.

در حیوانات، AM عروق مقاومتی کلیه، مغز، ریه، اندامهای پشتی و مزانتر را متسع کرده و منجر به یک افت فشارخون بارز و طولانی مدت میگردد. افت فشارخون نیز به نوبه خود سبب افزایش رفلکسی ضربان و برونده قلبی میگردد. پاسخها با انفوزیون داخل وریدی این پپتید در افراد سالم نیز رخ میدهد. AM بر کلیه نیز اثر گذاشته و دفع سدیم و ترشح رئین را افزایش میدهد. همچنین این ماده چندین اثر اندوکرینی از جمله مهار ترشح آلدوسترون و انسولین نیز اعمال میکند. آدرنومدولین با عمل بر سیستم عصبی مرکزی، خروجی سمپاتیک را افزایش می دهد.

اعمال متنوع AM با واسطه CLR یک گیرنده بسیار مرتبط با گیرنده بسیار مرتبط با گیرنده بسیار مرتبط کا و ترکیرنده CGRP روی میدهد که با زیر گروههای ۲ و ۳ آهم AMP، متصل شده و سیستم رسپتور - کورسپتور^۵، تشکیل میدهند. اتصال AM به CRLR باعث فعال شدن و توریک تشکیل CAMP در سلولهای عضله صاف عروق شده و تولید اکسید نیتریک در سلولهای اندوتلیال را افزایش میدهد. سایر مسیرهای پیامرسانی نیز نقش دارند.

سطوح AM در گردش حین ورزش شدید افزایش مییابد. در برخی شرایط پاتولوژیک از جمله فشارخون بالای اولیه، نارسایی قلبی و کلیوی و شوک سپتیک نیز این سطح بالا میرود. نقش AM در این شرایط نامشخص است اما در حال حاضر تصور میشود که این پپتید به عنوان آنتاگونیست فیزیولوژیک اعمال

^{1 -} Oclejepant 2 - Telcajepant

³⁻ Calcitonin receptor-like receptor- CRLR

⁴⁻ Receptor activity-modifying proteins - RAMPs

⁵⁻ receptor-coreceptor

تنگکنندههای عروقی چون ET-1 و ANG II عمل نماید. با توجه به این آثار، AM ممکن است نقش محافظتی علیه اضافه بار و آسیب قلبی عروقی ایفا کند و ممکن است تجویز AM در برخی از بیماریهای قلبی عروقی مفید باشد.

■ نوروپپتید Y

نوروپپتید Y یک سیستم چند لیگاندی و چند گیرندهای است که شامل سه پلیپتید پانکراسی (PP)، پپتید YY (PY) و نوروپپتید LY (PY) میباشد هر پپتید حاوی ۴۶ آمینواسید بوده و حاوی یک انتهای ترمینال C است. PP از جزایر لانگرهانس و پس از خوردن غذا ترشح شده و در مقابل محتویات انرژیزا ترشح شده و در ساقه مغز تأثیر گذاشته، عصب واگ را تحریک نموده و اشتها را سرکوب میکند، تخلیه معده را مهار نموده و مصرف انرژی را افزایش داده و اثرات مستقیمی بر روده ها دارد. PYY توسط سلولهای L- انترو- آندوکرینی قسمت دیستال روده در پاسخ به جذب غذا تولید شده و اثرات بیاشتهایی ایجاد میکند.

NPY یکی از بیشترین نوروپپتیدهای موجودر در سیستم عصبی مرکزی و محیطی است. اگرچه PYY و PY به عنوان هورمون درونریز عمل میکند اما NPY به عنوان نوروترانسمیتر اثـر مـیکند در نورونهای نوروآدرنرژیک NPY به عنوان منقبض کننده عروق و کوترانسمیتر نوراپینفرین عمل میکند. بقیه قسمتهای این بخش بر روی اثرات NPY تمرکز دارد.

میکند از جمله افزایش مصرف غذا (این ماده قدرتمندترین میکند از جمله افزایش مصرف غذا (این ماده قدرتمندترین مولکول اشتهاآور در مغز است)، افت فشارخون، هیپوترمی سرکوب تنفسی، فعال کردن محور هیپوتالاموس ـ هیپوفیز ـ آدرنال. دیگر آثار آن عبارتند از: تنگی عروق خونی مغز، اعمال کرونوتروپیک و اینوتروپیک مثبت بر قلب و افزایش فشارخون. این پیتید متسعکننده قدرتمند عروق کلیوی است و ترشح رئین را نیز سرکوب میکند اما میتواند به تولید ادرار و ناتریورز نیز منجر شود. اثر آن بر نورونهای پیش اتصالی مهار آزادشدن ناقل از عصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک است. اعمال عروقی این پپتید عبارتند از: تنگی عروقی مستقیم، تقویت عمل تنگکنندههای عروقی و مهار عمل متسعکنندههای عروقی.

NPY این آثار متنوع به واسطه چهار زیرواحد از گیرندههای NPY به نامهای \mathbb{Y}_1 \mathbb{Y}_2 \mathbb{Y}_2 \mathbb{Y}_3 \mathbb{Y}_4 \mathbb{Y}_4 \mathbb{Y}_5 \mathbb{Y}_4 نشان داده شده است که گیرندههایی جفت شده با پروتئین \mathbb{G}

هستند و با جابه جایی $^{+}$ Ca²⁺ و مهار اَدنیلیل سیکلاز ارتباط دارند. گیرندههای $^{+}$ و $^{+}$ اهمیت فوق العادهای در آثار قلبی $^{-}$ عروقی و دیگر اثرات محیطی این پبتید دارند. گیرندههای $^{+}$ میل ترکیبی بالایی برای پلیپتید پانکراسی داشته و ممکن است گیرندهای برای پلیپتید پانکراسی باشد (نه $^{+}$ NPY). گیرندههای $^{+}$ عمدتا در سیستم عصبی مرکزی یافت می شوند و ممکن است در کنترل دریافت غذا دخیل باشند. آنها همچنین واسطه فعال شدن محور هیپوتالاموس $^{-}$ هیپوقایز $^{-}$ آدرنال، با واسطه $^{+}$ NPY می باشند.

انتاگونیستهای غیرپپتیدی انتخابی گیرنده NPY در حال حاضر جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. BIBP3226 اولین حاضر جهت استفاده تحقیقاتی در دسترسند. delphibp اولین بر روی آن صورت گرفته است. این دارو در داخل بدن نیمه عمر کیوتاهی دارد. ایس دارو در مدلهای حیوانسی پاسخهای تنگ کنندگی عروقی و افزایش فشار خون به NPY را سرکوب می نماید. BIBO3304 و H409/22 آنتاگونیستهای که از نظر ساختمانی به آن مربوط بوده و در انسان مورد آزمایش قرار گرفتهاند. SR 120819A و SR 120107A آنتاگونیستهای قرار گرفتهاند. SR 120819A و SR 120107A آنتاگونیستهای ایک خوراکی هستند که مدت عمل آنها طولانی است. گیرنده HEO246 نخستین آنتاگونیست غیر پپتیدی انتخابی برای بنابراین آنتاگونیستهای Y_2 موجود نیستند. آنتاگونیستهای Y_3 مابراین آنتاگونیستهای SP در کارآزماییهای بالینی جهت کنترل چاقی مرد دارزیابی قرار گرفتهاند.

این داروها در تحلیل نقش NPY در تنظیم قلبی ـ عروقی مفید میباشند. در حال حاضر به نظر میرسد این پپتید در تنظیم همودینامیک در حالت استراحت اهمیت نداشته باشد اما ممکن است در اختلالات قلبی ـ عروقی از جمله فشارخون بالا و نارسایی قلبی اهمیت فزایندهای داشته باشد. سایر مطالعات حاکی از نقش NPY در اختلالات، چاقی، الکلیسم، اضطراب، افسردگی، تشــنج، درد، ســرطان فـیزیولوژی اسـتخوان مـیباشد. آنتاگونیستهای گیرنده Y_1 و به ویژه Y_5 به عنوان داروهای ضدچاقی هستند.

■ اوروتنسین

اوروتنسین ٔ II (UII) ابتدا در ماهی شناسایی شد، اما اکنون مشخص شده است که ایزوفرمهای آن در انسان، و سایر پستانداران موجودند. UII انسانی یک پیتید ۱۱ اسید آمینهای

است. جایگاههای اصلی بیان UI در انسان عبارتند از: مغز، نخاع و کلیه. UI در پلاسما نیز حضور دارد و منبع عمده این پپتید در گردش خون شامل قلب، ریهها، کبد و کلیهها می باشند. محرکین ترشح UII هنوز مشخص نشده است اما افزایش فشار خون در برخی موارد بر این روند مؤثر خواهد بود.

II-II، در خارج از بدن، منقبض کننده قدرتمند عضلات صاف عروقی است و فعالیت آن به نوع عروق خونی و گونهای که اوروتنسین از آن گرفته شده است، بستگی دارد. تنگی عروقی عمدتاً در شریانها رخ میدهد، III در شریانها می تواند قوی تر از اندوتلین I باشد و حتی قوی ترین تنگ کننده عروقی شناخته شده محسوب می شود. با این وجود، III در برخی شرایط ممکن است سبب اتساع عروقی گردد. III در داخل بدن، آثار ناحیهای و سرکوب قلبی است. این آثار از برخی جهات شبیه به ناحیهای و سرکوب قلبی است. این آثار از برخی جهات شبیه به عروقی و فشارخون در انسان ناچیز به نظر می رسد. علاوه بر این عروقی و فشارخون در انسان ناچیز به نظر می رسد. علاوه بر این اثرات قلبی و عروقی III اثرات تنظیمی اسمزی داشته که سبب عروقی و فیبرونکتین، تعدیل پاسخهای التهابی و میهار ترجمع کلاژن و فیبرونکتین، تعدیل پاسخهای التهابی و میهار ترشح انسولین ناشی از القای گلوکز می شود.

اعمال UII به واسطه یک گیرنده جفت شده با پروتئین Gq که به عنوان گیرنده UT اطلاق می شود، صورت می گیرد. گیرنده ای UT به طور گسترده در مغز، نخاع، قلب، عضلات صاف عروقی، عضله اسکلتی و پانکراس پراکنده شدهاند. برخی آثار این پپتید از جمله تنگی عروقی از طریق مسیر انتقال پیام فسفولیاز DAG-IP، هی شود.

گرچه به نظر می رسد UII نقش ناچیزی در سلامتی دارد، شواهد فزاینده ای وجود دارد که UII در بیماری های قلبی عروقی و سایر بیماری ها دخیل است. به ویژه گزارش شده است که سطح اوروتنسین پلاسما در فشارخون بالا، نارسایی قلبی، دیابت شیرین و نارسایی کلیوی افزایش می یابد، علاوه بر این، مطالعات اولیه با استفاده از آنتاگونیستهای گیرنده UII در انسان حاکی از آن است که پالوسوران می تواند در بیماران مبتلا به دیابت با بیماری های کلیوی و آترواسکلروز مفید باشد.

به همین دلیل توسعه و ساخت داروهای آنتاگونیست گیرنده UIT به شدت مورد توجه قرار گرفته است. اورانتید (Urantide) (پتید آنتاگونیست اوروتنسین)، مشتق UIT جانشین شده با پنی سیلامین می باشد که خاصیت آنتاگونیستی بر گیرنده UIT دارد. یک آنتاگونیست غیرپپتیدی به نام پالوسوران نیز ساخته شده است که در بیماران دیابتی با بیماری کلیه مفید واقع شد اما

قدرت کافی ندارد. اخیراً آنتاگونیستهای بسیار قدرتمند UII بسیار در دسترس قرار گرفتهاند که ۲ تا از آنها در فاز یک کارآزمایی بالینی که یکی (EP2439193) در درمان نفروپاتی دیابتی و دیگری (SB1440115) در درمان آسم استفاده می شود.

ياسخ مطالعه مورد

انالاپریل با مهار آنزیم مبدل آنزیوتانسین I به آنژیوتانسین II (ANG II) الا الاپریل با توجه به اینکه این آنزیم مبدل، برادی کینین را نیز غیرفعال میکند. این بنابراین انالاپریل سطح برادی کینین را نیز بالا میبرد که این پدیده مسئول بخشی از اثرات جانبی این دارو نظیر سرفه و آنژیوادم میباشد. این اثرات جانبی را میتوان با به کارگیری مهار کنندههای رنین نظیر آلیسکیرین یا آنتاگونیست گیرنده ANG II نظیر لوزارتان به جای مهار کننده ACE (جهت مسدود کردن سیستم رنین ـ آنژیوتانسین) برطرف کرد.



خلاصه: داروهایی که بر سیستم پپتیدهای وازواکتیو برهمکنش دارند					
کاربردهای بالینی	اثرات	مكانيسم اثر	ڙيرگروه - <u> </u>		
		نسين	آنتاگونیستهای گیرنده آنژیوتا		
هيير تانسيون	اتساع شریانی، کاهش ترشح	أنتاكونيست رقابتي انتخابي	 والسارتان 		
	الدوسترون، افزایش دفع سدیم و آب	گيرنده أنژيوتانسين A ₁			
	، والسارتان	رتان، المسارتان، تلمي سارتان: مشابه	• اپروسارتان، ایربسارتان، کاندسا		
			مهارکننده های آنزیم تبدیل کننا		
هیپرتانسیون، نارسایی قلبی	اتساع شریانی. کاهش ترشح	مهار تبدیل آنـژیوتانسین ۱ بــه	• انالاپريل		
	ألنوسترون، افزايش دفع أب و سديم	أنژيوتانسين II			
		ه انالاپريل	• کاپتوپریل و بسیاری دیگر: مشاب		
			مهارکنندههای رنین		
هيپرتانسيون	اتساع شریانی، کناهش تنرشح	مهار فعاليت كاتاليتيك رنين	• أليسكيرن		
	ألدوسترون، افزايش دفع سديم و آب				
			أنتاكونيستهاي كينين		
آنژیو ادم ارثی	بـــلوک اثـرات کـینینها بـر درد،	أنتاكونيست انتخابي كيرندههاي	• ایکاتیبانت		
	هیپرآلژزی و التهابات	$oldsymbol{eta}_2$ کینین			
د دارد.	کینین را کاهش داده در آنژیوادم ارثی کاربر	استراز C1 پلاسمایی، تشکیل برادی	سینریز، بریرنرنت: مهارکنندههای		
		سمایی،	اكالانتيد: مهاركنده كاليكرثين بلا		
			أكونيستهاى وازوپرسين		
شوک ناشی از اتساع عروق	انقباض عروقى	اگونیس <i>ت گیر</i> ندههای وازوپرسین	• أرژنين وازوپرسين		
		(V ₂ 9) V ₁			
		رنده V ₁ انتخابی میباشد.	• ترلی پرسین: بیشتر نسبت به گی		
			أنتاكونيستهاي وازوپرسين		
پـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	اتساع عروقي	آنستاگ ونیست گیرندههای	• كونى وا پتان		
هیپرتانسیون و نارسایی قبلبی،		(V_2) وازوپرسین V_1 (و			
هیپوناترمی			. 1.11		
		دساسیت برای کیرنده _د ۷	• رلكوواپتان: SPX251 افزايش -		
10 1 1.	e at al. To a substitute	l a se l a a sei	پپتیدهای ناتریورتیک		
نارسایی قلبی	افزایش دفع سدیم و آب اتساع عروقی	آگـــونیستهای گــیرندههای	● نزیریتید		
		پپتیدی ناتریورتیک	(New Lotter Local No.		
		Ü	اولاریتید: فرم صناعی اورودیتلانیو		
هیپرتانسیون، نارسایی قلبی ٔ	اتساع عروقی. افزایش دفع سدیم و	کاهش متابولیسم پپتیدهای	مهارکننده های وازوپپتید • امایاتریلات		
میپر دسیون، درسایی طبی	آب	نـــاتريورتيک و تشکــيل	ه به په در پخر ت		
	اب	انژیوتانسین II			
			سامها تریالات، فاسینو تریالات: مشا		
	<u> </u>	ب المهاريات	انتاگونیستهای اندوتلین		
هیپرتانسیون شریان ریوی	اتساع عروقي	أتستاك ونيست غسيرانستخابي	• بوسنتان		
37.70 t) - 0 7. - 7.	<i>G-77-</i> C—	گسیرندههای اندوتلین ET _A و	0— <u>x</u> -		
		ET _B			
	FT		ه ستا کستان، آمیری ستان: گ		
	• سیتا کسنتان، آمبری سنتان: گیرندههای ائتخابی جهت گیرندههای ET _A اگونیستهای پیتید رودهای وازواکتیو				
دیابت نوع ۲. بیماری مزمن	اتساع عـروقي، اثـرات چـندگانه	رو، سیر آگـــونیستهای گـیرندههای	Stearyl-Nie 17-VIP •		
دیابت نوع ۱. بیماری مزمن انسدادی ریوی ۱	متابولیک، اندوکرین و	VPAC2 , VPAC1	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
انسدادی ریوی	مابولیت الموترین و	12,100 9 111001			

خلاصه: داروهایی که بر سیستم پهتیدهای وازواکتیو برهمکنش دارند (ادامه)

کاربردهای بالینی		مكانيسم اثر	
3			آنتاگونیستهای ماده P
پیشگیری از استفراغ و تبهوع	مهار بسیاری از اثرات ماده P در CNS	أنستأكونيست انتخابي جهت	• اپرپیتانت
پیسمیری از استسراع و تهوع ناشی از شیمیدرمانی		گیرندههای تاکیکینین NK	• فوسا پر پیتانت: پیش داروی که
عسی از سیمی درمانی) (O O))))) (O) (به آپرپیتانت تبدیل می شود.
		,	أكونيستهاي نوروتنسين
از پـــــتانسیل درمــانی در	با سیستمهای دویامین مرکزی	أكونيست كيرندههاى نوروتنسين	NT79 , NT69L .PD149163
اسكـــيزوفرني و پـاركينسون	يرهمكنش دارد	مرکزی	
برخوردار است			
			أنتاكونيستهاى نوروتنسين
شرح داده نشده است.	بعضی از اثرات مرکزی و محیطی	أنتاگونيست گيرندههاي مركزي	• مكلىنرتانت
	نوروتنسین (اتساع عـروقي) را مـهار	و محیطی نورو تنسین	
	مىكند		
			أنتاكونيستهاى يهتيد مرتبط با
میگرن\	منهار بنعضی از اعتمال مرکزی و	أنتاكونيست پپتيد مرتبط با ژن	• تلكاجپانت، اولسجپانت
	محیطی (اتساع عروقی) CGRP	کلسی تونین (CGRP)	
			أنتاكونيستهاى نوروپپتيد ٧
پستانسیل استفاده به عنوان	پاسخ منقبضکنندگی عروق به	أنستاك ونيست اختصاصي	BIBP3226 •
داروی ضدچاقی	نوروتنسین را مهار میکند	گیرندههای نوروپپتید Y	BII0246: بـــرای گــيرنده Y ₂
			انتخابی است.
			MK-0557؛ بسرای گسیرنده ۲ ₅
			انتخابی است.
		- 1	انتاكونيستهاى اوروتنسين
نارسایی کلیوی دیابتی ا	اثـرات قـدرتمند مـنقبض كنندگى	أنتاكونيست پپتيدى كيرندههاى	• پالوسوران
	عروقی ناشی از اوروتنسین را بلوک	أورو تنسين	
	میکند.	\$. h . II	d was a little contraction
		پالوسوران است.	SB1440115= بسيار قدرتمندتر از

۱. تحت مراحل ارزیابی بالینی و پیشبالینی قرار دارد.



ایکوزانوئیدها: پروستاگلاندینها، ترومبوکسانها،لکوترینها و ترکیبات مربوطه

ایکوزانوئیدها، محصولات اکسیژناسیون اسیدهای چرب اشباع نشده با زنجیره بلند هستند. این مواد در قلمرو حیوانات بینظیر بوده و (همراه با پیشسازهای خود) در گیاهان مختلفی نیز یافت میشوند. این مواد یک خانواده بسیار بزرگ تشکیل میدهند که ترکیبات آن بسیار قدرتمند بوده و طیف عمل بیولوژیک فوق العاده گستردهای دارند. ایکوزانوئیدها، آنتاگونیستهای گیرنده و مهارکنندههای آنزیم اختصاصی آنها و نیز پیشسازهای ایکوزانوئیدها در گیاهان و روغن ماهی، به دلیل اثر بیولوژیک خود قابلیت درمانی بسیار زیادی دارند.

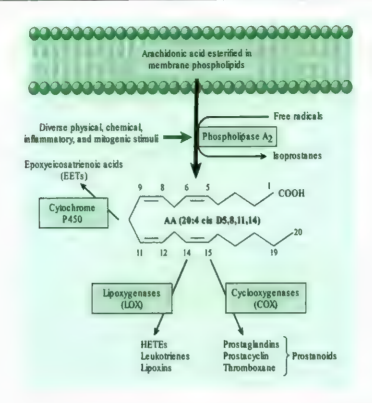
آراشیدونیک اسید و دیگر پیشسازهای اشماع نشده

آراشیدونیک اسید (AA) یا 5,8,11,14 ایکوزاتترائونیک اسید، فرلوان ترین پیشساز ایکوزانوئیدها است. آراشیدونیک اسید یک اسید چرب ۲۰ کربنه (C20) حاوی ۴ پیوند دوگانه (C20:4-6) اسید چرب ۲۰ کربنه (C20:4-6) حاوی ۴ پیوند دوگانه (C20:4-6) است. لولین پیوند دوگانه در AA در کربن شماره ۶۰ انتهای متیل وجود دارد. لذا AA را به عنوان یک اسید چرب امگا -3 مینامند. AA بایستی از موقعیت SN-2 غشاء فسفولیپیدی متابولیزه و آزاد شود که این امر توسط فسفولیپاز پی (PLA₂) رخ می دهد (شکل شود که این امر توسط فسفولیپاز واسطه آزادشدن آراشیدونات از LA-1). حداقل ۳ فسفولیپاز واسطه آزادشدن آراشیدونات از Ly-2 میروابسته به کلسیم. تحریکات فیزیکی و شیمیایی (S) و پیمای بیمایی و شیمیایی در کل وابسته به کلسیم. تحریکات فیزیکی و شیمیایی انتقال وابسته به Ca گروه IVA روه IVA و به غشاء (یعنی جایی که آراشیدونیک آزاد می کند)، را فعال میکند. ایزوفرمهای متعددی از PLA₂ (گروه PLA₂ VI) و SplA₂ (iplA₂ VI) گروه AA و W و XI) اسناخته شدهاند. در شرایطی که گروههای AIA و XI) و XI

نمادها
AA
COX
DHET
EET
HETE
HPETE
LTB, LTC
LOX
LXA, LXB
NSAID
PGE, PGF
PLA, PLC
TXA, TXB

تحریک رخ نمی دهد AA ساخته شده توسط ${\rm ipLA}_2$ به غشاه سلول وارد شده بنابراین بیوسنتز ایکوزانوئیدها قابل چشمپوشی است. ${\rm cPLA}_2$ در رهاسازی حاد ${\rm AA}$ غالب می باشد حال آنک ${\rm sPLA}_2$ به وضعیتهای تحریک مداوم یا شدید تولید ${\rm AA}$ نسبت داده می شود. ${\rm AA}$ توسط ترکیبی از فسفولیپاز ${\rm C}$ و لیپاز دی گلیسریک اسید نیز آزاد می شود. ${\rm AA}$ می تواند از فسفولیپاز ${\rm C}$ تولید شده ناشی از استر دی اسیل گلیسرول و به وسیله لیپاز دی اسیل گلیسرول و مونواسیل گلیسرول و مونواسیل گلیسرول و به وسیله لیپاز دی

AA پس از جداشدن، از ۴ راه مجزا اکسیژنه می شود: سیکلواکسیژناز (COX)، لیپواکسیژناز، اپواکسیژناز، اپواکسیژناز، اپواکسیژناز، مسیرهای ایزوایکوزانوئید (شکل ۱–۱۸). عوامل متعددی نوع ایکوزانوئید سنتز شده را تعیین میکنند: ۱) نوع سوبسترای



شکل ۱-۱۸۸ مسیرهای آزادسازی و متابولیسم آراشیدونیک اسید (AA)

لیبیدی، ۲) نوع سلول و ۳) نیز غالباً شیوه تحریک سلول را منعکس مینماید. از پیش سازهای غیر از AA محصولات گوناگون اما مربوط می تواند تشکیل شود. به عنوان مثال هومو ـ ب- لینولئیک اسید (-3-3-3) از ایکوزاینتاانوئیک اسید (EPA) و C20:5-3) محصولاتی دارند که از نظر کمی و کیفی متفاوت از محصولات مشتق شده از AA میباشند. این تغییر در تولید محصول، اساس استفاده از اسیدهای چربی که از ماهی آب سرد یا گیاهان به دست آمدهاند به عنوان مکملهای غذایی در انسان میباشد. به عنوان مثال ترومبوکسان A (TXA) که یک منقبض كننده عروقي و أكونيست يلاكتي قدرتمند است، از AA طی مسیر COX سنتز می شود. EPA پس از طی متابولیسم COX، باعث توليد ،TXA مى شود كه نسبتاً غير فعال مى باشد. ٣ سرى از پروستاگلاندينها نظير پروستاگلاندين PGE.)E. مى توانند به عنوان أگونيست نسبى يا آنتاگونيست عملكردي و بنابراین فعالیت مشتقات AA و آنالوگهای آن را کاهش میدهند. این فرضیه که جانشین کردن ایکوزاینتانوات رژیم غذایی با

آراشیدونات، بروز حوادث قلبی ـ عـروقی را از طـریق کـمکردن ترومبوزیس و آریتمی و فشارخون، کاهش میدهد، در مرکز توجه تحقیقات جاری قرار دارد.

سنتز الكوزانوئندها

محصولات پروستاگلاندین اندوپراکسید سینتازها (سیکلواکسیژنازها)

دو ایرزوفرم بیهمتا از AA را به پروستاگلاندین اندوپراکسید تبدیل میکنند. پروستاگلاندین (PG) سنتاز ۱- (COX-1) به طور ذاتی در اکثر سلولها بیان می شود. بالعکس PGH سنتاز ۲ (COX-2) القاپذیر بوده و بیان آن مشخصاً براساس محرک، متغیر است. COX-2 یک محصول ژنی فوری و زودرس است که به طور مشخص، توسط استرس جدار، فاکتورهای رشد، پیشبرندههای (پروموتورها)ی تومور و سیتوکینها با حضور تنظیمکنندههای چندگانه پروموتور و مناطق سیتوکینها با حضور تنظیمکنندههای چندگانه پروموتور و مناطق

غيرترجمه شده 3° ژن COX-2 دچار تنظيم افزايشي مي گردد. COX-1 يروستانوئيدها را جهت "مراقبت از خانه" \، (مانند محافظت از سلول های ایے تلیال معدی) تولید میکند در حالی که COX-2 منبع عمده يروستانوئيدها در التهاب و سرطان است. این تمایز بسیار سادهانگارانه است. به هر حال، فرآیندهای فیزیولوژیک و پاتولوژیکی وجود دارند که در آنها هر آنزیم بهطور مجزا درگیر میشود و نیز فرآیندهایی وجود دارند که در آنها هر دو آنزیم با همکاری هم عمل میکنند. به عنوان مثال COX-2 اندوتليومي، منبع اصلى يروستاسيكلين عروقي (PGI₂) است در حالی که پروستانوئیدهای مشتق از COX-2 جهت تكامل طبيعي كليه و حفظ عملكرد أن اهميت دارند. داروهاي ضد التهابي غيراستروثيدي (NSAIDها) (فصل ۳۶ را نيز ببينيد)، اثرات درمانی خود را از طریق مهار COXها اعتمال میکنند. ابندومتاسین کو سولبنداک برای COX-1 بسیار انتخابی هستند. مکلوفنامات و ایبویروفن ^۵ قدرت یکسانی در میهار COX-1 و $^{\vee}$ cox-2 دارنـد در حالی که سلکوکسیب † = دیکلوفناک روفکوکسیب $^{\wedge}$ = لومیراکوکسیب † < اتوریکوکسیب $^{\wedge}$: COX را انتخابی تر میهار مے کنند (یہ ترتیب افزایش میانگین انتخاب بذيري آورده شدهاند). أسييرين هر دو آنزيم را به صورت كووالانسى استيله و مهار ميكند. مقادير يايين (كمتر از (١٠٠mg/d)، ترجيحاً اما نه منحصراً، COX-1 يلاكتي را مهار میکنند در حالی که مقادیر بالاتر هم COX-1 و هـم COX-2 سیستمیک را مهار می نمایند.

هم 1-Nover و هم 2-OX-2 بها حلقوی کردن اسید C_{15} هم C_{2} اندوپراکسید C_{11} و C_{2} اندوپراکسید C_{15} هیدروپراکسید، ۲ مولکول اکسیژن مصرف می کنند (شکیل -1 این محصول -1 PGG به بسرعت توسط بخش پراکسیداز آنزیم -1 تغییریافته و یک گروه -1 هیدروکسیل که برای فعالیت بیولوژیک آن ضروری است به آن اضافه می گردد و فعالیت بیولوژیک آن ضروری است به آن اضافه می گردد و ناپایدارند. خانوادههای آنالوگ -1 PGH و PGH و -1 PGH و تمام محصولات متعاقب آنها) به ترتیب از هومو -1 لینولنیک اسید و -1 ایکوزاپنتانوئیک اسید مشتق شدهاند. در هومودایمرهای -1 COX-1 ایکوزاپنتانوئیک اسید مشتق شدهاند. در هومودایمرهای -1 مصل -1 میشوند. شده (جهت اکسیژناسیون) درحالی که دیگری به عنوان تعدیل کننده فعالیت کاتالیتیک به بخش آلوستریک متصل می شوند. -1 پروستانوئید خوانده می شوند، با عمل آیزومرازها و مجموعاً پروستانوئید خوانده می شوند، با عمل آیزومرازها و

سنتازها از PGH₂ ساخته میشوند. بیان این آنزیمهای انتهایی،

در سلولهای مختلف تقریباً مختص همان سلول است به

گونهای که اکثر سلول ها یک یا دو پروستانوئید غالب را می سازند. پروستاگلاندینها از دو جهت با هم متفاوتند: ۱) جایگزینهای حلقه پنتان (که در حرف آخر نشان داده می شوند مثلاً و F و PGE و PGF و PGE و YGE و PGE بنتان (در شاخههای جانبی توسط پروستاسیکلین، ترومبوکسان و PGF مسنتتاز و PGF و TXAs, PGIs و TXAs, PGIs متابولیزه می شود). دو آنزیم دیگر به نام P - 1 - 1 اندوپراکسید روکتاز و P - 2 PGC را به ترتیب از P - 2 PGE و PGE و PGE سنتتاز شناسایی شده است: P - 2 میکروزومال (m) که باعث القاء سریع PGE و می می می می PGE و PGES و PGES و PGES و PGES و PGDS و PGES و PGDS و PGDS

چندین محصول گروه آراشیدونات درحال حاضر اهمیت بالینی دارند. آلیروستادیل ۱۲ (PGE) ممکن است به دلیل اثرات شلکنندگی آن بر عضلات صاف جهت باز نگهداشتن مجرای شریانی در اطفالی که در انتظار عمل جراحی قلب هستند و نیز در درمان ناتوانی جنسی استفاده شود. میزویروستول^{۱۳} (یک مشتق PGE) یک پروستاگلاندین محافظتکننده سلولی است که در پیشگیری از زخم پیتیک و نیز همراه با میفه پریستون ۱۴ (RU-486) جهت ختم زودرس حاملگی به کار میرود. PGF2 ،PGE2 در مامایی جهت القای زایمان مورد استفاده قرار می گیرند. لاتانوپروست۱۵ و چندین ترکیب مشابه مشتقات PGF_{α} موضعی بوده که در چشم پزشکی و درمان گلوکوم زاویه باز کاربرد دارند. پروستاسیکلین ۱۶ ايويروستنول ١٧)، عمدتاً توسط اندوتليوم عروقي ساخته شده يک متسع کننده عروقی و مهار کننده تجمع یلاکتی قدر تمند است. ایلوپروست^{۸۱} و آنالوگهای PGI (ایلوپروست^{۸۱} ایلوپروست و تلیروستینیل ۱۹) این دارو از نظر بالینی در درمان فشارخون بالای ریوی و فشارخون بالای پورتی ـ ریوی کاربرد دارد. بالعكس ترومبوكسان ٢٠ (رTXA) خواص نامطلوبي دارد (تجمع يلاكتي، انقباض عروقي). بنابراين آنتاگونيستهاي گيرنده ،TXA

¹⁻ Houseleeping

¹⁻ Houseleching

³⁻ Sulindac

⁵⁻ Iboprofen

⁷⁻ Diclofenac

⁹⁻ Lumiracoxib

¹¹⁻ lipocalin-type

¹³⁻ Misoprostol

¹⁵⁻ Latanoprost

¹⁷⁻ Epoprostenol

¹⁹⁻ tre prostinil

²⁻ Indomethacın

⁴⁻ Meclofenamate

^{4- 1410010101101101101}

⁶⁻ Celecoxib

⁸⁻ Rofecoxib

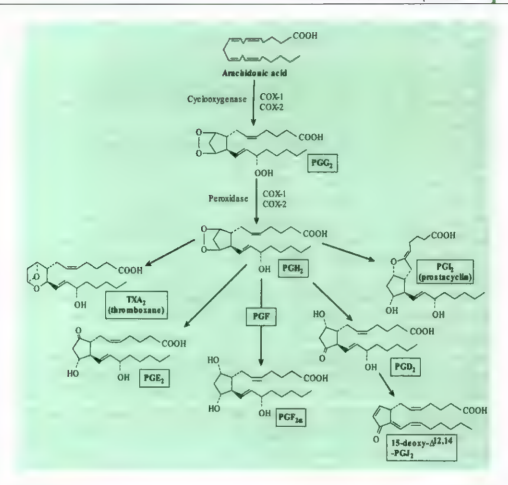
¹⁰⁻ Etoricoxib

¹²⁻ Alprostadil 14- Mifepristone

¹⁶⁻ Prostacylin

¹⁸⁻ Hoprost

²⁰⁻ Thromboxane



شکل ۲-۱۸. بیوسنتز پروستانوئید. نام ترکیبات در کادرها نوشته شده است.

و مهارکنندههای سنتز آن جهت استفاده در اختلالاتقلبی عروقی ایجاد شدهاند اگرچه (بهجز آسپیرین) هنوز جایگاهی در استفاده بالینی ندارند. در آزمونهای بالینی اخیر آنتاگونیستهای گیرنده میرکد ارجحیت درمانی نسبت به دوزهای پایین آسپیرین جهت محافظت علیه علائم ثانویه سکته مغزی ازخودنشان ندادند.

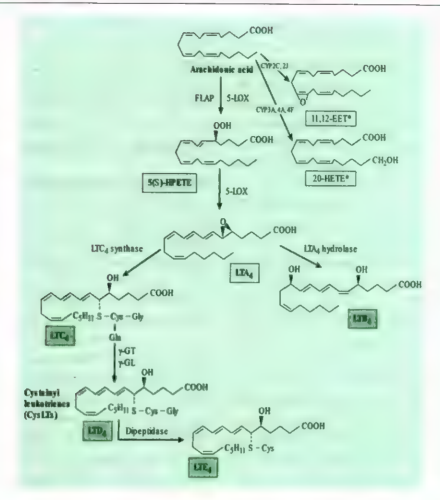
تـمام مـحصولات طبیعی COX به سرعت متابولیزه می شوند. این محصولات از طریق هیدراسیون به محصولات غیرفعال تبدیل شده و سپس متابولیزه می شود (تولید ${\rm TXA}_2$ و یا پس از جذب به داخل سـلول تـوسط انـتقال دهنده پلی پپتیدی آنیونی (OATP2A1) از طریق اکسیداسـیون گـروه کلیدی ${\rm COMP}(1)$

10-PGDH) میدروکسی پروستاگلاندین دهیدروژناز (Hoppd) متابولیزه میگردند. متابولیسم بیشتر با احیا 10 α - اکسیداسیون و 10- اکسیداسیون حاصل میشود. متابولیتهای غیر فعال را میتوان با روشهای ایمنی سنجی یا طیف سنجی تودهای در خون یا ادرار اندازه گرفت. مقدار حاصل معیاری از میزان سنتز ترکیبات والد آنها در بدن است.

محصولات ليبواكسيژناز

متابولیسم AA توسط ۵- ۱۲- و ۱۵- لیپواکسیژناز (LOX) منجر به تولید هیدروپراکسی ایکوزاتترانوئیک اسیدها (HPETE) HPETE) میشود که به سرعت به مشتقات هیدروکسی

¹⁻ Hydroproxy eicosatetraenoic acids



(HETE) و لکوترینها تبدیل می شوند (شکل ۱۸–۱۸). 5-LOX مسیر فعال شناخته شده که در لکوترینها افزایش می یابد. لکوترینهایی که بیشترین تحقیقات روی آنها انجام می شود، آنهایی هستند که توسط ۱۸۵۲ موجود در لکوسیتها، نوتروفیلها (بازوفیلها، اوزینوفیلها، مونوسیت ـ ماکروفاژها) و سلولهای التهابی دیگر مانند ماستسلها و سلولهای دندریتیک تولید می شوند. این مسیر توجه بسیاری به خود جلب کرده است زیرا با آسم، شوک آنافیلاکسی و بیماری قلبی ـ عروقی، در ارتباط است. تحریک این سلولها، کلسیم داخل عسولی را بالا برده و آراشیدونات آزاد می کند. سپس اکسیش اکسیش السیشن اکسیش السیشن اکسیشن

مولکولی توسط S-LOX بیا هیمراهی پیروتئین فیعالکننده A_4 روتئین فیعالکننده و اپدوکسید لکتوترین A_4 (FLAP) 5-LOX وارد تیرکیب شده و اپدوکسید لکتوترین LTA4) ناپایدار ایجاد میکند. این ماده حد واسط یا توسط LTA4 هیدرولاز به دی هیدروکسی لکوترین A_4 (LTC4) رو می شود یا با گلوتاتیون کونژوگه شده و لکوترین A_4 (LTC4) را وجود می آورد که بخش گلوتاتیون A_4 هم به نوبه خود توسط پیتیدازها تحت تخریب مرحله به مرحله قرار گرفته و A_4 سیستثینیل LTD4 و A_4 و A_4 سیستثینیل

لکوترینها خوانده می شوند. اگرچه لکوترینها عمدتاً در لوکوسیتها تولید می شوند ولی سلولهای غیرلوکوسیتی (مانند سلولهای اندوتلیال) با القا ظهور آبشار آنزیمی FLOX/FLAP حلی یک فرآیند بیوسنتز ترانس سلولار، قادر به جذب و تغییر مشتق لکوسیتی پر LTA می باشند. ساخت داخل سلولی پروستاگلاندینها، همچنین شرح داده شده است، به عنوان مثال سلولهای اندوتلیال از PGI₂ پلاکتی جهت ساخت PGI₂ استفاده می کنند.

LTC₄ و LTC₄ مـنقبض کنندههای بـرونشی قـدرتمندی هستند که به عنوان اجزاء اصلی ماده کـند اثـر آنـافیلاکسی (SRS-A) شناخته شده و در آسم و آنافیلاکسی ترشح می شوند. در حال حاضر $^{\circ}$ راهکار برای تولید داروی ضد لکوترین موجود است. مهارکنندههای آنزیم $^{\circ}$ لیپواکسیژناز، آنـتاگـونیستهای گـیرنده لکـوترین، مـهارکنندههای الله و مـهارکنندههای فسـفولیپاز $^{\circ}$ و اریـانتهای ژن CYSLTR1 و مـهارکنندههای گیرندههای سیسنیل (CYSLTR1 یا CYSLTR1) بـا آسـم و یاسخ داروهای ضد لکوترین مرتبط هستند.

،LTA محصول اصلی LOX با تحریک مناسب می تواند توسط I2-LOX در بالاکتها به لیبوکسینهای A، و B، آ (LXA₄) و LXB₄ در شرایط invitro) تبدیل شود. این واسطه ها همجنين مي توانند از متابوليسم 15-HETE (محصول متابوليسم اسيد أراشيدونيك توسط 5-LOX) توسط 5-LOX حاصل شوند. I5-LOX-1، لینولئیک را به عنوان سوبسترای خود ترجیح داده و 158 _ هیدروکسی اوکتادکادی انوئیک اسید میسازد. ايزومر فضايي شيميايي 15R-HETE ممكن است از COX-2 استیله شده توسط آسپیرین مشتق شود و در لکوسیتها توسط 5-LOX بيشتر تغيير يافته و به 15-epi-LXB يا 15-epi-LXB که لیبوکسینهای حاصل از عمل آسیبرین خوانده می شوند، تبدیل شود. لیپوکسین و اپیلیپوکسینهای سنتیک وقتی در شرايط invivo مصرف شوند خاصيت ضدالتهابي دارند. اگرچه اين ترکیبات در محیط بدن موجود زنده نیز ممکن است ساخته شود و یس از ساخته شدن نیز اثرات بیولوژیک قدر تمندی داشته باشد، ولی اهمیت این ترکیبات درونزاد در بیولوژی انسانی چندان شناخته شده نم باشد. 12-HETE، كنه محصول 12-LOX مى باشد همجنين مى تواند تحت تأثير كاتاليز مولكولى به ايوكسى هیدروکسی ایکوزاتریونیک اسید که هیوکسیلین آنیز نامیده میشود، تبدیل شود اگر چه که اثرات بیولوژیک هیپوکسیلینهای صناعي ناشناخته است اما اثرات پيشالتهابي آن كامل مشخص

شده است.

LOXs اپیدرمی (R) و 3-LOX از آنزیم رایج هم به لحاظ ماده اولیه (که به نظر آراشیدونیک اسید) نبوده و لینولنیک اسید است) و هم محصول متفاوت است. موتاسیون در ژنهای اید (ALOXE3) LOX-3 یا (ALOXE3) ایکتیوزیس مادرزادی مغلوب اتوزوم و تجمع اپیدرمی مرتبط است. 12(R)-HETE شاخص پسوریازیس و ایکتیوزیس است. مهار LOX-(R)-12 در حال بررسی به منظور هدف درمان در اختلالات پرولیفراتیز است.

محصولات ابواكسيزناز

ایستزوزیم خاصی از مونواکسیژنازهای سیتوکروم P450 میکروزومی، AA را به هیدرو یا ایواکسی ایکوزاتری انوئیک اسبد میکند (شکل های ۱۸-۱ و ۱۸-۳). محصولات شامل HETE-20، كه توسط CYP هيدروكسيلاز ,CYP3A) (4A, 4F ساخته می شود و ۵، ۶← ۸، ۹، ۱۱، ۱۲← و ۱۴، ۱۵− ایوکسی ایکوزاترینوئیک اسید (EETs) میباشند که از تأثیر CYP ایوکسی ژناز (2C و 2C) تولید می گردند. بیوسنتز آنها می تواند توسط عوامل فارماکولوژیک غذایی و ژنتیکی که بر بیان P450 اثر میگذارند تغییر کند. از اثرات بیولوژیک EETها، طی تبدیل أنها توسط اپوکسید هیدرولازها به ترکیبات با اثر کمتر بیولوژیک همچون دی هیدروکسی ایکوزاتریونیک اسید (DHETs) کاسته مى شود. برخلاف يروستا كلاندين ها، EETها مى توانند استريفيه شده و وارد ساختمان فسفولیپیدها شوند که به عنوان جایگاههای ذخیرهای عمل میکنند. پروتئینهای داخل سلولی متصل شونده به اسیدهای چرب جذب EET به داخل سلولها، ورود به ساختمان فسفولیپیدها و فراهمی sEH را افزایش میدهد. EETs در سلولهای اندوتلیال سنتز شده و با فعال کردن کانالهای ^{*}K واجد هدایت پذیری زیاد که توسط +Ca2 فعال می شوند. در عضلات صاف سبب اتساع عروقی در برخی بسترهای عروقی میشوند. این مسئله منجر به هیپرپلاریزاسیون سلولهای عضلانی و اتساع عروقی شده که به کاهش فشارخون میانجامد. شواهد فراوانی حاکی از آنند که EETها ممکن است به خصوص در گــردش خــون کــرونری بــه عــنوان فــاکــتورهای هبیر بلاریزهکننده مشتق از اندوتلیوم عمل نمایند. (S)۰۱– هیدروکسیل ۱۱و۱۲-HET که در مسیر I5-LOX وجود داشته و یک فاکتور هاپیریولاریزاسیون مشتق از آندوتلیوم است و

¹⁻ Cysteinyl leukotrienes

²⁻ Slow-reacting subtance of anaphylaxis

³⁻ Lipoxins 4- Hepoxilins

⁵⁻ Epoxyeicosatrienoic acids

سوبسترای sEH است. نتیجتاً، تمایل بسیاری در به کارگیری مهارکنندههای محلول sEH به عنوان داروهایی با جهت اثر ضد لخته و ضد فشارخون، وجود دارد. یک استثناء در پاسخ عمومی به EETs به عنوان منبسطکننده عروقی در عروق ریوی وجود دارد. در عروق ریوی سبب انقباض عروق میشود. اینکه این عملکرد EETs می تواند کاربردهای بالینی مهارکنندههای sEH محدود کند یا خیر، هنوز مشخص نشده است. خود تنظیمی کاهشی sEH ریوی ممکن است در افزایش فشار خون ریوی مشارکت داشته باشد. گزارشاتی نیز از اثرات ضد التهابی، ضد مشارکت داشته باشد. گزارشاتی نیز از اثرات ضد التهابی، ضد آیوپتوزیس و پروانژیوژنز در رابطه با EETs، وجود دارد.

ايزوايكوزانوئيدها

ایزوایکوزانوئیدها ۱، خانوادهای از ایزومرهای ایکوزانوئیدی هستند که توسط فرآیندی غیرآنزیمی و طی اثرات مستقیم رادیکالهای آزاد^۲، از AA و پیش سازهای لیبیدی مشابه، تولید می شوند. تولید ایزوپروستانها از اسید آراشیدونیک مسیر دیگری است که بالقوه اهمیت دارد. اینزوپروستانها، اینزومرهای فیضایی يروستاگلاندين هستند. از آنجايي كه پروستاگلاندينها مراكز عدم تقارن بسیاری دارند، می توانند تعداد فراوانی ایزومر فضایی داشته باشند. COX برای ساخت ایزوپروستانها نیاز نیست و مهار آن با آسپیرین یا دیگر NSAIDها نباید مسیر ایزوپروستان را متاثر كند. مكانيسم اليمريزاسيون أوليه، يراكسيداسيون آراشیدونات توسط رادیکالهای آزاد است، پراکسیداسیون در حالی رخ میدهد که اسید آراشیدونیک هنوز به صورت استریفیه در فسفولیپیدهای غشایی است. بنابراین، این ایزومرهای فضایی برخلاف يروستاگلاندينها به عنوان جزئى از غشأ ذخيره مىشوند، سپس جدا شده توسط فسفولىپازها، گردش مىكنند و در ادرار دفع می گردند. ایزویروستانها در مقادیر نسبتاً بالایی موجودند (در خون و ادرار ۱۰ برابر بیشتر از پروستاگلاندینهای مشتق از COX). ایزوپروستانها در صورت ورود به داخل عروق کلیوی و سایر بسترهای عروقی، اثرات منقبض کنندگی عروقی قدرتمندی داشته و ممکن است گیرندههای پیروستانوئیدی را فعال کنند. آنها همچنین، می توانند سایر جنبه های عملکرد عروقی، از جمله برهمکنشهای چسبندگی لوکوسیتی و پلاکتها و همچنین آنژیوژنزیس را تنظیم نمایند. چنین برداشت شده است که ایزوپروستانها ممکن است در پاتوفیزیولوژی پاسخهای التهابي به گونهاي غيرحساس به ميهاركنندههاي COX سيهيم باشند. دشواری ویژه در ارزیایی اثرات بیولوژیکی احتمالی ایزوپروستانها (که بسیاری از آنها به عنوان یک لیگاند اتفاقی بر

سطح گیرندههای پروستاگلاندین نیز اثر میکنند)، آن است که غلظتهای بالایی از ایزوپروستان جهت بروز یک پاسخ در فرد، لازم میباشد، و بسیاری از این ترکیبات، در محیط آزمایشگاه و تحت شرایط استرسهای اکسیدانت تهیه شدهاند. آنالوگهای لکوترین و ایزومرهای EET شرح داده شدهاند.

■ فارماکولوژی پایه ایکوزانوئیدها مکانیسمها و اثرات ایکوزانوئیدها

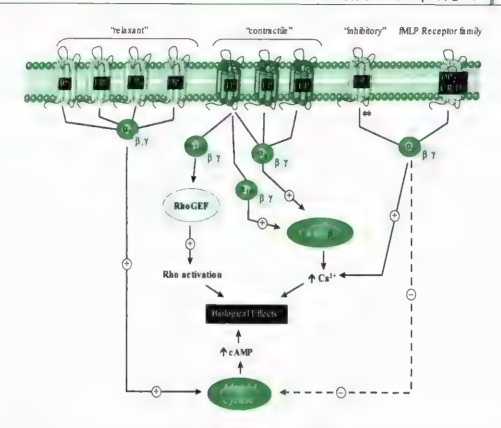
مكانيسم كيرندهها

ایکوزانوئیدها به علت نیمه عمر کوتاه خود، به شیوه اتوکرین و پاراکرین (یعنی نزدیک محل سنتز خود و نه مانند هورمونهایی که در جریان خون هستند) عمل میکنند. این لیگاندها به گیرندههای موجود بر سطح سلولها متصل شده و میزان اختصاصی بودن آنها با تراکم گیرنده و نوع آنها در سلولهای متفاوت تعیین می شود (شکل ۴-۱۸). جهت رIP) PGI)، PGF₋α (FP) یک محصول ژنے مشترک شناسایی شده است در حالی که ۴ گیرنده وPGE مجزا (EPs1-4) و ۲ گیرنده رDP (DP₂) PGD) کلون شدهاند. ایزوفرمهای دیگر EP_3 (I, II, III, ρ FP (B, A) و ρ انسان ρ انسان ρ انسان ρ IV, V, VI, e,f) می توانند از پیرایش متنوع mRNA منشأ بگیرند. LTB₄ و سیستئینیل لکوترینها هر یک دو گیرنده دارند (BLT₂ و cysLT₂ براى LTB₄ براى بال cysLT₂ و cysLT₂ سیستئینل لکوترینها). به نظر میرسد که عملکرد LTE4 از طریق یک یا چند گیرنده متمایز cysLT₁/cysLT₂ رخ داده با برخی شواهد که GPR99 و گیرنده ADP ،D2Y₁₂ به عنوان گیرنده LTE₄ عمل می کند. گیرنده فورمیل پیتید 1-(FMPL) مى تواند با ليپوكسين A4 فعال شود و به هـمين دليـل گـيرندهٔ ALX نامیده شده است. هترودایمریزاسیون گیرنده برای تعدادی از گیرندهها سبب شناخته شدن تعداد بیشتری از زیرواحدهای گیرنده (نسبت به تعدادی که تاکنون شناخته شده) می شود. تمام این گیرندهها جفت شده با پروتئین G هستند. خواص گیرندههایی که بیشترین مطالعه روی آنها انجام شده است در جدول ۱-۱۸ أمده است.

گیرندههای G_s IP DP_1 و DP_1 و EP_4 EP_2 آدنیلیل EP_4 EP_5 مسیکلاز را فعال میکنند. این امر منجر به افزایش سطح

²⁻ free radical based action

Isoeicosanoids
 Isoprostanes



شکل 4 - 4 گیرندههای پروستانوئید و مسیرهای پیامرسانی آنها. MetLeuPhe مرسله شده، یک گیرنده پبتیدی کوچک، 4 - 4 فسفولیپاز 6 همه گیرندههای نشان داده شده. 6 ترانس ممبران و متصل به پروتئین 6 میباشند. واژههای آشل کننده آنانجان داده شده. 6 مهارکننده آنه مشخصات فیلوژنتیک اثرات اولیه آنها برمی گردد 6 همه ایروفرمهای 6 متصل به 6 میباشند ولی بعضی تنها میتوانند 6 یا مسیرهای 6 را فعال نمایند. 6 RhoGEF داده میباشند نوکائوتید گوانین 6 مطالعه جزئیات بیشتر به متن رحوع کنید.

داخل سلولی می شود که به نوبه خود پروتئین کینازهای ویژهای را فعال می نماید (فصل ۲ را نیز ببینید). FP فعال می نماید (فصل ۲ را نیز ببینید). FP فسفاتیدیل اینوزیتول را فعال می کنند که به تشکیل اینوزیتول تری فسفات انجامیده و متعاقباً ذخایر Ca^{2+} را به حرکت در می آورد و Ca^{2+} آزاد درون سلولی را افزایش می دهد. TP می آورد و $\mathrm{G}_{12/13}$ همچنین با G پروتئینهای بسیاری از جمله $\mathrm{G}_{12/13}$ و G_{13} بخفت می شود تا مسیرهای پیامرسانی G پروتئینهای کوچک را تحریک نماید و ممکن است از طریق $\mathrm{G}_{12}(\mathrm{TP}\alpha)$ یا $\mathrm{G}_{1}(\mathrm{TP}\alpha)$ به ترتیب آدنیلیل سیکلاز را فعال یا مهار نماید. ایزوفرمهای EP_{2} می توانند هم به افزایش کلسیم داخل سلولی و هم کاهش یا افزایش $\mathrm{G}_{1}(\mathrm{Sm})$ منجر شوند. گیرنده GP_{2} (همچنین با نام گیرنده جاذب مواد شیمیایی _ مولکول هومولوگ واقع بر سلولهای

TH2 یا cRTH2، نیز شناخته شدهاند) که ارتباطی با دیگر گیرندههای پروستانوئیدی ندارد، عضوی از ابر خانواده گیرندههای fMLP است. این گیرنده با پروتئین Gi جفت شده و به مهار سنتز cAMP و افزایش کلسیم داخل سلولی در انواع متعددی از سلول ها می انجامد.

لت از طریق گیرنده BLT_1 سبب آزادشدن اینوزتیول تری فسفات شده و به فعال شدن، دگرانولاسیون و تولید آنیون سوپراکسید در لکوسیتها می انجامد. گیرنده BLT_2 که گیرنده با میل ترکیبی پایین برای LTB_4 است با میل ترکیبی قابل قبولی به LTB_4 نیز متصل می شود، گرچه اهمیت به LTB_4 این می شود، گرچه اهمیت

¹⁻ Chemoattractant receptor-homologous molecule expressed on $T_{\rm H}^2$ cells - ${\rm CRT_{\rm H}^2}$

جدول ۱۸-۱ گیرندههای ایکوزانونید۱

				فنوتایپهای عمده در موشهای
یرنده (انسانی)	ليگاند درونزاد	لیگاندهای ثانویه	پروتئین G؛ پیامبر ثانویه	Knockout
DI	PGD ₂		G _s ; ↑cAMP	آسم الرژیک ↓
				بيمارى قلبي و عروقي التهابي
				پرفشاري خون ترومبوز
DE	PGD_2	15d-PGI ₂	Gi;† Cai ²⁺ ,‡ cAMP	التهاب آثرژیک مجاری هوایی †
				التهاب جلدي ا
E	PGE ₂	PGI ₂	G _q ;↑Ca ²⁺ i	سرطانزایی در کولون ل
· , E	PGE ₂		G _s ;†cAMP	اختلال در تخمکگذاری و باروری
EP _{31,II} ,III,IV,V,V	PGE ₂		G _i ; ↓ cAMP, ↑ Ca ²⁺	پرفشاری خون حساس به نمک
			G _s ; † cAMP	تومورزایی
			Gq;†PLC,†Ca ²⁺	
			G _i ;↓cAMP, †Ca ²⁺	
			G _s ;↑cAMP	
			G _q ;†PLC, †Ca ²⁺	
			G _{12/13} Rho activation	
EX	PGE ₂		G _s ;†cAMP	افزایش شدت انفارکتوس میوکارد
				پاسخ ایمنی / التهابی
				سرطانزایی کولون 🕽
				مجرای شریانی باز
FP _{A,B}	PGF _{2α}	isoPs	G _a ;†PLC,†Ca ²⁺	اختلال Parturition
	-		4 .	كاهش فشارخون پايه، پاسخ انقباض عروة
				↓ أترواسكلروز
3	PGI ₂	PGE ₂	G _s ;↑cAMP	پاسخ ترومبوتیک ↑
	2	4	8 '	پاسخ به آسیب عروقی †
				أترواسكاروزيس †
				فيبروز قلبي †
				هیپرتانسیون حساس به نم <i>ک</i>
TP_	TXA ₂	ısoPs	$G_{q'}$ $G_{12/13}$ G_{16}	زمان خونریزی †
TP _{a.f}	2		†PLC, †Ca ²⁺ ;	پاسخ به آسیب عروقی ا
			فعالیت Rho	اترواسکاروزیس ا
				بقا پس از پیوند قلب آلوگرافت †
, BLT ₁	LTB ₄		↓cAMP	بد پس در پیوند سب موسوست ا پاسخ التهابی
	2.54		G ₁₀ G _p †Ca ²⁺ _p	پسے سهبی ل حساسیت به انسولین در چاقی
			old ob ton b	
BLI	L TD	12/C) UETE	C the C the C	سرکوب بعضی از پاسخهای التهابی
DLI	LTB ₄	12(S)-HETE	G _q -like, G _i -like, G ₁₂	ل أرتريت التهابي
0.10	w. 1999a	12(R)-HETE	-like, † Ca ²⁺ ;	† كوليت أزمايشي
CyaLT	LTD ₄	LTC4/LTE4	G _q ; †PLC, †Ca ²⁺ ;	پاسخ ایمنی نفوذپذیری عبروقی ذاتی
				تطابق يافته ا
				التهاب ريوى و پاسخ فيبروتيک م
CysLT	LTC ₄ /LTD ₄	LTE ₄ ایکوزانوئیدها نیز نشار	G _q ;†PLC, †Ca ²⁺	التهاب ريوي و پاسخ فيبروتيک ل

⁺Ca²⁺ كلسيم داخل سلولي: CAMP= أدنوزين "و -۵- مونوفسفات: PLC = فسفوليباز soPs (C) ايزو پروستانها؛ $-\Delta^{12,44}PGJ_2$ 15-deoxy = 15d-PGJ₂

بیولوژیک این مشاهده روشن نیست. cysLT₂ و cysLT₂ با اتصال به G، منجر به افزایش +Ca²⁺ داخل سلولی می شوند. براساس مطالعات cysLT₂ همچنین با G₄ نیز ارتباطاتی دارد. یک گرنده لبتیم، GPR17 به cysLTs متصل شده و ممکن است سبب تنظیم منفی عملکرد cysLT₁ شود. اما نقش فیزیولوژیک آن همچنان ناشناخته است. همانگونه که در بالا اشاره شد EETs با مکانیسم اثرگذاری پاراکرین بر کانالهای پتاسیم وابسته به کلسیم در سلول های عضلات صاف سبب هایبرپولاریزاسیون و انبساط و نهایتاً شل شدن عروق می شوند این پدیده ها با الگوی مشابه با فعال شدن گیرندههای وابسته به پروتئینهای G_s رخ مے دھندہ اگر چه یک گیرندہ خاص برای EET ھنوز شناسایی نشده است. EETs همچنین ممکن است به صورت اتوکرین عملکرد و مستقیماً گیرندههای کانالی اندوتلیال را فعال کنند و سبب هابيريلاريزاسيون اندوتليال شوند، سيس از طريق اتصالات شکافدار یا کانالهای پتاسیمی به سلولهای عضله صاف منتقل می شوند. گیرندههای اختصاصی برای الزويروستانها هنوز مشخص نشده است و اهميت بيولوژيک آنها به عنوان یک لیگاند مؤثر بر گیرندههای پروستاگلاندینها همجنان ناشناخته است.

اگر چه پروستانوئیدها در خارج از بدن، اگر به غلظت کافی برسند، می توانند گیرندههای هستهای PPARs را فعال کنند، اما این مسئله که آیا این ترکیبات در داخل بدن به غلظتهای کافی میرسند که به عنوان لیگاندگیرندههای هستهای عمل کنند هنوز مورد سؤال است.

آثار يروستاكلاندينها وترومبوكسانها

پروستاگلاندینها و ترومبوکسانها آثار عُمدهای بر عضلات صاف عروقی، مجاری هوایی، دستگاه گوارش و تولیدمثل دارند. انقباض عضلات صاف با واسطه رهاسازی کلسیم روی میدهد حال آنکه اثرات شلکنندگی ناشی از تولید CAMP میباشد. بسیاری از اثرات انقباض ایکوزانوئیدها با کاهش کلسیم خارج سلولی ناشی از مصرف داروهای بلوککننده کلسیم، قابل مهار میباشد. سایر اهداف مهم آنها عبارتند از: پلاکتها، مونوسیتها، کلیهها، سیستم عصبی مرکزی، پایانههای عصبی خودکار پیش سینایسی، پایانههای اعصاب حسی، اعضاء مدرنریز، بافت چربی و چشم (آثار آن بر چشم ممکن است عضله صاف آن را نیز دربر گیرد).

A. عضلات صاف

۱. عروقی $_{\rm L}$ TXA یک منقبض کننده قوی عروقی است. همچنین این ماده برای عضلات صاف میتوژن محسوب شده و تنها ایکوزانوئیدی است که به گونهای متقاعدکننده نشان داده شده است که چنین اثری دارد. این اثر میتوژنی با مواجبهه سلولهای عضله صاف با تستوسترون تقویت میشود زیرا تستوسترون، گیرندههای TP سلولهای عضله صاف را تحت تنظیم افزایشی قرار می دهد. $_{\rm L}$ PGF نیز یک منقبض کننده عروقی است اما برای سلولهای عضله صاف میتوژن محسوب نمی شود. ایزوپروستان $_{\rm L}$ PGF و نکه به عنوان $_{\rm L}$ PGF نیز شناخته می شود) یکی دیگر از تنگ کنندههای عروقی است که می تواند از طریق گیرنده TP عمل کند.

پروستاگلاندینهای متسع کننده عروق، به ویژه PGI_2 و PGE_2 , با افزایش PAMP و PAMP و PAMP و PAMP باعث عضلات صاف، عمدتاً از طریق PAMP و گیرندههای PAMP باعث اتساع عروق می شوند. PAMP عروقی هم توسط عضلات صاف و هم سلولهای اندوتلیوم توسط PAMP که البته در سلولهای اندوتلیال نقش عمده را دارد، ساخته می شود. در جریانهای خونی ریز PAMP می PAMP می میشود. PAMP تکثیر سلولهای عضلات صاف اندوتلیال ساخته می شود. PAMP تکثیر سلولهای عضلات صاف را مهار می کند و یکی از اثرات مشخص آن در فشار خون ریوی به تأیید رسیده است. PAMP نیز دارای اثرات اتساع عروقی است که به ویژه در گرگرفتگی ناشی از داروی پایین آورنده چربی ناسین، اهمیت بسزایی دارد. نقش PAMP در دستگاه قلبی عروقی، تحت بررسی قرار دارد.

Y. دستگاه گوارش. اکثر پروستاگ. الاندینها و ترومبوکسانها، عضلات صاف گوارشی را فعال میکنند. عضلات طولی توسط PGE_2 (از طریق PGF_2) و PGF_2 (از طریق PGF_2) منقبض میشوند، در حالی که عضلات حلقوی توسط PGF_2 قویاً و از طریق PGE_1 به طور ضعیف منقبض شده و توسط PGE_2 (از طریق PGE_2) نیز شل میشوند. تجویز PGE_2 یا PGE_2 0 منجر به دردهای کولیکی (قسمت فارماکولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را در ادامه ببینید) میشود. لکوترینها نیز اثرات انقباضی قدرتمندی دارند.

۳. راههای هوایی، عضلات صاف تنفسی توسط PGE₂ و PGE

¹⁻ Peroxisome proliferator-activated receptor

²⁻ microcirculation

شل شده و توسط PGD₂ و TXA₂ و PGD₇ نیز منقبض می گردند. مطالعات انجام شده بر روی موشهای فاقد گیرنده PP₁ و DP₂ و DP₃ از نقش مهم این پرستانوئید در آسم می باشد. اگرچه به نظر می رسد گیرنده و DP₂ در بیماری های آلرژیک راه هسای هسوایسی دخیالت دارد. سیستئینیل لکوترین ها تنگ کننده های برونشی هستند. این لکوترین ها عمد تأ بر عضلات صاف راههای هوایی محیطی عمل کرده و هم در داخل عضلات صاف راههای هوایی محیطی عمل کرده و هم در داخل لکوترین ها ترشح موکوس از برونش ها را نیز تحریک کرده و سبب ادم مخاطی می شوند. برونکواسپاسم در حدود ۱۰٪ از سبب ادم مخاطی می شوند. برونکواسپاسم در حدود ۱۰٪ از افرادی که NSAIDs دریافت می کنند رخ می دهد که ممکن است به دلیل تغییر متابولیسم آراشیدونات از متابولیسم ۱ COX به تشکیل لکوترین باشد.

 عضلات صاف تولید مثلی، اعمال پروستاگلاندینها بر عضلات صاف تولید مثلی در ادامه تحت عنوان D (اعضاء تولید مثلی) مورد بحث قرار گرفته است.

B. يلاكتها

تحمع بلاكتي به طور بارزي تحت تأثير ايكوزانوتيدها قرار میگیرد. غلظتهای کم PGE تجمع پلاکتی را تقویت (توسط EP3) و غلظتهای بالای آن، تجمع را مهار میکنند (توسط IP). هم PGD, و هم PGI تجمع بالاكتى را به ترتيب از طريق افزایش تجزیه cAMP وابسته به DP و IP مهار میکنند. بسر خلاف نمونههای انسانی، DP, در سطح پلاکتهای موش، یافت نشده است. رTXA محصول عمده COX-1 بوده و تنها ایزوفرم COX می باشد که در پلاکتهای بالغ، بیان میگردد. رTAX یک جمع کننده پلاکتی بوده و اثرات دیگر آگونیستهای پلاکتی قوی تر مانند ترومبومین را تقویت می نماید. مسیرهای پیامرسانی TP-G_a میزان ⁺²Ca داخل سلولی را افزایش داده، پروتئین کیناز C را فعال کرده و تجمع پلاکتی و بیوسنتز مTXA را تسهیل مى نمايند. فعال شدن ، G12/G13، باعث القاي تنظيم Rho/Rho وابسته به كيناز فسفريلاسيون زنجيره سبك ميوزين مىشوند كه طی آن شکل پلاکتی تغییر میکند. موتاسیون نقطهای در TP انسانی باعث ایجاد یک اختلال خونریزی دهنده خفیف میشود. اعمال یلاکتی رTXA در داخل بدن توسط PGL که تجمع پلاکتی حاصل از تمام آگونیستهای شناخته شده را مهار میکند، PGP₂ محدود می گردد. بیوسنتز می TXA پلاکتی القاء شده توسط COX-1 ملى فعال شدن بالاكتها و تجمع آنها، افزايش مي يابد

و به طور غیرقابل برگشت، با تجویز دوزهای کم آسپرین مهار می مودد. متابولیتهای ادراری TXA₂ می سندرمهای بالینی فعال شدن پلاکتها همچون انفارکتوس قلبی و سکته مغزی، افزایش می یابد. COX-2 ماکروفاژی مسؤول بیوسنتز حدود ۱۰ درصد از TXA₂ در افراد سیگاری می باشد، حال آنکه مابقی از COX-1 ناشی می شود. این میزان متغیر، احتمالاً در مورد COX-2 ماکروفاژی، در برابر اثرات دوزهای کم آسپرین مقاوم می باشد. کارازماییهای که اعمال محافظتکننده قلبی در مقادیر کم و زیاد آسپیرین را مقایسه کنند، انجام نشده است. با این وجود، مقایسههای غیرمستقیم براساس کارآزماییهای کنترل شده با دارونما، اظهار نمی کنند که اثر مفید آسپیرین با افزایش مقدار، افزایش میابد. در حقیقت این مطالعات حاکی از یک ارتباط دوز سنتز یک ارتباط دوز سنتز معکوس هستند که احتمالاً منعکس کننده افزایش مهار سنتز یک و PGI₂ در مقادیر بالای آسپیرین می باشد.

C.کلبه

هم مدولا و هم قشر کلیه، پروستاگلاندین را سنتز میکنند که مدولا نسبت به قشر سهم بسیار بیشتری دارد. COX-1 عمدتاً در مجاری جمع کننده قشری و مرکزی و سلولهای مزانژیال، اندوتلیوم شریانی، و سلولهای اییتلیالی کیسول بومن، بیان می شود. COX-2 به سلولهای بینابینی مدولای کلیه، ماکولا دنسا و بخش ضخیم قشری صعودی محدود می شود.

تولیدات ایکوزانوئیدی عمده کلیوی، PGL و سیس PGF₂₂₂ و TXA مى باشد. همچنين كليه چندين هيدروكسى ایکوزاتتراانوئیک اسید لکوترین، محصولات سیتوکروم P450 و ابوكسيد مي سازد. پروستاگلاندين ها نقش مهمي در حفظ فشارخون و تنظیم عملکرد کلیوی مخصوصاً در کلیههایی که عملکرد مرزی دارند و همچنین در وضعیتهای کاهش حجم خون ایفا میکنند. در چنین شرایطی، PGE و PGI القاء شده توسط COX-2 قشر كليه، با اثرات موضعي اتساع عروقي، جريان خون و فیلتراسیون گلومرولی را حفظ مینمایند. این پروستاگلاندینها همچنین با تنظیم دفع آب و سدیم، فشارخون سیستمیک را تنظیم می نمایند. بیان COX-2 مدولاری و amPGES-1 تحت شرايط افزايش دريافت نمك، افزايش مييابد. پروستانوئیدهای القاء شده از COX-2، جریان خون مدولا را افزایش داده و بازجذب سدیم توبولی را مهار میکنند حال آنکه محصولات القاء شده از COX-1، دفع نمک از توبول های جمع كننده را افزايش مي دهند. احتمالاً تضعيف اثر هورمون آنتی دیورتیک (ADH) بر آدنیل سیکلاز، باعث افزایش کلیرانس

آب می شود. فقدان چنین اثراتی، احتمالاً توجیه کننده فشار خون بالای سیستمیک یا حساس به نمک می باشد که ممکن است با مهار COX ارتباط داشته باشند. یک درک نادرست شایع (که اغلب در بحث عوارض قلبی عروقی داروهایی چون روفکوکسیب مطرح می شود)، فشارخون بالای ثانویه به مصرف می اشد. مدرهای مؤثر بر قوس مانند فورزماید بخشی از اثر خود می باشد. مدرهای مؤثر بر قوس مانند فورزماید بخشی از اثر سبب را با تحریک COX اعمال می کنند. در کلیه سالم، این اثر سبب افزایش سنتز پروستاگلاندینهای متسع کننده عروقی می شود. بنابراین پاسخ بیمار به یک مدر مؤثر بر قوس در صورت تجویز همزمان یک مهارکننده COX از بین می رود (فصل ۱۵ را ببین می رود (فصل ۱۵ را ببین می رود (فصل ۱۵ را

اثـرات پـروستاگـلاندینهای کـلیوی دارای پـیچیدگیهای بیشتری نیز میباشد. بیان آنزیم COX-2 قشـری (کـورتیکال) برخلاف نوع مرکزی (مدولاری)، با کاهش جذب نمک، افزایش مییابد و منجر به رهـاسازی بیشتر رنین میشود. این امر فیلتراسیون گلومرولی را افزایش داده و بـاعث بـازجـذب بیشتر سدیم و به دنبال آن افزایش فشارخون میشود. گمان بـر این است که PGE_2 با فعال کردن PGE_2 یی PGE_3 رهـاسازی رنین را تحریک میکند که تحریک میکند. PGI_2 نیز آزادسازی رنین را تحریک میکند که این امر ممکن است با حفظ فشارخون در وضعیتهای کـاهش حجم و پاتوژنز فشارخون کلیوی ـ عروقی، ارتباطاتی داشته باشد. میهارخون بینجامد.

تلامی المیلی المیلی عروق داخل کلیوی (و احتمالاً یک اثر شبه TXA2 سبب تنگی عروق داخل کلیوی (و احتمالاً یک اثر شبه ADH می شود که منجر به کاهش عملکرد کلیوی می گردد. کلیه سالم تنها مقدار کمی TXA_2 می سازد. با این وجود دارد (مانند شرایطی که ارتشاح کلیه با سلولهای التهابی وجود دارد (مانند گلومرولونقریتها و پسرندن پیوند کلیه)، سلولهای التهابی (مونوسیت ماکروفاژها) مقادیر فراوانی TXA_2 آزاد می کنند. از گیرنده آن باید عملکرد کلیه را در این بیماران بهبود بخشند اما چنین دارویی جهت استفاده بالینی در دسترس نیست. فشارخون بالا، در بعضی مدلهای حیوانی مانند مدل کلیه PGL همراه است، افزایش سنتز TXA_2 و کاهش سنتز TXA_2 و ممراه است، افزایش سنخص نشده است که این تغییرات از عوامل مسبب اولیه هستند یا پاسخهای ثانویه. به طور مشابهی، در عوارض کلیوی ناشی از سیکلوسپورین نیز افزایش تشکیل TXA_2 گزارش شده است اما تاکنون هیچ رابطه علی برقرار نشده است. TXA_2 و PGF

ممکن است با تنظیم ترشح رنین در کلیه فشارخون را افزایش دهد اگر چه که تحقیقات زیادی لازم به اجراست اما أنتاگونیستهای EP قابلیت بسیار زیادی به عنوان یک داروی ضدفشارخون دارند.

D. اعضاء توليدمثلي

ا. اعضاء تولیدمثلی مؤنث \dots مطالعات حیوانی بیانگر نقش PGE_2 و $\operatorname{PGF}_{2\alpha}$ و $\operatorname{PGF}_{2\alpha}$ و $\operatorname{PGF}_{2\alpha}$ در م \dots راحل اولی TXA_2 بالامی، لوتئولیز PGE_2 و باروری میباشد. عضله رحم توسط TXA_2 $\operatorname{PGF}_{2\alpha}$ و غلظتهای کم PGE_2 سبب شل شدن آن PGE_2 همراه با اکسی توسین برای شروع زایمان میشوند. $\operatorname{PGF}_{2\alpha}$ همراه با اکسی توسین برای شروع زایمان ضروری است. اثرات پروستاگلاندینها بر عملکرد رحم در ادامه مطلب شرح داده شده است (فارماکولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را ببینید).

۲. اعضاء تولیدمثلی مذکر _ با وجود کشف پروستاگلاندینها در مایع منی و اثرات آنها بر رحم ، نقش پروستاگلاندینها در منی هنوز در حد فرضیه است، منبع عمده این پروستاگلاندینها کیسههای منی است، پروستات (علی رغم نام 'پروستاگلاندین') و بیضهها تنها مقادیر کمی سنتز می کنند. عواملی که غلظت پروستاگلاندینها را در پلاسمای منی انسان تعیین می کنند، دقیقا مشخص نشدهاند اما تستوسترون قطعاً سبب تولید پروستاگلاندین می شود. ترومبوکسان و لکوترینها در پلاسمای منی یافت نشدهاند. مردانی که غلظت پروستاگلاندینهای مایع منی یافت نشدهاند. مردانی که غلظت پروستاگلاندینهای مایع منی آنها کم است نسبتاً نابارورند.

پروستاگلاندینهای شلکننده عضلات صاف مانند PGE₁ با شلکردن عضلات صاف اجسام غاری نعوظ را تقویت میکنند (قسمت فارماکولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را ببینید).

سیستم عصبی مرکزی و محیطی. ${f E}$

۱. تب $_{-}$ PGE $_{2}$ به خصوص اگر مستقیماً به داخل بطنهای مغزی تجویز شود، دمای بدن را بالا میبرد که این اثر بیشتر به واسطه گیرندههای EP $_{1}$ انجام میگیرد (اگرچه EP $_{2}$ نیز نقش اندکی دارند). PGF $_{2}$ و PGF $_{2}$ برونزاد سبب القای تب میشوند در حالی که PGD $_{2}$ و TXA $_{2}$ چنین اثری ندارند. تبزاهای درونزاد، اینترلوکین $_{-}$ ۱ آزاد میکنند که به نوبه خود موجب سنتز

¹⁻ Rofecoxib 2- luteolysis

³⁻ fertilization

⁴⁻ uterotropic effect

و آزادسازی PGE_2 می شود. این سنتز توسط آسپیرین و سایر ترکیبات ضد تب، مهار می شود.

7. خواب PGD_2 به دنبال تزریق به داخل بطنهای مغزی با فعال کردن گیرندههای DP_1 و آزادسازی ثانویه آدنوزین سبب القای خواب طبیعی (که با آنالیز نوار مغز مشخص می شود) می گردد. تزریق PGE_2 به داخل هیپوتالاموس خلفی سبب احساس ضعف می شود.

 انتقال عصبی _ تركیبات PGE آزادشدن نـورایـینفرین از یایانههای عصبی پس عقدهای سمپاتیک را مهار میکنند. به علاوه NSAIDها آزادشدن نورایینفرین در داخل بدن را افزایش م___دهند کـه این مسئله بیانگر نـقش فـیزیولوژیک يروستاگلاندينها در اين فرآيند است. بنابراين تنگي عروقي كه طی درمان با مهارکنندههای COX مشاهده می شود ممکن است تا حدودی ناشی از افزایش رهاسازی نوراپینفرین و مهار سنتز گشادکنندههای عروقی نظیر PGE و PGI میباشد. PGE و PGL با افزایش تحریکیذیری غشایی انتهایی، بایانههای عصبی محیطی را به محرک دردناک حساس میکنند. PGE از طریق گیرنده EP₁ و EP₂ عمل میکند و به منظور تحریک فعالیت کانال های کاتیونی و مهار فعالیت کانال ۴ شاپرپولاریزه كنند، اثرات خود را اعمال ميكند. لذا تحريك يذيري غشاء سلول را افزایش میدهد. پروستاگلاندینها همچنین درد را مدیریت میکنند. COX-1 و هم COX-2 در طناب نخاعی آزادشده و یروستاگلاندین ها در پاسخ به محرک دردناک آزاد می شود. PGE و و بنابر PGL ، PGP و PGF که در حساسیت پذیری مرکزی نقش دارند، و سبب تحریکپذیری نورونهای شاخ پشتی نخاع میشود. که شدت درد، محل درک درد و فرم و شل درد را تعیین می کند، رPGE بر گیرنده رEP و به منظور تسهیل نوروترانسمیتر تحریکی پیش سیناپسی و مهار نوروترانسمیتر گلیسینرژیک عمل میکنند و همچنین سبب تقویت نوروترانسمیتر تحریکی عمل ميكند

F. التهاب و ایمنی

 ${\rm PGE}_2$ و ${\rm PGI}_2$ از پروستانوئیدهای غالب در التهابات میباشند. هر دو با افزایش جریان خون در نواحی التهابی به وضوح، باعث ایجاد ادم و انفیلتراسیون لوکوسیتی میشوند. ${\rm PGI}_2$ و ${\rm PGI}_2$ به ترتیب با فعال کردن ${\rm EP}_2$ و ${\rm PI}_2$ ، باعث افزایش نفوذپذیری عروقی و انفیلتراسیون لوکوسیتی میشوند. ${\rm TXA}_2$ ، همچنین، با اثرات

أكونيستي يلاكتي، باعث افزايش برهمكنش يلاكت ـ لكوسيت مى شود. يروستاگلاندين هايي كه احتمالاً توسط لنفوسيت ها نيز ساخته شدهاند، به گونهای مثبت یا منفی عملکرد لنفوسیتها را تحت تأثير قرار ميدهند. PGE و TXA با تنظيم أيوپتوز و تیموسیتهای نابالغ می توانند نقش مؤثری در تولید لنفوسیتهای T ایفا کنند. PGL در سرکوب سیستم ایمنی و با دخالت در بلوغ سلولهای دندریتیک و جذب و عرضه آنتیژن به سلولهای ایمنی دخالت دارد. PGE₂ با مهار تمایز لنفوسیتهای B به پلاسماسلهای تولیدکننده آنتی بادی، پاسخ ایمونولوژیک را سركوب مى كند كه باعث كاهش باسخ أنتى بادى هومورال میشود. PGE₂ همچنین، عملکرد سلولهای T سیتوتوکسیک تزاید ناشی از میتوژن لنفوسیتهای T و رهاسازی سیتوکین از لنفوسیتهای T_{H} را مهار میکند. PGE_{2} میتواند تمایز سلولهای میلوئیدی و ماکروفاژهای ایمنی سرکوب کننده تیپ ۲ و فنوتیپهای سرکوپ کننده میلوئیدی را تعدیل کند. این اثرات احتمالاً در تومورها که فنوتیپهای تیپ ۲ غالب است در فرار از ایمنی تأثیر دارد. PGD، محصول عمده ماستسلها، یک جاذب اتوزینوفیلی قدرتمند است که همچنین دگرانولاسیون و بیوسنتز لکوترینها را نیز القاء میکند. PGD₂ همچنین از طریق فعال کردن DP_2 و احتمالاً DP_1 باعث کموتاکسی و مهاجرت لنفوسیتهای TH2 می شود. این امر که چگونه این دو گیرنده فعالیت PGD₂ در التهابات و ایمنی را هماهنگ مینمایند، روشن نیست. محصول تجزیه ه PGD، PGJ، نیز در غلظتهای تشكيل شده در محيط آزمايشگاه، منجر به فعال شدن اثوزینوفیلها با واسطه گیرنده رCRTH₂) شده است.

G. متابولیسم استخوان

پروستاگلاندینها در بافت اسکلتی فراوان بوده و توسط استئوبلاستها و ساولهای خسونساز مجاورشان ساخته می شوند. اثر عمده پروستاگلاندینها (به خصوص PGE_2 که بر EP_4 اثر می کند) تحریک جذب و تشکیل استخوان یا همان بازچرخش استخوانی است. حذف گیرندههای EP_4 در موشها منجر به عدم تعادل بین جذب استخوان و تشکیل آن شده و در حیوانات مسن تر موجب تعادل منفی توده و تراکم استخوانی می گردد. پروستاگلاندینها میمکن است واسطه آثار نیروی مکانیکی بر استخوانها و تغییرات استخوان طی التهاب باشند. حذف EP_4 و مهار بیوسنتز پروستاگلاندین در مدلهای حیوانی هر دو با اختلال در فرآیند التیام شکستگی همراه بودهاند. مهارکنندههای COX نیز می توانند با تداخل در اثرات

پروستاگلاندین، تکثیر تمایز و فیبروز میوسیتها در پاسخ به اسیب و التیام عضله اسکلتی را کند کنند. پروستاگلاندینها ممکن است در از دسترفتن استخوان در جریان یائسگی، سهیم باشد. این فرضیه وجود دارد که NSAIDها ممکن است در پوکی استخوان و پیشگیری از دستدادن استخوان در زنان مسنتر ارزش درمانی داشته باشند. با این وجود، ارزیابی کنترل شده این مداخلات درمانی هنوز انجام نشده است. NSAIDها، به ویژه مداخلات درمانی مهار COX-2 اختصاصی هستند، باعث تأخیر در بهود استخوان در مدلهای آزمایش شکستگیها شدهاند.

H. چشم

مشتقات PGE و PGF فشار داخل چشمی را پایین می آورند. مکانیسم این عمل نامشخص است اما احتمالاً افزایش خروج مایع زلالیه از اتاقک قدامی را در بر می گیرد (قسمت فارما کولوژی بالینی ایکوزانوئیدها را ببینید).

I. سرطان

نقش پروستاگلاندینها، و به ویژه مسیر COX-2، در ایجاد بدخیمیها، از موضوعات بسیار مورد علاقه بوده است. مهار فارماکولوژیک و یا حذفهای ژنتیکی COX-2 از تشکیل مدلهای توموری کولون، بستان، ریه و سایر سرطانها، جلوگیری نموده است. مطالعات اپیدمیولوژیک انسانی گسترده بیانگر آن است که مصرف اتفاقی NSAIDها، با کاهش قابل توجه خطر نسبی ایجاد سرطانهای مذکور و سایر سرطانها، همراه میباشد. به نظر نمیرسد مصرف طولانی مدت آسیرین با دوزهای کم بر وقوع سرطان تأثیر بگذارد. به هر حال مطالعات نشان میدهد که سبب کاهش مرگ ومیر ناشی از سرطان می شود. اثرات ضد سرطانی آسیرین وابسته به مسیر PI3/Kinase/AKT در سلولهای توموری است. مهارکنندههای COX در بیماران دچار پولیپهای فامیلیال کولون¹ به طور معناداری تشکیل این پولیپها را کاهش دادهاند. پلیمرفیسم در COX-2 نيز با افزايش بروز بعضى از سرطانها ارتباط داشته است. بسیاری از مطالعات مؤید آن می باشند که میزان بیان COX-2 با مارکرهای پیشرفت سرطان پستان، ارتباط داشته است. در بافتهای پستانی موش، COX-2، پروانکوژن بوده است و مصرف NSAID، خطر سرطان سینه در زنان، به ویـژه جهت تومورهای گیرنده هورمونی مثبت، کاهش داده است. على رغم حمايتي كه از COX-2 به عنوان منبع غالب پروستاگلندینهای پیشسرطانی میشود، کارآزماییهای بالینی تصادفی به منظور تعیین رخداد اثرات برتر ضد سرطانزاها با مهار

انتخابی COX-2 در مقایسه با NSAIDهای غیرانتخابی صورت نگرفته است. در واقع اطلاعات حاصل از مدلهای حیوانی و مطالعات اپیدمیولوژیک در انسان موافق با نقش COX-1 و نیز COX-2 در تولید پروستاگلندینهای پیش سرطانزا هستند.

PGE2 که پروستانوئید اصلی پیش سرطانزا می باشد، شروع، پیشرفت و متاستاز تومور را از طریق اثرات زیستی متعدد تسهیل کرده، سبب افزایش تکثیر و رگزایی، مهار آپویتوز، تقویت تهاجم سلولی و تعدیل سرکوب ایمنی می شود. بیان mPGES-1 در تــومور افــزایش مـــی یابد و مـطالعات یــیش بالینی از نــقش مهارکنندههای mpGES-1 در کموترایی و درمان سرطان حکایت دارد. در تومورها کاهش سطح OATP2A1 و 15-PGDH، که جذب سلولی و غیرفعال شدن متابولیک PGE را میانجی گری میکند، احتمالاً در پایداری فعالیت PGE₂ نقش دارد. نقشهای پیش سرطانزایی و ضد سرطانزایی سایر پروستانوئیدها، تحت بررسی است و در این میان مکلک یک میانجی پیش سرطانزای دیگر است که یا از COX-2 ماکروفاژ و یا از COX-1 یالاکت مشتق می شود. مطالعاتی که در موشهای فاقد گیرندههای EP، EP₂ یا EP₄ انجام شده از کاهش خطر بیماری در مدلهای متعدد سرطانزایی، حمایت کرده است. در مقابل EP₃ هیچ نقشی در برخی سرطانها ندارد و یا حتی دارای نقش محافظتی نیز مى باشد. فعال سازى انتقالى گيرنده عامل رشد اييدرمى (EGFR) با فعالیت پیش سرطانزایی هPGE مرتبط بوده است. PGE بر گیرنده DP، عمل نموده و ممکن است سبب کاهش آنژیوژنز و کاهش پیشرفت توموری شود.

آثار متابولیتهای مشتق از لیپواکسیژناز و سیتوکروم P450

عملکرد لیپواکسیژنازها، ترکیباتی تولید میکند که می توانند را پاسخهای سلولی ویژهای که در التهاب و ایمنی اهمیت دارند را تنظیم کنند. متابولیتهای حاصل از سیتوکروم P450 یا به طور مستقیم یا از طریق متابولیزه شدن به ترکیبات فعال، عملکردهای انتقالی نفرون را متأثر میکنند (پایین را ببینید)، بسیاری از اعمال بیولوژیک اشکال مختلف هیدروکسی و هیدروپراکسی ایکوزاانوئیک اسیدها ناشناختهاند، اما قدرت فارماکولوژیک آنها قابل ملاحظه است.

A. سلولهای خونی و التهاب

 $_{4}$ LTB (که بر $_{1}$ BLT عمل میکند)، یک جذب کننده شیمیایی قدرتمند برای لنفوسیتهای $_{1}$ ، اثوزینوفیلها، منوسیتها و

¹⁻ familial polyposis coli

احتمالاً ماست سلها میباشند $_{\rm A}$ در فعال سازی نوتروفیلها، اوزینوفیلها و سایر سلولها و چسبندگی سلولهای مونوسیت دخالت دارد. سیستنثیل لکوترینها قوی $_{\rm C}$ برای ائوزینوفیل و لنفوسیتهای $_{\rm C}$ هستند. حال آنکه سیستثینیل لکوترینها نیز جاذبهای شیمیایی قدر تمند برای ائوزینوفیلها و لنفوسیتهای $_{\rm C}$ محسوب می شوند. سیستثینل لکوترینها، لنفوسیتهای $_{\rm C}$ محسوب می شوند. سیستثینل لکوترینها، احتمال مجموعه مجزایی از سیتوکینها را در خلال فعال شدن ماستسل $_{\rm C}$ $_{\rm C}$

لیپوکسینها، اثرات متنوعی بر لکوسیتها دارند که شامل فعال کردن مونوسیتها و ماکروفاژها و مهار فعال شدن نوتروفیلها، اثوزینوفیلها و لنفوسیتها میباشد. لیپوکسین A و هر دو سیتوتوکسیسته سلولهای کشنده طبیعی را مهار میکنند.

B. عضلات قلبي و عضلات صاف

۱. دستگاه قلبی ـ عروقی ـ HETE ـ رغظتهای کم تکثیر سلولهای عروقی عضله صاف را افزایش داده و سبب مهاجرت آنها می شود. این ترکیب ممکن است در تکثیر عضلانی انتیمایی که به دنبال آسیب عروقی (مثلاً ناشی از آنژیوپلاستی) حده، ایفای نقش کند. ایزومر فضایی آن، Na+/K+ ATPase در جاذب شیمیایی نیست اما مهارکننده قوی Na+/K+ می دروقی عضلات صاف عروقی بلات سبب انقباض عروقی عضلات صاف عروقی بخسلات ساف عروقی عضلات انقباض عروقی عضلات صاف تحدید در آسیب ناشی از آترواسکلروز را فراهم می کند. LTC و LTD قدرت انقباضی میوکارد و جریان خون کرونری را کاهش داده و منجر به سرکوب قلب می شود. لیپوکسین A و لیپوکسین B در خارج از بدن اثرات تنگ کنندگی عروقی اعمال می کنند. علاوه بر اثرات گشادکنندگی عروقی اعمال می کنش هایپر تروفی سیستمیک و تکثیر و تمایز عضلات صاف عروق ریوی می شود.

سنتز می کنند که یک جاذب شیمیایی برای نوتروفیل هاست. مخاط کولون مبتلایان به بیماری التهابی روده حاوی مقادیر بسیار افزایش یافته ای از LTB_4 می باشد. به نظر می رسد که فعال شدن گیرنده BLT_2 احتمالاً به واسطه آگونیست نقش محافظتی در اپی تلیوم کلون داشته و نقش مفیدی در ایجاد سد غشایی سلولی دارد.

۳. راههای هوایی — سیستثینیل لکوترینها به ویژه پLTC و LTD تنگکنندههای برونشی قدرتمندی بوده و نیز سبب افزایش نفوذپذیری عروق کوچک، اگزوداسیون پلاسما و ترشح موکوس در راههای هوایی میشوند. هنوز در این مسأله که آیا الگو و اختصاصیبودن گیرندههای لکوترین در مدلهای حیوانی و انسانها متفاوتند، اختلاف نظر وجود دارد. گیرندههای ویژه لTC هنوز در بافت ریه انسان یافت نشده است در حالی که گیرندههای پLTC با میل ترکیبی کم و زیاد هر دو موجودند.

C. دستگاه کلیوی

شواهدی اساسی در نقش محصولات اپواکسیژناز در تنظیم فعالیت کلیه وجود دارد، هر چند چگونگی دقیق آن در کلیه انسانی، همچنان أشكار نمیباشد. EETs و نيز EETs در بافت كليه توليد مي شوند. 20-HETE، بأ قدرت كانال هاي یتاسیمی فعال شده در اثر +Ca² در عضله صاف را بلوک کرده و منجر به انقباض عروق کلیه که از عوامل دخیل در ایجاد افزایش فشارخون می باشد، می گردد. در مقابل، مطالعاتی وجود دارند که بر اثرات ضد فشارخون EETs با واسطه اثرات أنها بر أتساع عروق و اثر ناتریورتیک، دلالت میکنند. EETs سبب افزایش جریان خون کلیه میشوند و با محدود کردن اینفیلتراسیون ماكروفاژها، از كليه در مقابل أسيبهاي التهابي حمايت ميكنند. مهار اپوکساید هیدرولاز محلول، که فعالیت بیولوژیک EETs را طولانی میکند، آن را به عنوان یک پتانسیل دارویی جدید جهت فشارخون بالا، مطرح كرده است. اگر به قابلیت تنگ كنندگی عروقی و تحریک کنندگی توموری ناشی از اثرات آنتی آپوپتوزی نازمند باررسي و مطالعات دقیق تری است اما مطالعات أزمایشگاهی و مدلهای حیوانی از نقش داروهایی با هدف اپوکساید هیدرولاز محلول در کنترل فشارخون، حمایت کردهاند. اگرچه که پتانسیل آنها جهت انقباض عروقی ریوی و تقویت بروز تومور به واسطه اثرات ضد آپویتوزی نیازمند بررسیهای دقیق تر

۲. دستگاه گوارش _ سلولهای اپی تلیال کولون انسان، LTB4

D. متفرقه

آثار این فرآوردهها بر اعضا تولید مثلی هنوز روشن نشده است. بهطور مشابهی، اعمال آنها بر سیستم عصبی مرکزی نیز ييشنهاد شده اما تأييد نشدهاند. HETE-12 ترشح الدوسترون از قشر آدرنال را تحریک کرده و واسطه بخشی از فرآیند آزادشدن الدوسيترون تيوسط أنيثريوتانسين ١٦ (و نيه هيورمون آدرنوکورتیکوتروپیک) میباشد. غلظتهای بسیار کم LTC غلظتهای بالاتر ایوکسیدهای مشتق از آراشیدونات آزادشدن هورمون لوتثینیزان (LH) و هورمون آزادکنندهٔ LH از سلولهای ایزوله هیپوفیز قدامی موش صحرایی را شدت می بخشند.

مهار سنتز ايكوزانوئيدها

كورتيكواستروئيدها تمام راههاى شناخته شده ايكوزانوئيدها را مسدود میکنند که احتمالاً بخشی از این اثر را با تحریک سنتز چندین پروتئین مهاری که مجموعاً آنکسینها ٔ یا لیبوکورتینها ٔ خوانده مىشوند، اعمال مىكنند. اين تركيبات احتمالاً با دخالت در اتصال آن فسفولیپید و بنابراین جلوگیری از آزادشدن اسید آراشیدونیک، فعالیت فسفولییاز A, را مهار می کنند.

NSAIDها (مثلاً ایندومتاسین، ایبوپروفن، فصل ۳۶ را ببینید) با مهار برگشت پذیر فعالیت COX هم تشکیل پروستاگلاندین و هیم ترومبوکسان را مسدود میکنند. NSAIDهای قدیمی برای COX-1 یا COX-2 انتخابی نیستند. مهارکنندههای انتخابی COX-2 که اخیراً ایجاد شدهاند، میثل داروهای قدیمی تر از نظر درجه انتخابی بودن با هم تفاوت دارند. در واقع، در افراد گوناگون تنوع بسیاری در اثر ناشی از یک NSAID خاص و در یک دوز خاص، وجود دارد. آسیبرین یک مهارکننده برگشتناپذیر COX است. از آن جا که COX-1 (تنها ایزوفرمی که در پلاکت رسیده، بیان می شود) در پلاکتها که فاقد هستهاند نمى تواند از طريق بيوسنتز پروتئين جايگزين شود، سنتز رTXA به مدت طولانی مهار می شود.

آگونیستها و آنتاگونیستهای گیرنده EP جبهت درمان شکستگی استخوان و پوکی استخوان در حال ارزیابی هستند در حالی که آنتاگونیستهای گیرنده TP از نظر کارآیی در درمان سندرمهای قلبی ـ عروقی تحت تحقیق و بررسی هستند. مهار مستقيم بيوسنتز PGE از طريق مهار انتخابي ايزوفرم القاءيذير mPGES-1 جهت کشف پتانسیلهای درمانی در درد، التهاب، بیماریهای قلبی ـ عروقی و پیشگیریهای دارویی از سرطانها تحت بررسی قرار دارد.

اگرچه نسبت به انواع استنشاقی کورتیکواستروئیدها، مهارکننده LOX (زیلوتون) و أنتاگونیستهای انتخابی گــيرنده CysLT، جــهت لكــوترينها (زفـيرلوكاست؟، مونتهلوکاست^۵، و پرانلوکاست^۶؛ فصل ۲۰ را پیبنید) اثرات كمترى دارند، در موارد باليني خفيف تا متوسط آسم مصرف می شوند. شواهد روزافزونی که از نقش لکوترینها در بیماری های قلبی _ عروقی، وجود دارد، پتانسیل کاربردهای درمانی این تعدیل کنندههای لکوترینی را افزایش داده است. نتایج متناقضی نیز در پژوهشهای حیوانی، بسته به مدل بیماری و اهداف مولکولی مورد نظر (FLAP)، گزارش شده است. مطالعات ژنتیک انسانی، وجود ارتباطاتی بین بیماریهای قلبی ـ عروقی و پلیمرفیسم در آنزیمهای بیوسنتز لکوترین، آنزیمهای بیوسنتیک، تداخل که بین LOX-5 و COX-2 را در بعضی از جمعیتها را شرح داده است.

NSAIDها معمولاً در غلظتهای که فعالیت COX را مهار مىكنند، باعث مهار فعاليت ليبواكسيژناز نمى شوند. در حقيقت NSAIDها با جلوگیری از قرارگرفتن اسید آراشیدونیک مسیر COX می توانند سویسترای پیشتری جبهت متابولیزهشدن در مسیرهای لیپواکسیژناز فراهم کرده و منجر به افزایش تشکیل لکوترینهای التهابی شوند. حتی در میان مسیرهای وابسته به COX مهار سنتز یک فرآورده ممکن است سنتز یک فرآورده دیگر توسط همان آنزیم را افزایش دهد. بنابراین پژوهشگران در حال ساخت داروهایی هستند که هم COX و هم لیبواکسیژناز را مهار کنند.

■ فارماكولوژی بالینی ایکوزانو ئیدها

چندین راهکار در استفاده بالینی از ایکوزانوئیدها به کار گرفته شده است. نخست آنالوگهای طولانی اثر خوراکی یا تزریقی پایدار پروستاگلاندینهای طبیعی ایجاد شدند (شکل ۵-۱۸). در قدم دوم مهارکنندههای آنزیمی و آنتاگونیستهای گیرنده جهت تداخل با سنتز یا اثرات ایکوزانوئیدها ایجاد شدند. پیبردن به این که COX-2 منبع عمده پروستانوئیدهای التهایی است، منجر به ایجاد مهارکنندههای انتخابی COX-2 گردید. بنابراین اعمال وابسته به COX-1 دستگاه گوارش و کلیه حفظ شده و عوارض أنها كاهش يافت. هر چند، أشكار است كه كاهش قابل ملاحظه در بیوسنتز رPGL که به دنیال میهار COX-2 و بدون میهار

I- Annexins

³⁻ Zileuton

⁵⁻ Montelukast

⁴⁻ Zafirlukast

⁶⁻ Pranlukası

شکل ۵-۱۸ ساختار شیمیایی برخی از پروستاگلاندینها و آنالوگهای آنها که در حال حاضر، استفاده بالیبی دارند.

هـمزمان TXA₂ نـاشی از COX-1 پـلاکـتی، روی میدهد، مـحدودیتهای حفاظتی بـر مـدیاتورهای انـدوژن اخـتلالات عملکردی قلبی ـ عروقی را برمیدارد و منجر به افزایش حوادث قلبی ـ عروقی در بیمارانی میشود که مهارکنندههای اختصاصی COX-2 مصرف مینمایند. قدم آخر تغییر در رژیم غذایی (جهت

تغییر در اسیدهای چرب غیر اشباع پیشساز در فسفولیپیدهای غشاء سلولی و در نتیجه تغییر در سنتز ایکوزانوئیدها) است که به طور گسترده به صورت محصولات بدون نسخه و در رژیمهایی که بر افزایش مصرف ماهیهای آب سرد تأکید میکنند اجرا می شود.

دستگاه تولیدمثلی مؤنث

مطالعات انتجام شده بر موشهای جهش یافته، نقش پروستاگلاندینها در تولیدمثل و زایمان را تأیید کردهاند. به نظر ميرسد PGF-ρα حاصل از COX-1 در تجزیه جسم زرد مهم باشد که این مطلب با تأخیر زایمان در موش های فاقد COX-1، مطابقت دارد. تعامل پیچیده PGF,α و اکسی توسین برای شروع زایمان حیاتی است. موشهای فاقد گیرنده مP در مرحله قبل از كاشت بلاستوسيت دجار نقص هستند اين نقص زمينهساز برخي از مشکلات بچهزایی مشاهده شده در موشهای جهش یافته از نظر COX-2 است.

و PGF $_2$ و PGF $_2$ اعمال اکسی توسیک قدر تمندی دارند. توانایی پروستاگلاندینهای E و F و آنالوگهای آنها در ایجاد انقباضات رحمی و ختم حاملگی در هر مرحله از آن، در بالین به کار گرفته شده است. مطالعات بسیاری در سراسر جهان، ثابت کردهاند که تجویز پروستاگلاندین در ختم حاملگی مؤثر است. این داروها جهت سقط در سه ماهه دوم و سوم و نیز آماده کردن و نرم نمودن رحم قبل از سقط به کار میروند. به نظر میرسد این یروستاگلاندینها با افزایش محتوای پروتئوگلیکان و تغییر خواص بیوفیزیکی کلاژن، گردن رحم را نرم کنند.

دینویروستون ایک فرآورده صناعی ،PGE است که به عنوان یک ماده اکسی توکسیک از راه واژن تجویز می شود. این دارو در ایالات متحده آمریکا جهت القای سقط در سه ماهه دوم بارداری، سقط فراموش شده، منول هیداتیدیفرم خوشخیم، نرمکردن گردن رحم برای القای زایمان در انتهای حاملگی یا نزدیک به آن تأیید شده است (ادامه را ببینید).

دینوپروستون در طول حاملگی انقباض رحم را افزایش میدهد. با پیشرفت حاملگی، رحم پاسخ انقباضی خود را افزایش داده و اثر انقباض اکسی توسین نیز تقویت می شود. همچنین دینوپروستون مستقیماً بر کلاژناز گردن رحم اثر گذاشته و گردن را نرم میکند. مقدار تجویز شده از راه واژن، وارد گردش خون مادر میشود، مقدار کمی نیز از راه گردن رحم و دستگاه لنفاوی مستقیماً جذب رحم می شود. دینوپروستون در بافتهای موضعی و نیز با اولین عبور از ریهها متابولیزه (۹۵٪) میشود. متابولیتهای حاصل عمدتاً از راه ادرار دفع می شوند. نیمه عمر پالاسمایی آن ۵-۲/۵ دقیقه است.

مقدار توصیه شده دینویروستون، جهت القای سقط، ۲۰ میلے گرم به صورت شیاف واژینال است که بسته به پاسخ رحم هر

۳ تا ۵ ساعت تکرار میگردد. زمان متوسط برای سقط، ۱۷ ساعت است اما در بیشتر از ۲۵٪ موارد، سقط ناقص بوده و نیاز به مداخلات دیگ دارد.

آنتی پروژستین ها (مانند میفه پریستون^۲) با یک آنالوگ صناعی PGE1 خوراکی (مانند میزویروستول^۳) ترکیب شده و جهت القاء سقط زودرس به کار می روند. این رژیم دارویی در ایالات متحده و اروپا در دسترس است (فیصل ۴۰ را ببینید). استفاده آسان و تأثیر این ترکیب، مخالفتهای قابل ملاحظهای در بعضی نواحی برانگیخته است. سیمیت عیمده این دارو درد کرامیی و اسهال است. تجویز از راه خوراکی و واژینال تأثیر یکسانی دارد اما راه واژینال با افزایش بروز سیسیس همراه است بنابراین در حال حاضر راه خوراکی توصیه میشود.

یک آنالوگ از PGF در مامایی مورد استفاده قرار می گیرد. این دارو به نام کربوپروست ترومتامین ^۴ (۱۵ – متیل ـ ، ، PGF، گروه ۱۵- متیل مدت عمل آن را افزایش می دهد) جهت القای سقط در سه ماهه دوم و کنترل خونریزی پس از زایمانی که به روشهای کنترل مرسوم پاسخ نمیدهد مورد استفاده قرار می گیرد. درصد موفقیت این دارو حدوداً ۸۰٪ است. مقدار تجویزی این دارو، ۲۵۰mcg به صورت تزریق داخل عضلانی است و در صورت نیاز تکرار می گردد. استفراغ و اسهال به طور شایع اتفاق میافتد که احتمالاً به دلیل تحریک عضلات صاف گوارشی است. در برخی از بیماران انقباضی برونکیال نیز ممکن است روی دهد. افزایش گذرا در دمای بدن در حدود یک هشتم بیماران مشاهده می شود.

B. تسهيل زايمان

مطالعات متعددی نشیان دادهانید کیه PGE و PGF و آنالوگهای آنها به طور مؤثری زایمان را آغاز و تحریک میکنند اما قدرت PGF₂₂ یک دهم PGE است. به نظر می رسد با تجویز داخل وریدی، PGE و PGF از نظر کارآیی تفاوتی نداشته باشند با این وجود، رایجترین کاربرد، مصرف موضعی أنالوگهای PGE₂ (دینوپروستون) جهت پیشبرد زایمان از طریق نرمکردن گردن رحم، کاربرد بیشتری داشته باشد. این عوامل و اکسی توسین از نظر میزان موفقیت مشابه بوده و از نظر فاصله أغازتا يايان زايمان نيز قابل مقايسهاند عوارض جانبي يروستاگلاندينها، حد متوسط است اما بروز تهوع، استفراغ و اسهال با مصرف يروستاگلاندينها اندكي بيشتر از اكسي توسين

¹⁻ Dinoprostone 2- Mifepristone

⁴⁻ Carboprost tromethamine

³⁻ Misoprostol

است. PGE_2 عوارض گوارشی بیشتری نسبت به PGE_2 دارد. این دو ماده در مقادیر پیشنهادی فاقد عوارض قلبی - عـروقی برای مادر هستند. در حقیقت PGE_2 باید با سرعتی در حدود PGE_2 برابر آن چه جهت القای زایمان به کار میرود، آنفوزیون شود تا فشارخون را کاهش داده و بر ضربان قلب بیفزاید. PGE_{2x} یک تنگ کننده برونشی است و در زنان مبتلا به آسم باید با احتیاط مصرف شود. با این وجود، حملات آسم یا تنگی برونشها هیچ یک در جریان القای زایمان مشاهده نشدهاند. گرچه PGE_2 و PGE_{2x} عبور میکنند اما اثر سمی بروی جنین شایع نیست.

جهت القای زایسمان، دینوپروستون به صورت ژل جهت القای زایسمان، دینوپروستون به صورت ژل (4 Amg PGE $_2$) یا یک فرآورده با رهاسازی کنترل شده 4 (4 Mg PGE $_2$) که در داخل بدن 4 PGE $_2$ را با سرعتی در حدود 4 ساعت آزاد میکند، مورد استفاده قرار میگیرد مزیت فرآورده با رهاسازی کنترل شده بروز پایین تر عوارض جانبی گوارشی است (کمتر از یک درصد در مقابل 4

اثر تجويز خوراكي PGE₂ در القاي زايمان (٠/۵-١/۵mg/h

با اکسی توسین داخل وریدی و دموکسیتوسین ٔ خوراکی (مشتقی از اکسی توسین داخل وریدی و دموکسیتوسین ٔ خوراکی از اکسی توسین) میقایسه شده است. PGE_2 خوراکی آن با اکسی توسین کاراتر بوده و در اکثر مطالعات کارآیی آن با اکسی توسین داخل وریدی برابر بوده است. عوارض گوارشی $PGF_{2\alpha}$ خوراکی بیش از حدی است که از این راه مفید واقع شود. از نظر تئوری، PGE_2 و PGE_2 باید در القای زایمان در زنان مبتلا به پرهاکلامیسی _ اکلامیسی یا بیماریهای قلبی و کلیوی از اکسی توسین کاراتر باشند زیرا برخلاف اکسی توسین، اثر ضد ادراری ندارند. به علاوه PGE_2 اثرات ناتریور تیک نیز دارد. با این وجود، مزیتهای بالینی این آثار، اثبات نشده است. به نظر میرسد در موارد مرگ جنینی داخل رحمی، پروستاگلاندینها به تنهایی یا بههمراه اکسی توسین به طور مؤثری سبب زایمان شوند.

C. درد قاعدگی (دیسمنوره)

درد قاعدگی (dysmenorrhea) اولیه را می توان به سنتز PGE_2 و $PGF_{2\alpha}$ توسط اندومتر در طول قاعدگی، و نیز انقباضات رحمی که منجر به درد ایسکمیک می شوند، نسبت داد. $PGF_{2\alpha}$ مهار تشکیل این پروستاگلاندینها (فصل PG را ببینید) موفق بسوده و بسنابرایین در PG می می بخشند. برخی از این دارو بدون نسخه در دسترسند. آسپیرین نیز در درد قاعدگی مؤثر است اما از آنجا که قدرت کمی داشته و به سرعت هیدرولیز می گردد، تجویز آن در مقادیر زیاد و دفعات

فراوان مورد نیاز است. به علاوه، استیلاسیون COX پلاکتی که سبب مهار برگشتناپذیر سنتز ${\rm TXA}_2$ در پلاکت میگردد، ممکن است مقدار خونریزی قاعدگی را افزایش دهد.

دستگاه تولیدمثلی مذکر

تجویز آلپروستادیل V (PGE₁) به صورت تزریق به داخل اجسام غاری یا شیافهای پیشابراهی خط دوم درمان اختلال عملکرد نعوظی است. محصولات شیاف جهت شروع درمان به میزان ۲۵۰mog ۱۲۵mog تا حداکثر ۱۰۰۰mog توصیه می شود. مقدار تجویزی آن ۲۵۰mog V است. درد آلت تناسلی یک عارضه جانبی شایع است که ممکن است به اثرات دردزایی مشتقات PGE ارتباط داشته باشد، با این وجود، تنها تعداد کمی از بیماران به علت درد، درمان را قطع می کند. نعوظ طولانی مدت و پریاپیسم عوارض جانبی هستند که در کمتر از V % از بیماران رخ داده و با رساندن دوزدارو به حداقل مقدار مؤثر آن، به حداقل می رسند. تزریق آلپروستادیل ممکن است به صورت درمان تک دارویی یا همراه با پاپاورین V یا فنتول آمین V به کار رود.

دستگاه کلیوی

یکی از اشکال سندرم بارتر $^{\alpha}$ ، با افزایش بیوسنتز پروستاگلاندین ها همراه است. این سندرم، یک بیماری نادر بوده که با فشارخون پایین تا طبیعی، کاهش حساسیت به آنژیوتانسین، افزایش رئین خون و هیپرآلدوسترونیسم و از دستدادن شدید $^{+}$ مشخص می شود. در ادرار افراد مبتلا نیز افزایش دفع پروستاگلاندین ها به خصوص متابولیتهای PGE مشاهده می شود. به دنبال تجویز طبولانی مدت مهارکنندههای COX، ایجاد حساسیت به آنژیوتانسین، سطح رئین پلاسمایی و غلظت آلدوسترون در پلاسما بالا پلاسما به حالت طبیعی باز می گردد. گرچه $^{+}$ پلاسما بالا دفع ادراری $^{+}$ نیز ادامه می باید. هنوز مشخص نشده است که افزایش بیوسنتز پروستاگلاندین به علت سندرم بارتر است یا افزایش بیوسنتز پروستاگلاندین به علت سندرم بارتر است یا انعکاسی است از یک نقص فیزیولوژیک پایهای تر.

دستگاه قلبی ـ عروقی A. فشارخون بالای ریوی

مقاومت عروق محیطی، ریوی و کرونری را پایین می آورد. PGI_2 این ماده جهت درمان افزایش فشارخون ریوی اولیه و نیز ثانویه

4- Phentolamine

¹⁻ Demoxytocin 2- alprostadil

³⁻ Papaverine

⁵⁻ Bartter's syndrome

(که گاهی به دنبال عمل جراحی دریچه میترال رخ می دهد) به کار گرفته شده است. به علاوه، پروستاسیکلین در درمان فشارخون بالای یورتی ـ ریوی (که ثانویه به بیماری کبدی رخ مے دهد) نیز موفق بوده است. اولین فرآورده تجاری PGI_ع (اپوپروستنول\) جهت درمان افزایش فشارخون ریوی اولیه تأیید شده است. این دارو در افراد مبتلا علائم را بهبود بخشیده، بقا را طولانی کرده و نیاز به پیوند ریه یا ریه و قلب را به تأخیر انداخته یا مرتفع سازد. عوارض جانبی آن عبارتند از گرگرفتگی، سردرد، کاهش فشارخون، حالت تهوع و اسهال. نیمه عمر بسیار كوتاه يلاسمايي ايويروستنول (۵-۳ دقيقه) كه انفوزيون مبداوم داخل وریدی آن طی درمان طولانی را ضروری می سازد، از مهمترین محدودیتهای این دارو می باشد. انفوزیون وریدی ایویروستنول به صورت وابسته به دوز و بله صورت تدریجی افزایش می یابد البته مبنای این تنظیم میزان عودت، مقاومت و یا تشدید علائم است. بسیاری از آنالوگهای پروستاسایکلین با نیمه عمرهای طولانی تر تولید شده و در بالین به کار گرفته شدهاند. ایلوپروست (دارای نیمه عمر حدود ۳۰ دقیقه)، معمولاً، ۶ تا ۹ بار در روز استنشاق می شود، هر چند تجویز داخل وریدی آن البته در خارج ایاVت متحده نیز انجام می شود. تر پروستینیلV (نیمه عمر حدود ۴ ساعت)، نیز می تواند از طریق زیرپوستی یا داخل وریدی و استنشاقی، انفوزیون شود. سایر داروهایی که در پرفشاری خون ریوی مصرف می شوند در فصل ۱۷ بحث شدهاند.

B. بیماری عروق محیطی

مطالعات متعددی استفاده از ترکیبات PGE_1 و PGE_1 در پدیده رینود و بیماری شریانی محیطی را مورد بررسی قرار دادهاند. این مطالعات اغلب کوچک و بدون گروه کنترل بودهاند و نهایتاً این درمانها، اثرات درمانی مفیدی را در بیماریهای مذکور نشان ندادهاند.

C. مجرای شریانی باز

بازماندن مجرای شریانی جنینی به تولید PGE_2 که بر گیرنده EP_4 عمل میکند) توسط POK-2 بستگی دارد. هنگام تولد کاهش سطح PGE_2 (که نتیجه افزایش متابولیسم PGE_2 است) به مجرای شریانی اجازه بستهشدن می دهد. در انواع خاصی از بیماری قلبی مادرزادی (مانند جابه جایی شرائین بزرگ، انسداد ریوی، تنگی شریان ریوی) باز نگهداشتن مجرای شریانی نوزاد، قبل از جراحی اصلاحی اهیمیت دارد. این امر توسط PGE_1 یک PGE_2 نیز مانند PGE_2 یک

متسعکننده عروقی و مهارکننده تجمع پلاکتی بوده و عضلات صاف رحم و روده را نیز منقبض مینماید. عوارض جانبی آن عبارتند از: آپنه، برادیکاردی، افت فشارخون و افزایش شدید درجه حرارت بدن به دلیل کلیرانس ریوی سریع (نیمهٔ عمر آن در افراد بالغ حدود ۲۰-۵ دقیقه میباشد). این دارو باید پیوسته افراد بالغ حدود ۳۰-۵ دقیقه میباشد). این دارو باید پیوسته از بسرعت انفوزیون در ابتدا، انسازهر بهراه است که میتواند تا ۴mcg/kg/min/۰-۵-۰/۱ستکه میتواند تا ۴mcg/kg/min/۰-۵-۰/۱ستکی مجرا و پارگی آن همراه است.

در صورت تأخیر در بسته شدن مجرای شریانی، مهارکننده های COX به کار می روند تا سنتز PGE_2 را مهار کرده و مجرا را ببندند. نوزادان نارس که به علت بسته شدن مجرا دچار زبر تنفسی می شوند را می توان با درصد موفقیت بالایی با اندوم تاسین درمان نمود. این درمان اغلب نیاز به بستن مجرا با عمل جراحی را مرتفع می سازد.

حون

همانگونه که در بالا بیان شد، ایکوزانوئیدها، در ترومبوزیس نقش دارند چرا که رTXA باعث تحریک تجمع پلاکتی می شود ولی PGI, و احتمالاً PGE, و PGD أنتاكونيستهاى بالاكتى مے باشند. تجویز طولانے مدت دوزهای کے آسپرین (۸۱ میلیگرم روزانه)، به طور انتخابی و غیرقابل برگشت COX-1 پلاکتی را مهار می کند. بدون آنکه بر فعالیت سیستمیک COX-1 و COX-2 اثر بگذارد (فصل ۳۴ را ببینید). محلاوه بر فعال کردن پلاکتها، پاسخ به دیگر آگونیستهای پلاکتی را نیز تقویت میکند. بنابراین مهار سنتز آن تجمع پلاکتی ثانویه به أدنوزين دى فسفات، غلظتهاى پايين ترومبين و كلاژن و نيز اپے نفرین را میهار میکند. از أنتجابی کیه NSAIDهای غیراختصاصی (نظیر ایبوپروفن)، در محدوده دوزهای معمول دارای اثرات برگشت یذیری می باشند، چنین اثراتی ایجاد نمی کنند. اگر چه که ناپروکسن (به دلیل تفاوت در نیمه عمر) مى تواند فوايد ضديلا كتى در برخى افراد داشته باشد. أشكار است که مهارکنندههای COX-2 انتخابی، بیوسنتز رTXA پلاکتی را تغییر نمی دهند و در نتیجه مهارکننده پلاکتی نمی باشند. از سوی دیگر طی مصرف مهارکنندههای COX-2 انتخابی تولید PGI₂ در اثر COX-2 را کاهش میدهند و در واقع یک عامل مقابله کننده با اثرات قلبی TXA₂ و سایر آگونیستهای پلاکتی را

2- Hoprost

¹⁻ Epoprostenol

³⁻ Treprostinil

حذف میکنند. بسیار محتمل است که کاهش انتخابی تولید COX-2 در بیمارانی که تحت درمان با مهارکنندههای اختصاصی COX-2 قرار دارند، باعث بروز حوادث ترومبوتیک به ویژه حوادث کرونری در افرادی که تحت درمان با کوکسیب و دیکلوفناک هستند، گردد. دوزهای بالای ایبوپروفن ممکن است خطرات مشابه را ایجاد نموده در حالی که دوزهای بالای ناپروکسن خطر بروز حوادث ترومبوتیک را افزایش نمیدهند. تمام NSAIDs خطر حوادث و نارسایی قلبی را افزایش میدهند.

بررسیها نشان دادهاند که مقادیر کم آسپیرین بروز ثانویه حمله قلبی و سکته مغزی را ۲۵٪ کاهش میدهد. اما، خطر خونریزی گوارشی در افراد تحت درمان، نسبت به گروه دارونما، دو برابر است. آسپیرین در مقادیر کم، میزان بروز نخستین انفارکتوس میوکارد را نیز کاهش میدهد. با این وجود، در این مورد، سود حاصل در مقابل خطر خونریزی گوارشی به خوبی ارزیابی نشده است. اثرات آسپیرین بر عملکرد پلاکتی به طور مفصل در فصل ۳۴ مورد بحث قرار گرفته است.

دستگاه تنفس

PGE $_2$ به فرم آثروسل یک گشادکننده برونشی قدرتمند است. متأسفانه، این ترکیب سرفه را نیز تشدید میکند و تهیه آنالوگی که تنها خواص گشادکنندگی برونش داشته باشد، دشوار است.

و PGF₂α و رمانی تصور می شد واسطه اصلی در آسم باشند. برخی از پلیمورفیسمهای ژنهای PGD₂ سنتاز، هم گیرندههای PD و هم گیرنده TP در انسان با آسم ارتباط دارند آنتاگونیستهای PP به ویژه آنهایی که اثرات مستقیم بر DP دارند آنتاگونیستهای درمان بالقوه در بیماریهای آلرژیک نظیر آسم مؤثر میباشند. با LTC درمان بالقوه در بیماریهای آلرژیک نظیر آسم مؤثر میباشند. با LTC وجود، احتمالاً سیستثینیل لکوترینها (LTC یا آسم غالبند. LTC فصل ۲۰ شرح داده شده است، مهارکنندههای همان گونه که در فصل ۲۰ شرح داده شده است، مهارکنندههای گیرنده لکوترین (مانند زافیرلوکاست، مونتلوکاست) در آسم مؤثرند. یک مهارکننده لیپواکسیژناز به نام زیلوتون نیز در آسم به کار گرفته شده است اما مهارکنندههای گیرنده از محبوبیت بیشتری برخوردارند. این که آیا لکوترینها مسئول بخشی از سندرم زجر تنفسی حاد هستند، یا خیر، هنوز ناشناخته مانده است.

کـورتیکواسـتروئیدها و کـرومولین نیز در آسـم مـفیدند. کورتیکواستروئیدها، سنتز ایکوزانوئیدها را مهار کرده و بنابرایـن مقدار واسطه ایکوزانوئیدی آماده رهاسازی را محدود مینمایند.

به نظر میرسد کرومولین رهاسازی ایکوزانوئیدها و واسطههای دیگری چون هیستامین و فاکتور فعالکننده پلاکتی از ماستسلها را مهار کند.

دستگاه گوارش

واژه "مــحافظت سـلولي" بـيانگر اثـر مـحافظتي بـارز پروستاگلاندینهای E در برابر زخیههای بیتیک در حیوانات می باشد. پروستاگلاندین E در این دوز، ترشح اسید را کاهش نمی دهند. به دنبال ابداع این واژه، تحقیقات آزمایشگاهی و بالینی متعددی نشان دادهاند که ترکیبات PGE و آنالوگهای آن در برابر زخم بیتیک ناشی از استروئیدها یا NSAIDها نقش محافظتی دارند. میزویروستول یک آنالوگ صناعی PGE است که به صورت خوراکی مصرف می شود، مورد مصرف این دارو که توسط FDA تأیید شده است، بیشگیری از زخمهای پیتیک ناشی از NSAIDهاست. این دارو به میزان ۲۰۰mog چهار بار در روز و همراه با غذا تجویز می شود. میزویروستول و دیگر آنالوگهای PGE (مانند انپروستیل ٔ) در مقادیر پایین اثری محافظتی داشته و در مقادیر بالا، ترشح اسید معدی را مهار میکنند. به دلیل بروز اثرات ایجاد سقط، میزوپروستول در دسته دارویی X در داروهای مورد مصرف در حاملگی قرار دارد. استفاده از ميزوپروستول محدود است دليل آن شايد عوارض جانبي آن شامل احساس ناراحتی در شکم و گاهی اسهال میباشد. در مبتلایان به بیماری کبدی که تحت درمان طولانی مدت با PGE بودهاند، درد استخوانی و هیپرتروفی استخوان وابسته به مقدار گزارش شده است.

مهارکنندههای انتخابی COX-2 جهت حفظ COX-1 معدی (به گونهای که محافظت سلولی طبیعی توسط ${\rm PGL}_2$ و ${\rm PGL}_2$ موضعی مختل نشود) ایجاد شدهاند (فصل ۳۶ را ببینید). با این وجود، این مزیت تنها در صورت استفاده از مهارکنندههای بسیار انتخابی مشاهده شده و ممکن است با افزایش سمیت قلبی عروقی متوازن گردد.

دستگاه ایمنی

سلولهای دستگاه ایمنی در جریان یک واکنش ایمنی به طور گسترده به بیوسنتز ایکوزانوئید میپردازند. لنفوسیتهای T و B منابع اصلی سنتز ایکوزانوئیدها نیستند، با وجود این ممکن است اسید آراشیدوئیک را جهت سنتز ایکوزانوئیدها توسط مونوسیت ـ ماکروفاژها فراهم آورند. به علاوه، شواهدی مبنی بر تعامل سلول

به سلول به واسطه ایکوزانوئیدها در پلاکتها، اریتروسیتها، لكوسيتها و سلولهاي اندوتليال وجود دارد.

PGE₂ و PGI نيز مانند كورتيكواستروئيدها تكثير لنفوسيت را در خارج از بدن محدود می کنند. PGE_2 هـ مچنین تـ مایز Tلنفوسیتهای B و عملکرد سلولهای مشتق از میلوئید عرضه کننده أنتیژن را مهار کرده و یاسخ ایمنی را سرکوب میکند. تکثیر دودمانی سلولهای T از طریق مهار اینترلوکین ۱ و اینترلوکین ۲ و کلاس II بیان آنتیژن توسط ماکروفاژها یا دیگر سلولهای ارائهٔ کننده آنتیژن، مهار میشود. لکوترینها، TXA و فاکتور فعالکننده پلاکتی تکثیر دودمانی سلولهای T را تحریک میکنند. این ترکیبات تشکیل اینترلوکین ۱ و اینترلوکین ۲ و نیز بیان گیرندههای اینترلوکین ۲ را تحریک میکنند. لکوترین ها آزادشدن اینترفرون γ را نیز پیش برده و میتوانند به عنوان تحریک کنندههای اینترفرون ۴ جایگزین اینترلوکین ۲ شوند. PGD، باعث القاي كموتاكسي و مهاجرت لنفوسيتهاي Th2 میگردد. اثرات ایکوزانوئیدها در خارج از بدن با یافتههای داخل بدن در حیواناتی که بافت پیوندی را به صورت حاد پس زدهاند، همخوانی دارند.

A. التهاب

آسپیرین، حدود ۱۰۰ سال است که در درمان تمام انواع التهاب مفاصل مورد استفاده قرار می گیرد اما مکانیسم عمل آن (مهار فعالیت COX) تا سال ۱۹۷۱ ناشناخته بود. به نظر میرسد COX-2 أنزيمي است كه با سلولهاي دخيل در فرأيند التهابي بیشترین همراهی را دارد. اگرچه همان طور که در بالا ذکر شد، COX-I همچنین به گونهای واضح در بیوسنتز پروستاگلاندین طى التهاب نقش دارد. أسيرين ١، ديگر داروي ضد التهابي كه COX را مهار میکند، در فصل ۳۶ مورد بحث قرار گرفته است.

B. أرتريت روماتوئيد

در آرتریت روماتوئید، کمپلکسهای ایمنی در مفاصل درگیر، رسوب کرده و یک پاسخ التهابی ایجاد میکنند که توسط ایکوزانوئیدها تقویت میگردد. لنفوسیتها و ماکروفاژها در سينوويوم تجمع مي يابند در حالي كه لكوسيتها عمدتاً در مايع سينوويال متمركز مىشوند لكوترينها، ايكوزانوئيدهاي عمدماي هستند که توسط لکوسیتها تولید می شوند. لکوترین ها تکثیر سلولهای T را تسهیل کرده و به عنوان جاذب شیمیایی عمل می کنند. ما کروفاژهای انسان PGE و TXA (که محصولات COX مى باشند) و نيز مقادير زيادى لكوترين مى سازند.

لاتانویروست، که یک مشتق پایدار و طولانی اثر عر PGF است اولین پروستانوئیدی بود که جهت درمان گلوکوم به کار گرفته شد. موفقیت لاتانوپروست سبب ایجاد پروستانوئیدهای مشابهی با اثر افت فشار چشم شد و در حال حاضر بیماتوپروست، تراووپروست و اونوپروستون^۵ در دسترسند. این داروها در سطح گیرنده FP عمل میکنند و به صورت ریختن قطره به داخل ساک ملتحمه یک یا دو بار در روز تجویز می دند. عوارض جانبی آنها عبارتند از: یکمانتاسیون قهوهای برگشت نایذیر عنبیه و مؤمها، خشکشدن چشمها و التهاب

تغییر متابولیسم آراشندونیک اسید به وسيله رژيم غذايي

از آنجایی که آراشیدونیک اسید از لینولئیک و م ـ لینولنیک اسیدهای رژیم غذایی (که اسیدهای چرب ضروری هستند) مشتق میشود، اثر تغییر رژیم غذایی بر متابولیسم آراشیدونیک اسید به طور گسترده مطالعه شده است. دو راهکار مورد استفاده قرار گرفتهاند. اولین راهکار، اضافه کردن روغن ذرت، کافشه ً و آفتابگردان (که حاوی لینولئیک اسید (C18:2) هستند) به رژیم غنذایی است. راهکار دوم اضافه کردن روغنهای حاوی ایکوزاپنتاانوئیک (C20:5) و دوکوزا هگزانوئیک (C22:6) اسیدها به رژیم غذایی میباشد. هر دو رژیم غذایی با قراردادن اسیدهای چـرب رژیـم غـذایی به جای آراشیدونیک اسید، ترکیب فسفولیپیدهای غشأ پلاسمایی را تغییر میدهند. نشان داده شده است که رژیمهای غذایی غنی از روغین ماهی شاخصهای ex vivo فعالیت پلاکتی و لوکوسیتی، فشارخون و تریگلیسریدها را به رابطه دوز ـ پاسخ متفاوت، تحت تأثیر قرار دادهاند. دادههای اپدمیولوژیک بسیاری از ارتباط رژیمهای غذایی غنی از روغزیهای ماهی و کاهش بروز انتفارکتوسهای قبلبی و مبرگ ناگهانی وجود دارد حال أنکه چنین ارتباطی در مورد سکتههای مغزى، واضح نمى باشد. البته اين اطلاعات اييدميولوژيک ممكن است مخدوش باشند چرا که چنین رژیمهای غذایی دارای میزان پایین تری از چربیهای اشباع شده نیز می باشند و احتمالاً سایر عناصری که جهت یک سبک زندگی سالم لازم است نیز در این رژیمها غذایی وجود دارد. یک بررسی به ارزیایی اثرات مفید رژیم

¹⁻ Aspirin

³⁻ Bimatoprost

⁵⁻ Unoprostone

⁴⁻ Travoprost 6- Safflower

PREPARATIONS AVAILABLE



Alprostadil

Penile injection, mini-suppository Parenteral

Bimatoprost

Carboprost tromethamine

Dinoprostone [prostagland in E_t]

Epoprostenol (prostacyclin)

Roprost

Latanoprost

Misoprostoi

Montelukast Zavoprost

Treprostmil
Zafirlukast
Zileuton

Caverject, Edex, Muse Generic, Prostin VR Pediatric

Generic, Prostin VR Pediatric Lumigan, Latinse Hernabate

Prostin E2, Prepidil, Cervidil Generic, Flolan, Veletri

Ventavis Generic, Xalatan Generic, Cytotec Generic, Singulair

Generic, Travatan, Travatan-Z Remodulm, Tyvaso

Generic, Accolate Zyflo, Zyflo CR اسید چرب امگا ۳- در اختلالات قلبی عروقی پرداخته است. برخی از کارآزماییهای بالینی آیندهنگر تداخل این نوع رژیجرا خطر بروز بیماریهای قلبی و عروقی اشاره کرده است. روغنهای ماهی در مطالعات آزمایشگاهی انجام شده، دارای اثر محافظتی علیه آریتمیهای ایجاد شده، تجمع پلاکتها، اسپاسم وازوموتور و دیس لیپیدمی، بودهاند.

اکسیدنیتریک

اکسید نیتریک (NO) یک مولکول پیامرسان گازی است که به راحتی در عرض غشاهای سلولی منتشر شده و طیف گستردهای از فرآیندهای فیزیولوژیک و پاتوفیزیولوژیک را تنظیم میکند، از جمله اعمال قلبی = عروقی، التهابی، عصبی، اکسید نیتریک نباید با اکسید نیترو (N_2) که یک گاز بی حس کننده است، و همچنین با دی اکسید نیتروژن (N_2) که یک گاز سمی محرک ریوی است، اشتباه گرفته شود.

■ کشف اکسید نیتریک درونزاد

با توجه به اینکه NO یک نوع آلوده کننده محیطی می باشد لذا کشف اینکه NO توسط سلول ساخته شده و به عنوان یک مسیر پیامرسانی داخل سلولی عمل می کند، غیرمنتظره بود. اولین شواهدی که بر تولید NO در سلول ها دلالت داشت، مربوط به مطالعاتی است که بر روی ماکروفاژهای کشت داده شده، انجام گردید و نشان داد که مدیاتورهای التهابی از جمله اندوتوکسین باکتریال، باعث رهاسازی نیترات و نیتریت می شود، مولکول هایی که می توانند به NO تجزیه شوند. به گونهای مشابه، تجویز اندوتوکسین در مدلهای حیوانی باعث افزایش سطوح ادراری نیتریت و نیترات شده است.

دومین دسته، مطالعاتی بودند که بر روی تنظیم عروقی انجام می شدند. بسیاری از مولکولها، از جمله استیل کولین شناخته شده بودند که در شل کردن عروق خونی دخیل بودند. این اثرات زمانی بررسی می شد که عروقی جهت آزمایشات مهیا شده بودند، دارای لایه سلولهای اندوتلیالی بودند که عضلات صاف زیرین را مفروش کرده بود (شکل -۷). مطالعات بعدی نشان داد که سلولهای اندوتلیال در پاسخ به این داروهای متسع کننده

عروقی، فاکتور شلکننده مشتق از اندوتلیوم محلول، آزاد میکنند. EDRF با اثر بر عضلات عروقی باعث شل شدن این عضلات می گردد. چنین یافته ای تلاشها را بیش از پیش بر شناسایی هویت EDRF، معطوف نمود.

در همان زمان بررسیها مشخص کرد که تجویز اگزوژن NO یا نیتراتهای ارگانیک که به NO متابولیزه می شوند، باعث ایجاد اثرات متفاوتی از جمله مهار تجمع پلاکتی و شل شدن عروق، شده است. این اثرات بسیار حائز اهمیت میباشد، چرا که در پاسخ فیزیولوژیک بسیار اختصاصی دخالت داشته تا پاسخی سیوتوکسیک و عمومی تر. مقایسه خواص بیوشیمیایی و فارماکولوژیکی EDRF و دارای فعالیت بیولوژیک NO میباشد. این یافتهها روشن ساخت که NO تجویزی اگزوژن و ترکیبات رهاکننده NO (نیتراتها، نیتروپروساید؛ فصول ۱۱ و ۱۲ را ببینید) اثرات خود را از طریق مسیرهای پیامرسانی فیزیولوژیکی که مورد هدف NO اندوژن نیز میباشد، نیشان می دهند.

سنتز، مکانیسمهای پیام رسانی و غیر فعال شدن اکسید نیتریک

سنتز

NO، که به صورت NO (نمایانگر یک الکترون جفت نشده در ساختار شیمیایی آن است) یا به سادگی NO نوشته می شود، یک مولکول پیامرسانی بسیار فعال است توسط یک یا چند ایزوآنزیم NOS EC 1-14-13-49) که

¹⁻ Endothehal-derived relaxing factor- EDRF

جدول ۱۹-۱ خواص ۳ ایزوفرم موجود از اکسید نیتریک سنتاز (NOS)

	ثام ایزوقرمها		
ويزكى	NOS-1	NOS-2	NOS-3
ساير نامها	NOS (NOS نورونی)	iNOS (القاپذير)	NOS) eNOS (ندو تليومي)
بافت	نورونها وعضله اسكلتي	ماکروفاژها، سلولهای عضله صاف	سلول های اندو تلیومی، نورون ها
بيان	ذاتی	القاى نسخهبردارى	ذاتی
تنظيم كلسيم	بله	خير	بله

ارتباط نزدیکی به هم دارند سنتز می شود. هر یک از ایروآنزیمهای مذکور توسط یک ژن جداگانه کد شده و نام نخستین سلولی که از آن جدا شده است را گرفتهاند (جدول ۱۹۵۱). ایس آنزیمها که شامل NOS نورونی (NOS-1 NOS NOS-1 NOS) و NOS-1 NOS اندوتلیومی (NOS-2 یا 3-NOS) می باشند، علی رغم نامشان، در انواع متعددی از سلولها بیان شده و توزیع آنها اغلب هم پوشانی دارد.

این ایزوفرمها طی یک واکنش وابسته به NADPH از اسید آمینه L - آرژنین، NO آزاد میکنند (شکل ۱۹–۱۹). در این واکنش آنزیمی، کوفاکتورهای متصل شونده به آنزیم از جمله هم، تتراهیدروبیوپترن و فلاوین آدنین دی نوکلئوتید (FAD) نیز مرادد. در مورد nNOS و nNOS، سنتاز توسط عوامل و فرآیندهایی برانگیخته می شود که غلظت کلسیم سیتوزول را افرایش میدهند. کلسیم سیتوزولی، کمپلکسهایی را با کالمودولین، عمدهترین پروتئین اتصالی به کلسیم، تشکیل کالمودولین، عمدهترین پروتئین اتصالی به کلسیم، تشکیل میکنند، از سوی دیگر eNOS توسط کلسیم تنظیم نمی شود ولی به گونهای ذاتی فعال است. در ماکروفاژها و چندین سلول دیگر، واسطههای التهایی، نسخهبرداری از ژن iNOS را فعال میکنند که به تجمع iNOS و افزایش تولید NO منجر می شود.

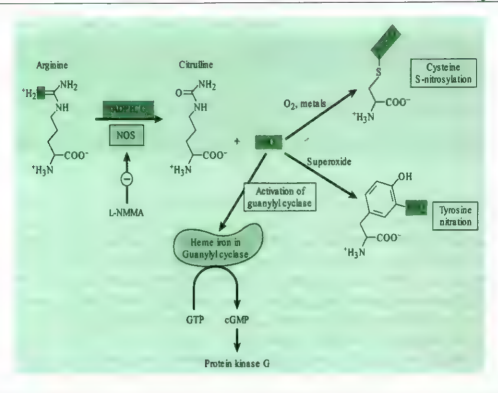
مكانيسمهاي پيامرساني

NO، اثرات خود را با تغییر کووالانسی پروتئینها اعمال میکند. NO مولکول هدف عمده دارد (شکل ۱–۱۹):

۱. متالوپروتئینها ــ NO با فلزات به خصوص آهن موجود در هم برهمکنش میکند. مقصد اصلی NO اتصال به گوانیلیل سیکلاز محلول (sGC)، یک مولکول حاوی هم میباشد، آنزیمی که از گوانوزین تریفسفات (GTP)، گوانوزین مونوفسفات (cGMP)، گوانوزین مونوفسفات (sGC) حلقوی تولید میکند. SGC دارای هم

مے باشد که په راحتی په NO مبتصل مے شود و منجر په قعال شدن أنزيم و بالارفتن سطح cGMP داخل سلولي مي شود. cGMP پروتئین کبناز (PKG) را فعال می کند که پروتئین های ویژهای را فسفریله می نماید. در عروق خونی، افزایش وابسته به NO در GMP و فعاليت PKG سيب فسفريلاسيون پروتئین هایی می شود که میزان کلسیم سیتوزولی را کاهش مىدهند و متعاقباً از انقباض عضلات صاف عروقي مي كاهند. برهمکنش NO با سایر متالوپروتئینها برخی از اثرات سیتوتوکسیک ناشی از افزایش تولید NO را واسطه گری می کند (به عنوان مثال در ماکروفاژهای فعال شده) دارای اثرات سیتوتوکسیک می باشد. مثلاً NO، متالویروتئین هایی که در تنفس سلولی نقش دارند، از جمله آنزیم اکونیتاز سیکل اسید سيتريك و أنزيم سيتوكروم اكسيداز يبروتثين زنجيره انتقال الكترون را مهار مىكند. مهار أنزيمهاى سيتوكروم P450 حاوى هم، توسط NO یک مکانیسم آسیب رسان عمده در بیماری التهابي كبد است.

۲. تیولها — NO با تیولها (ترکیبات حاوی گروه HS-) واکنش داده و نیتروتیول تشکیل میدهد. در پروتئینها، بخش تیول در اسید آمینه سیستئین یافت میشود. این تغییر که پس از ترجمه ۵- نیتروزیلاسیون یا ۵- نیتروزاسیون خوانده میشود نیازمند یک قلز یا اکسیژن است تا تشکیل ترکیب نیتروتیول را کاتالیز نمایند. ۵- نیتروزیلاسیون بسیار اختصاصی است و در پروتئینهایی که ۵- نیتروزیلاسیون بسیار اختصاصی خاصی از سیستئین دچار این فرآیند میشود. ۵- نیتروزیلاسیون عملکرد، پایداری و محل پروتئینهای هدف را تغییر میدهد. از عمده اهداف ۵- نیتروزیلاسیون، H-ras یکی از تنظیمکنندههای تکثیر سلولی میباشد که با ۵- نیتروزیلاسیون و آنزیم متابولیسمی گلیسرآلدهید ۳- فسفات دهیدروژناز فعال میشود که با ۵- نیتروزیلاسیون پروتئین چندان نیتروزیلاسیون پروتئین چندان



شکل ۱-۱۹- ساخت و واکنشهای اکسید نیتریک (NO)، ۱۸-۱۸سل نیتریک اکسید سنتاز را مهار میکند (جدول ۱۹-۳) کمپلکسهای NO همراه با آهن در هموپروتئینها (به عنوان مثال گوانیلیل سیکلاز)، باعث تحریک سنتز GGMP (گوانوزین موبوفسفات) و پروتئینهای هدف GGMP همچون پروتئین گینار G میشوند. تحت شرایط استرس اکسیداتیو، NO از طریق سوپراکسید با میترات تیروزین واکنش میدهد. GTP= گوانوزین تری فسفات.

شناخته شده نمی باشد ولی احتمالاً متضمن فعالیت آنزیمهایی چون تیوردوکسین یا کاهشهای شیمیایی توسط عوامل کاهنده داخل سلولی نظیر گلوتاتیون (یک ترکیب داخل سلولی عمده حاوی سولفیدریل) نیز می تواند باشد. گلوتاتیون می تواند در شرایط فیزیولوژیک S- نیتروزیله شده باشد و سبب تولید S- نیتروزوگلوتاتیون ممکن است یک ترکیب نیتروزوگلوتاتیون عروقی در دیابت درونزاد یا حامل NO محسوب شود. گلوتاتیون عروقی در دیابت شریرین و آترواسکلروز کاهش می یابد و کمبود S- نیتروزوگلوتاتیون عوارض قلبی نیتروزوگلوتاتیون ممکن است مسئول افزایش بروز عوارض قلبی حروقی در این شرایط باشد.

 ۳. نیتراته شدن تیروزین ــ در حقیقت NO تحت واکنشهای اکسیداسیون احیاء قرار گرفته، اکسیدهای نیتروژن مختلفی تشکیل میشوند که میتوانند تیولها را نیتروزه کرده و تیروزین

را نیتراته کنند (ادامه را ببینید) برخی نیز محصولات پایدار اکسیداسیون NO هستند (جدول ۲-۱۹)، NO به طور بسیار مؤثری با سوپراکسید برهمکنش داده و پراکسی نیتریت میسازد (ONOO) پراکسی نیتریت یک اکسیدان بسیار فعال است که منجر به آسیب DNA نیتراتهشدن تیروزین و اکسیداسیون سیستئین به دیسولفیدها یا اکسیدهای مختلف سولفور (SO) میشود. آنزیمهای سلولی بسیاری، سوپراکسید میسازند و مالیت این آنزیمها، از جمله NO سنتاز، در بسیاری از التهابات و بیراکسی دژنراتیو افزایش مییابد که به افزایش میزان پروکسی نیتریت میانجامد. بسیاری از پروکسینیتریت حساس پروکسی نیتریت میانجامد. بسیاری از پروکسینیتریت حساس کاتالیزه شدن تیروزین نیتراتیون ناشی از پروکسینیتریت حساس پروتئینی، همراه خواهد بود. حضور تیروزین نیتراسیون در بافت با بیزان آسیب بافتی ارتباط دارد و اغلب به عنوان نشانگری جهت

نيتروزن	اکسیدهای	جدول ۲ ۱۹
0/1/-	-	

ر ۲۰۰۱		
عملكرد شناخته شده	ساختار	الم
متسع کننده عروقی، مهار کننده پلا کتی، تنظیم کننده ایمنی، ناقل عصبی	N=0-	اکسید نیتریک (NO)
اکسیدان و عامل نیترات کننده	0=N-0-0-	پراکسینیتریت (⁻ NO ₃)
از منتقل شدن یک الکترون از فلزات به °NO تولید می شود. دارای اثرات شیه NO می باشد که احتمالاً ناشی از اکسیده شدن آن به NO می باشد.	N ⁻ =0	نيتروكسيل أنيون ("NO")
بيهوشى	N_=N ₊ =0	نيتروز اكسايد (N ₂ O)
محصول اتواکسیده شده NO که می تواند پروتثینهای تیول را نیتروزیله کند	0- 0-N-N+=0	(N_2O_3) دىنيتروژن ترىاكسايد
محصول پایدار اکسیداسیون °NO، به آرامی به نیتروزیتولها اکسیده میشود، و در pH اسیدی به NO تبدیل میشود.	O=N=O-	نيتريت (NO ₂)
محصول پایدار اکسیداسیون °NO	0- 0≠N+ — 0.	نيترات (NO ₃ ⁻)

تشخیص استرس اکسیداتیو به کار می رود، اگرچه نقش معمول و مستقیم نیتراسیون تیروزین در پاتوژنز این بیماری ها به خوبی روشن نشده است. تغییر پروتئین به واسطه پراکسی نیتریت توسط سطوح گلوتاتیون داخل سلولی که می تواند با برداشت پراکسی نیتریت بافت را در برابر آسیب محافظت کند، تنظیم می گردد. عواملی که بیوسنتز و تخریب گلوتاتیون را تنظیم می کنند ممکن است بر سمیت NO تأثیر مهمی داشته

غيرفعال شدن

باشند.

واکنشپذیری NO به دلیل واکنشهای سریع با فلزات و گونههای واکنشگر اکسیژن بسیار ناپایدار است. بنابراین، NO با هم و پروتئینهای حاوی هم از جمله اکسیهموگلوبین که اکسیداسیون NO به نیترات را کاتالیز میکند، واکنش میدهد. واکنشهای NO با هموگلوبین ممکن است به \mathbf{S} - نیتروزیلاسیون میگردد. NO همچنین در واکنش با \mathbf{O} 2 به شکل دی اکسید نیتروژن غیرفعال تبدیل میشود. NO با سوپراکسید واکنش نشان میدهد که به دنبال گونههای بسیار فعال اکسیژن نظیر پراکسینیتریت تشکیل میشود. NO توسط سوپراکسید نیز غیرفعال میشود. NO توسط سوپراکسید نیز غیرفعال میشود. برداشت کنندههای آنیون سوپراکسید مانند سوپراکسید دیسموتاز ممکن است از NO محافظت کرده و قدرت آن را افزایش داده و مدت عمل آن را نیز طولانی کنند.

■ تغییر فارماکولوژیک اکسید نیتریک

مهاركنندههاي اكسيد نيتريك

اولین استراتژی کاهش تولید NO در سلولها، استفاده از مهارکنندههای NOS است. اکثر این مهارکنندهها، آنالوگهای آرژینین هستند که به جایگاه اتصال آرژینین NOS متصل میشوند. از آن جا که ایزوفرمهای NOS، تشابه ساختاری زیادی دارند، اغلب این مهارکنندهها، برای هیچ یک از ایزوفرمها انتخابی نیستند. در از اختلالات از التهابی و سیسیس (ادامه مطلب را ببینید) مهار ایزوفرم iNOS مفید است در حالی مهارکنندههای ویژه nNOS در درمان اختلالات نورودژنراتیو مفید میباشند. با این وجود، تجویز مهارکنندههای غیرانتخابی NOS منجر به مهار همزمان eNOS میشود و با مختل کردن پیامرسانی آن به تنگی عروقی و آسیب ایسکمیک بالقوه نیز می انجامد. بنابراین، مسهارکنندههای جسدیدتر انتخابی اینزوفرمهای NOS و نیز مهارکنندههای جدیدتری که از دایمریزاسیون NOS (ساختار مورد نیاز برای فعالیت آنزیمی) جلوگیری میکنند، در حال طراحی هستند که از اختلافات جزیی بین ایزوفرمها در جایگاههای اتصال سوبسترا استفاده میکنند. کارآیی مهارکنندههای انتخابی برای ایزوفرمهای NOS در شرایط طبی، تحت تحقیق و بررسی است.

دهندههای اکسید نیتریک

دهندههای NO که NO یا گونههای NO مرتبط را آزاد میکنند در شلکردن عضله صاف مورد استفاده قرار میگیرند. دستههای

متفاوت دهندههای NO به طبیعت گونه NO آزاد شده و مكانيسم مسئول أزادشدن آن، خواص بيولوژيک متفاوتي دارند. نیتراتهای آلی ـ نیتروگلیسیرین که وریدها و شرایین کرونر را گشاد میکند، توسط آلدهیدردوکتاز میتوکندریایی (که در عضلات صاف وریدی فراوان است) به NO متابولیزه می گردد. NO مسئول فعاليت گشادكنندگي وريدي قدرتمند اين مولكول است. انبساط وریدی پیش بار قلبی را کاهش می دهد که با اتساع عروق کرونر و اثرات ضدآنژینی نیتروگلیسرین همخوانی دارد. سایر نیتراتهای آلی مانند ایزوسوربید دینیترات توسط یک مسیر آنزیمی کمتر شناخته شده به گونههای آزادکننده NO متابولیزه میشوند. برخلاف NO، نیتراتهای آلی اثرات کم اهمیت تری بر تجمع پلاکتها دارند که به نظر می رسد فاقد مسيرهاي أنزيمي لازم جهت فعال كردن متابوليسمي سريع اين تركيبات هستند. طي مصرف مداوم نيتراتهاي ألى نسبت به أنها تحمل ایجاد می شود. این تحمل ایجاد شده نسبت به نیتراتها از تبوليد كبونه هاي فيعال اكسبيزن منهار كننده ألدهيدروكتاز میتوکندریایی، سنتز NO اندوژن و سایر مسیرها ناشی میشود (فصل ۱۲ را ببینید)

۲. نیتریتهای آلی — نیتریتهای آلی مانند آمیل نیتریت ضد آنژین استنشاقی، جهت ایجاد شلکنندگی عروقی نیاز به فعال شدن از طریق متابولیسم دارند، گرچه آنزیم مسئول این متابولیسم شناسایی نشده است. نیتریتها متسعکننده شریانها بوده و تحملی که با مصرف نیتراتها مشاهده می شود را از خود نشان نمیدهند. آمیل نیتریت به دلیل اثرات سرخوشیزائی مورد سبوءمصرف قرار گرفته و در ترکیب با مهار کنندههای فسفودی استراز نظیر سیلدنافیل، می تواند سبب کاهش فشارخون کشندهای شود. آمیل نیتریت در مقیاس وسیعی توسط نیتراتهایی نظیر نیتروگلیسرین که تجویز آسانی نیز دارد، جایگزین می شود.

۳. سدیم نیتروپروساید اسدیم نیتروپروساید که آرتریولها و ونولها را گشاد میکند، جهت کاهش سریع فشار در فشارخون بالای شریانی مورد استفاده قرار میگیرد. در پاسخ به نور و نیز مکانیسمهای شیمیایی یا آنزیمی در غشاهای سلولی، سدیم نیتروپروساید به پنج مولکول سیانید و یک مولکول NO تجربه میشود. برای جزئیات بیشتر به فصل ۱۱ مراجعه کنید.

۴. استنشاق گاز NO ... NO خود نیز می تواند جهت درمان به

کاررود. استنشاق NO منجر به کاهش فشار شریان ریوی و بهبود خونرسانی به نواحی تهویهای ریه میشود. NO استنشاقی در فشارخون بالای ریوی، هیپوکسمی حاد و احیای قلبی ریوی مورد استفاده قرار گرفته است و شواهدی مبنی بر بهبود کوتاه مدت عملکرد ریه در دسترس میباشد. گاز استنشاقی NO به صورت مخلوط فشرده گازی با نیتروژن (که با NO واکنش نمی دهد و سبب رقیق شدن بیشتر NO به غلظت مطلوب برای تجویز میشود) موجود است. NO می تواند با O_2 واکنش داده و دی اکسید نیتروژن که یک محرک ریوی بوده تولید کرده و در دی اکسید نیتروژن که یک محرک ریوی بوده تولید کرده و در نهایت سبب کاهش عملکرد ریهها شود (فصل O_3 را ببینید). علاوه بر این NO می تواند سبب تحریک تشکیل متهموگلوبین (شکلی از هموگلوبین که به جای O_3 حاوی O_3 بوده و به O_4 متصل نمی شود) شود (فصل O_3 را ببینید). بنابراین سطح دی اکسید نیتروژن و متهموگلوبین بایستی در طول درمان با NO استنشاقی پایش شود.

۵. سایر استراتژیها به مکانیسم دیگر جبهت افزایش پیامرسانی NO، مهار آنزیم فسفودی استراز تخریب کننده GMP میباشد. مهارکنندههای فسفودی استراز نوع ۵ (مانند سیلدنافیل) در بافتهای مختلف سبب بالا باقی ماندن سطح GMP ناشی از NO، به مدت طولانی تر می شود (فصل ۱۲ را ببینید).

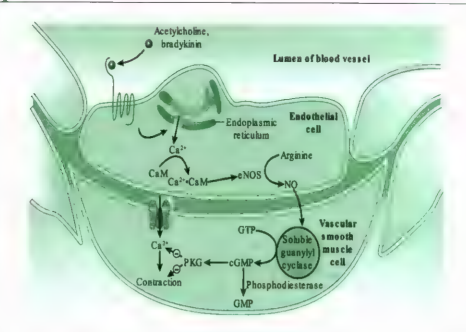
■ اکسید نیتریک در بیماریها

آثار عروقي

NO، اثر قابل ملاحظهای بر تونوسیته عضلات صاف عروقی و فشارخون دارد. بسیاری از متسع کنندههای عروقی وابسته به اندوتلیوم مانند استیل کولین و برادی کینین از طریق افزایش سطح کلسیم درون سلولی (در سلولهای اندوتلیال) عمل می کنند که سنتز NO را القا می نماید، NO به عضلات صاف عروقی منتشر شده و سبب اتساع عروق می شود (شکل ۲-۱۹) موشهای فاقد ژن ROOs افزایش تونوسیته عروقی و افزایش فشار متوسط شریانی نشان می دهند که نمایانگر نقش پایهای eNOS، در تنظیم فشارخون است.

NO علاوه بر این که یک متسعکننده عروقی است و در تنظیم فشارخون مؤثر است، اثرات ضدترومبوتیکی نیز دارد. هم سلولهای اندوتلیالی و هم پلاکتها حاوی eNOs می باشند که

¹⁻ Sodium nitroprusside



شکل ۲ ۱۹. تنظیم شلکردن عروق توسط بیتریک اکسید مشتق از اندوتلیال (NO). متسع کنندههای عروقی اندوزن، به عنوان مثال استیل کولین و برادی کبنین. سنتز NO در سلولهای اندوبلاسمی به سیتوبلاسم برادی کبنین. سنتز NO در سلولهای اندوبلاسمی به سیتوبلاسم این NO در و منجر به افزایش جریان کلسیم (Ca²⁺) از شبکه اندوبلاسمی به سیتوبلاسم می شود. NO می شود و منجر به ساخت INO در شبک اندوبلاسمی می شود. می شود و منجر به ساخت INO در شبک اندوبلاسمی این می شود و ساخت GMP از گوانوزین تری فسفات (GTP) را به شلولهای عصله صاف منتشر می شود، جایی که باعث فعالیت گوانیلیل سیکلاز محلول می شود و ساخت GMP از گوانوزین تری فسفات (GTP) را به گوانوزین می تواند سایر مسیرهایی را که منجر به القباض عضلانی می شوند، مهار نماید. پیام رسانی GMP، توسط فسفودی استرازها که می شوند، مهار نماید. پیام رسانی GMP، توسط فسفودی استرازها که در GMP را GMP را به گوانوزین مونوفسفات (GMP) تبدیل می کنند، خاتمه می باید.

از طریق تولید مسیر NO-cGMP در مهار فعالیت پلاکتها (آغازگر تشکیل لخته) دخالت دارند بنابراین در بیماریهای که اختلالات سیستم اندوتلیالی مطرح است، کاهش تولید NO سبب افزایش عملکرد پلاکتهای غیرطبیعی و ترومبوز میشود. علاوه بر این NO میتواند با اثر بر پلاسمینوژن سبب افزایش فیبرینولیز شده و اثرات مهاری بیشتری فرآیند لخته شدن بگذارد.

NO همچنین با مکانیسههای متعدد بدن را در برابر آترواسکلروز محافظت مینماید. یکی از مکانیسههای عمده ضدآترواسکلروزی آن، مهار تکثیر و مهاجرت عضله صاف عروقی است. در مدلهای حیوانی، تکثیر عضلانی انتیالی به دنبال آنژیوپلاستی را میتوان با دهندههای NO، انتقال ژن NOS و استنشاق NO مهار نمود. NO چسبیدن مونوسیتها و

لکوسیتها به اندوتلیوم (که مشخصه کلیدی مراحل اولیه تشکیل پلاک آترومی است) را نیز کاهش میدهد علت این پدیده اثر مهاری NO بر بیان مولکولهای موثر بر چسبندگی در سطح اندوتلیوم است. علاوه بر این NO ممکن است به عنوان یک آتریاکسیدان نیز عمل کرده و اکسیداسیون لیبوپروتئینهای با چگالی کم (LDL) را مسدود نماید و بنابراین تشکیل سلولهای کف آلود در جدار عروق را کاهش داده یا از تولید آن ممانعت به گفالود در مداری ساولهای اندوتلیومی به این نوعلیپوپروتئین تشکیل پلاک را تحت تأثیر قرار میدهد. در مطالعات انجام شده در حیواناتی که مهار کننده قرار میدهد. در مطالعات انجام شده در حیواناتی که مهار کننده است. و NOS در بیماریهای قلبی عروقی را بیان مطالعات اهمیت و NOS در بیماریهای قلبی عروقی را بیان

اکسید نیتر یک	ا باعما	کنندههای سنت	برخي از مها	جدول ۳-۱۹
Carlo Anna America			, - J. L. J.	m) .

مهاركننده	مكانيسم	توضيحات
"N" مونومتيل -L- أرژنين (L-NMMA)	مهارکننده رقابتی، به محلهای اتصال آرژینین در NOS متصل می شود	یک مهارکننده NOS غیرانتخابی است.
استر استرو -L- أرژنين منتيل استر $ ext{L-NAME}$	مهارکننده رقابتی، به محلهای اتصال آرژینین در NOS متصل میشود	یک مهارکننده NOS غیرانتخابی است.
۷ نیتروایندازول	مهارکننده رقابتی، به هر دو مکان اتصال آرژینین و تتراهیدروبیوپترین در NOS متصل میشود.	انتخابی بودن نسبی برای NOS-1 در داخل بدن
BBS-2	دایمریشدن iNOS را مهار میکند.	مهارکننده ضعیف nNOS و eNOS نیز هست.
هموگلوبين	Scavenger sili	_

NOS= اکسید نیتریک سنتتار؛ BBS-2 یک ایمیدازول پیرامید.

میکنند. عوامل خطر در آترواسکلروز مانند سیگارکشیدن، افزایش چربی خون، دیابت و فشارخون بالا با کاهش تولید NO توسط اندوتلیوم و بنابراین افزایش تشکیل آتروم همراه میباشد.

شوك سيتبك

سیسیس، یک پاسخ التهایی سیستمیک ناشی از عفونت می باشد. تركيبات اندوتوكسين ديواره باكتريال همراه با فاكتور نكروز توموری α (از طریق اندوژن تولید می شود) و سایر سیتوکین ها باعث القاء ساخت iNOS در ماکروفاژها، نوتروفیلها، سلولهای T و همچنین هااتوسیتها، سلولهای عمضلات صاف، سلولهای اندوتلیال و فیبروبالاستها می شوند. این تولید گستردهٔ NO منجر به افت فشارخون شدید، شوک و در بعضی موارد مرگ می شود. این افت فشارخون با مهارکننده های NOS در انسان و نیز مدلهای حیوانی کاهش یافته و یا معکوس می شود (جدول ۳-۱۹). ترکیباتی که از عمل NO جلوگیری مى كنند (مانند مهاركنندهٔ sGC متيان بلو) به طور مشابهي، افت فشارخون را از بین میبرند. به علاوه، موشهای فاقد ژن iNOS عملکردی، نسبت به موشهای طبیعی، به اندوتوکسین مقاوم ترند. اما علیرغم توانایی مهارکننده های NO در کاهش افت فشارخون در سیسیس هیچ گونه پیشرفت محسوسی در میزان بقا بیماران مبتلا به سیسیس ناشی از باکتریهای گرم منفی که با مهارکنندههای NOS درمان شدهاند، مشاهده نشده است. این مطلب ممکن است نمایانگر عدم توانایی مهارکنندههای NOS در تمیز بین ایزوفرمهای NOS یا مهار همزمان جنبههای سودمند بیامرسانی iNOS باشد.

عفونت و التهاب

تولید NO هم نقش مفید و هم مضری را در پاسخ ایمنی سلولهای میزبان و هم در التهاب ایفا میکند. یاسخ میزبان به عفونت یا آزار، فراخوانی لکوسیتها و آزادشدن واسطههای التهابي را شامل ميشود، مانند عامل نكروز تومور (TNF) و اینترلوکین -۱. این امر منجر به القای iNOS در لکوسیتها، فیبروبالاستها و دیگر سلولها می شود. NO همراه با پروکسی نیتریت که از برهمکنش آن با سویراکسید حاصل میشود، یک عامل میکروبکش مهم با این وجود، به نظر میرسد NO از طریق ایمنی سلولی یک نقش محافظتی مهم نیز در بدن ایفا کند. سلول های TH1 (فصل ۵۵ را نیز ببینید)، با سنتز NO به آنتیژنهای خارجی یاسخ میدهند. مهار NOS و خروج ژن iNOS می تواند در مدلهای حیوانی به طور بارزی، پاسخ محافظتی به انگلهای تزریق شده را مختل کند. NO با فعال كردن أيزو أنزيم ٢ سيكلوا كسيژناز (COX-2) سنتز پروستاگلاندینهای التهایی را تحریک نموده و موجب گشادی عروق می شود. علاوه بر این NO تولید شده در جریان التهاب در اتساع عروقی، نفوذیذیری عروقی و ادم متعاقب التهاب حاد، همراه مي باشد.

با این حال در شرایط التهابی حاد و مزمن، تولید زیاد یا طولانیمدت NO میتواند آسیب بافت را تشدید نماید. ضایعات پسوریازیس، اپیتلیوم راههای هوایی در آسم ضایعات التهابی روده در انسان همگی، افزایش سطوح NO و iNOS را نشان میدهند و بیانگر این موضوع هستند که القا پایدار iNOS در این پاتوژنز بسیاری از بیماریها مشارکت دارد. علاوه بر آن در این بافتها افزایش سطح نیتروتیروزین نیز بیانگر افزایش تشکیل

پراکسی نیتریت است. در چندین مدل حیوانی آرتریت، افزایش NO با تجویز مکملهای رژیمی ال ـ آرژنین آرتریت را تشدید میکند، اگر چه که با مهار کنندههای iNOS شرایط بهبود می یابد. بنابراین، مهار مسیر NO می تواند اثر مفیدی بر برخی از بیماریهای حاد و مزمن التهابی داشته باشد.

سيستم عصبي مركزي

NO در سیستم عصبی مرکزی نقش عمدمای به عنوان یک ناقل عصبی ایفا میکند (فصل ۲۱ را ببینید). برخلاف ناقلهای کلاسیک همچون گلوتامات یا دویامین که در وزیکولهای سیناپسی ذخیره و از طریق اتصال وزیکول در فضای سیناپسی رها می شوند، NO ذخیره نمی شود بلکه در مواقع نیاز ساخته شده و به سرعت میان سلولهای مجاور انتشار می یابد. با فعال شدن گیرندههای گلوتامات نوع NMDA در جایگاههای پس سینایسی نورونها و به دنبال آن ورود کلسیم، nNOS فعال شده و NO سنتز می شود. در چندین نوع نورون، eNOS نیز وجود داشته و طی مسیرهای پیامرسانی ناقلین عصبی که به ورود کلسیم منجر میشوند، فعال میگردد. اکسید نیتریکی که در جایگاههای پس سینایسی سنتز شده است ممکن است به عنوان یک پیامبر رو به عقب عمل کرده و در پایانه پیش سبنایسی انتشار یابد. بنابراین بلاستي سيتي سينايسي (يعني فرآيند تقويت سينايسهاي زمینهای حافظه و یادگیری) را تنظیم میکند. با توجه به ارتباط تغییر فعالیت گیرندههای NMDA و افزایش ساخت NO در مرگ سلولی نرونها در بیماریهای نورولوژیک نظیر سکته، اسکلروز جانبی آمیوتروفیک و بیماری پارکینسون بنابراین با مصرف مهارکنندههای NOS می توان آسیب نورونی در این شرایط را کاهش داد. اما کارآزماییهای بالینی به طور مشخص سودمندی مهار کنندههای NOS را نشان نمی دهند که بیانگر غیرانتخابی بودن این مهار کنندهها و نتیجتاً اثرات سودمند eNOS می باشد. انعطاف پذیری اسیناپسی (فرآیند تقویت سینایسی زمینهای یادگیری و حافظه) است.

سيستم عصبي محيطي

نورونهای غیر آدرنرژیک غیر کولینرژیک (NANC) به طور گسترده در بافتهای محیطی به ویژه دستگاه گوارشی و

تولیدمثلی پراکنده شدهاند (فصل ۶ را ببینید). شواهد قابل ملاحظهای حاکی از نقش NO به عنوان واسطه برخی از اعمال NANC وجود دارد و به نظر می رسد برخی از نورونهای NANC نیز، NO آزاد کنند. تصور می شود نعوظ آلت تناسلی محاصل آزادشدن NO آزاد کنند. تصور می شود نعوظ آلت تناسلی حاصل آزادشدن NO از نورونهای NANC باشد، به خوبی ثابت شده است که NO سبب شل شدن عضلات صاف اجسام غاری (عامل آغازکننده نعوظ آلت تناسلی) می شود و نشان داده شده که مهارکنندههای NOS در موش صحرایی از نعوظ حاصل از تحریک اعصاب لگنی جلوگیری می کند. یک راهکار دیگر جهت تحریک اعصاب لگنی جلوگیری می کند. یک راهکار دیگر جهت درمان اختلال نعوظ آفزایش اثرات پیامرسانی NO با مهار شکستن GMP توسط فسفودی استراز (ایزوفرم PDE موجود در عضلات صاف اجسام غاری، با استفاده از داروهایی موجود در عضلات صاف اجسام غاری، با استفاده از داروهایی جون سیلدنافیل، تادالافیل و وردنافیل (فصل ۲۲ را ببینید) است.

اختلالات تنفسي

NO به صورت استنشاقی (قسمت فرآوردههای موجود را ببینید) در اطفال مبتلا به نارسایی تنفسی هایبوکسیک همراه با فشار خون بالای ریوی، تجویز می شود. درمان کنونی اختلال شدید تبادلات گازی در اطفال، اکسیژناسیون غشایی خارج از بدن (Extraxcorporeal membrane oxygenation) (ECMO) است که مستقیماً فشار عروق ریوی را متأثر نمی کند. استنشاق NO، باعث اتساع عروق ريوي مي شود كه طي أن مقاومت عروق ریوی کاهش یافته و فشار شریان ریوی نیز کاسته میشود. استنشاق NO، همچنین با کاهش عدم انطباق ونتیلاسیون و یرفوزیون ریوی، اکسیژن رسانی را بهتر میکند. استنشاق NO باعث اتساع عروق ریوی در نواحی از ریه که ونتیلاسیون بهتری دارند، میشود و باعث توزیع مجدد جریان خون ریوی و راندن آن از نواحی با تهویه کم میشود. استنشاق NO، اثر چندانی بر جریان خون سیستمیک ندارد. NO استنشاقی، همچنین باعث بهبود عملکرد قلبی ـ عروقی در بـزرگسالان دچـار فشـارخـون بالای شریان ریوی میشود.

نگرش دیگری جهت درمان فشارخون ریوی تقویت اثرات NO در بستر عروقی ریوی است. با توجه به غنی بودن PDE-5 در بستر عروق ریوی، مهار کنندههای PDE-5 نظیر سیلدنافیل و تادانافیل سبب القاء انبساط عروقی و کاهش فشارخون ریوی می شود (فصلهای ۱۲ و ۱۷ را ببینید).

خلاصه: اکسید نیتریک

فارماك وكينتيك، سميت،	کاربردهای بالینی	أثرات	مكاتيسم اثر	زيرگروه
تداخلات				
			یک (NO)	اكسيد نيتر
گاز قابل استنشاق، سمیت:	نـــارسايي تــنفسي	اتساع عسروقي، شسلكردن سساير	،NO گـــوانــــيليل	
متهموگلوبينميا	هــیپوکسیک و افــزایش	عضلات صاف، و استنشاق NO باعث	سـيكلاز مـحلول را	
	فشارخون ريوي	افزایش خونرسانی به بخشهایی از	فعال کرده و میزان	
		ریاه کیه در منعرض NO هستند،	cGMP در عـــروق	
		میگردد و مقاومت عبروق ریبوی را	عسضلات مساف را	
		کاهش میدهد	افزایش میدهد	





داروهای مورداستفاده در آسم

مطالعه مورد

بیمار دختری ۱۰ ساله با سابقه بیماری آسم است که چندان تحت کنترل نبوده است. وی در حالی به اورژانس مراجعه کرده که عمق نفسهایش بسیار کوتاه شده و دچار ویز واضح دمی و بازدمی میباشد. وی رنگ پریده است، نمیتواند دراز بکشد و بسیار مضطرب به نظر میرسد. تعداد ضربان قلب وی ۱۲۰ ضربه در دقیقه و ریتم تنفس وی ۳۲ بار در دقیقه میباشد. مادر وی اظهار میدارد که دخترش به تازگی از یک سرماخوردگی خفیف بهبود یافته است و تا بعد از ظهر هیچ

مشکلی نداشته است. دختر از اسپری (آلبوترول) استفاده میکرده است ولی تنها مواقعی که واقعاً به آن نیاز داشته باشد چرا که والدینش گمان میکردهاند، وی ممکن است نسبت به دارو وابسته شود. دختر ۲ پاف اسپری، قبل از مراجعه به بیمارستان دریافت کرده است، ولی اسپری کمکی نکرده است. چه ارزیابیهایی به صورت اورژانس ضروری به نظر میرسد؟ کنترل طولانیمدت چگونه باید تغییر کند؟

افزایش پایدار شیوع آسم در طی ۶۰ سال گذشته آن را تبدیل به یک بیماری رایج و در عین حال غیرعادی نموده است. دلیل این افزایش، شیوع سبک زندگیهای مدرن غربی در جوامع است. اگرچه علت آن ناشناخته است، اما تنها در آمریکا ۱۸/۹ میلیون نفر از بالغین و ۷/۱ میلیون نفر از کودکان به آسم مبتلا شدهاند. سالیانه حدود ۱۵ میلیون نفر به صورت سرپایی، ۱/۸ میلیون نفر به صورت اورژانسی و ۴۴۰ هزار نفر تحت بستری و مراقبتهای مربوط به این بیماری قرار میگیرند. علیرغم پیشرفتهای فراوان در زمینه درمان این بیماری، آسم سالیانه حدود ۳۴۰۰ نفر را به کام مرگ می کشاند.

علائم بالینی آسم شامل دفعات مکرر از تنفسهای کوتاه، سفتی قفسه سینه، ویزینگ (صدای غیرطبیعی ناشی از تنگی راههای هوایی) که اغلب با سرفه همراه است. علائم فیزیولوژیک شاخص آن شامل تنگی گسترده و در عین حال برگشتپذیر راههای هوایی که به محرکهای راههای هوایی حساس است و علائم پاتولوژیک آن شامل التهاب لنفوسیتیک و ائوزینوفیلی

مخاط برونشی است. این تغییرات با remodeling دیواره برونشها به همراه ضخامت لایه لامینا رتیکولاریس زیر اپی تلیوم برونشی و هایپرپلازی عروق برونشی، عضلات صاف، غدد ترشحی و سلولهای گابلت همراه است.

در آسم ملایم، علائم غالباً به صورت متناوب و تنها زمان مواجهه با ماده آلرژن، آلاینده هوا، ورزش و عفونت فوقانی قسمت فوقانی تنفس رخ میدهد. علائم شدیدتر آسم با مواجهه مکرر با محرکها و علائم شدیدتر و به ویژه در شب رخ میدهد. انسداد مزمن راههای هوایی سبب نقص پایدار در فرآیند تنفسی شده که با حملات مکرر آسم یا تشدید آسم متفاوت است. این نوع حمله، غالباً با عفونت ویروسی قسمت فوقانی دستگاه تنفسی همراه بوده و با انسداد جریان هوایی به صورت انقباض شدید عضلانی، ضخامت مخاط برونشی و ارتشاح سلولهای شدید عضلانی، مخاط تنفسی همراه است. طیف بیماری آسم بسیار التهابی و ادم مخاط تنفسی همراه است. طیف بیماری آسم بسیار گسترده بود و از حالت متناوب ملایم، متناوب پایدار، متناوب مسوسط تا مداوم شدید و حاد طبقهبندی می شود. این طبقهبندی

برمبنای تناوب و شدت علائم و میزان انسداد راههای هوایی و میزان داروهای موردنیاز برای مدیریت این بیماری صورت می پذیرد.

اخیراً آسم براساس میزان درمان یذیری طبقه بندی می شود. زیرا درمان سریع علائم انقباض برونش حاد (درمان کوتاهمدت) و درمان کاهش علائم و پیشگیری از حملات (درمان بلندمدت) در بسیاری از کارآزماییهای بالینی، مطالعات مورد شاهدی و مرورهای مبتنی بر شاهد مورد توجه قرار گرفته است. وجود داروهایی با قیمتهای زیاد برای آسم و هزینه هایی که بـرای بیمارستان و بخش اورژانس آن تأمین میشود، در تشدید علائم آسم و عدم مدیریت کافی آن مؤثر است. توجه به این نکته با شناخت واژه آسم با انواع مختلف باليني ولي مكانيسههاي متفاوت یاتوفیزیولوژیکی نیز بایستی مورد توجه قرار گیرد. اخیراً توجهات به این سمت معطوف می شود که انواع مختلفی از آسم وجود دارد که انواع فنوتییی مختلف دارند که به باسخهای مختلفی به درمان میدادند. درمان رایج و فعلی آسم که صورد توجه است بر این دیدگاه استوار است که بایستی تمام انواع آسم را در تمام ردمهای سنی اعم از کودکان و بزرگسالان در بر گیرد. این بخش ابتدا به پاتوفیزیولوژی انواع مختلف آسم و سیس فارماکولوژی آن پرداخته و سیس به بحث در صورد انواع فنوتیپهای آسم و درمانهای رایج آن میپردازد.

پاتوژنز آسم

مدل ایمونولوژیک کلاسیک آسم آن را یک بیماری توصیف میکند که واسطه آن ایمیون گلوبولینهای راژین (IgE) میکند که واسطه آن ایمیون گلوبولینهای راژین (IgE) هستند. مواد خارجی که تولید IgE را بر میانگیزند "آلرژنها" خاک خانه، سوسک، مواد زاید حیوانی، کپکها و کودها هستند. مایل به تولید آنتیبادیهای IgE زنتیکی است به گونهای که آسم و دیگر بیماریهای آلرژیک در بعضی خانوادهها تجمع میابند. آنتیبادیهای IgE پس از تولید با تمایل بالایی به گیرنده (FceR-1)ماستسلهای موجود در مخاط راههای هوایی متصل میشوند (شکل ۱-۲۰). در صورت مواجهه با یک آنتیژن منصل میشوند (شکل ۱-۲۰). در صورت مواجهه با یک آنتیژن خساص، برهمکنشهای آنسترژن - آنستیبادی در سطح خساص، برهمکنشهای آنسترژن - آنستیبادی در سطح ماستسلها، هم آزادشدن واسطههای ذخیره شده در گرانولهای سلول و هم سنتز و آزادسازی سایر واسطهها را مریک مینماید. هیستامین، تریپتاز، لکوترینهای یا و هرا و پروستاگلاندین می نماید. هیستامین، تریپتاز، لکوترینهای یا و هرا و

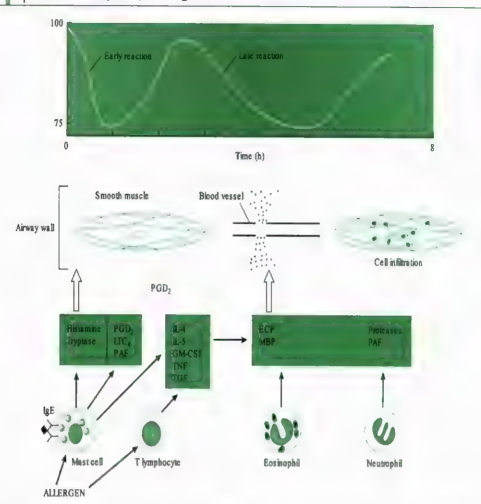
منتشر شده و انقباض عضلاني و نشت عروقي را تحريك میکنند این دو اثر مسئول تنگی سریع برونشها در «یاسخ زودرس آسم» هستند. این پاسخ اغلب پس از ۳-۳ ساعت با یک مرحله تنگی برونشی بایدارتر که باسخ تاخیری آسم خوانده می شود دنبال می گردد. این پاسخ با ورود سلولهای التهابی به مخاط برونشها و افزایش فعالیت برونشی همراه است که ممکن است چندین هفته (یس از یک بار استنشاق آنتیژن) به طول بیانجامد، تصور می شود واسطه های مسئول این یاسخ تاخیری، سيتوكين هاي شاخص لنفوسيتهاي TH2 به خصوص اینترلوکین ۵، ۹ و ۱۳ باشند. این سیتوکینها اتوزینوفیلها را جذب و فعال کرده، تولید IgE توسط لنفوسیتهای B را تحریک میکنند و تولید مخاط توسط سلولهای ایی تلیال برونشها را تحریک مینمایند. مشخص نشده است که آیا لنفوسیتها با ماستسلهاي مخاط راءهاي هوايي منبع اصلي مدياتورهاي مسئول پاسخ التهابي تأخيري هستند يا خير اما مزاياي درمان با کورتیکواستروئیدها به اثر مهاری آنها بر تولید سیتوکین پیشالتهایی در راههای هوایی نسبت داده می شود.

الگوی چالش آلرژنها تمام خصوصیات آسم را توجیه نمی کند. اکثر حملات آسم با استنشاق آلرژنها تحریک نمی شوند. برخی از بیماران مبتلا به آسم شواهدی از حساسیت آلرژیک به آلرژنها نداشته و اسپاسم برونشی می تواند توسط محرکهایی نظیر آلروسلهای محلول در آب، ورزش، هوای سرد، سیگار کشیدن و سولفور دی اکسید تشدید شود. تمایل به ایجاد برونکواسپاسم در مواجهه با محرکهایی که راههای هوایی سالم را متأثر نمی کنند، با اندازه گیری افت حداکثر جریان تنفسی که با استنشاق آثروسلهای مقلد کولینرژیک تشدید می شود به عنوان شاخص «بیش فعالیتی غیراختصاصی بیش از حد برونشی» غوانده می شود تا از پاسخ دهی برونشها به آنتی ژنهای ویژه خوانده می شود. از لحاظ پایهای به نظر می رسد به پاتوژنز آسم شبیه باشد زیرا در افراد مبتلا به آسم وجود داشته و شدت و درجه آن با شدت بالینی بیماری ارتباط دارد.

مکانیسم زمینه حاکم بر بیش فعالی بیش ازحد برونشی به طور کامل شناخته نشده است اما به نظر می رسد که با التهاب مخاط راه های هیوایی هیوایی هیوایی هیوایی کورتیکوستروئیدهای استنشاقی (ICS) در درمان و پیشگیری از افزایش واکنش پذیری پاسخهای افراد مبتلا به آسم معتبر شناخته می شود (شکل ۲۰-۱).

¹⁻ Reaginic immune globulin

²⁻ Allergens 3- inhaled corticosteroid (ICS)



شکل 1 - 7. مدل مفهومی ایمونوپاتوژنز آسم. مواجهه با آلرژن سبب سنتز IgE شده که به ماست سلها در مخاط راههای هوایی متصل می شود. در صورت مواجهه مجدد با آلرژن، برهمکنش آنتیژن - آنتیبادی در سطح ماست سل، رهاشدن واسطههای آنافیلاکسی (هیستامین، تربیناز، پروستاگلاندین C_2 (PGD_2) لکوترین C_3 و فاکتور فعالکننده پلاکتی (PAE) را تحریک می کند. این داروها انقباض عضلات صاف راههای هوایی را برانگیخته و سبب افت سریع FEV_1 می شود. همچنین مواجهه محدد با آلرژن سبب سنتز و آزادشدن سیتوکینهای متعدد از جمله اینترلوکینهای T و C_3 عامل محرک کلونی گرانولوسیت - ماکروفاژ (TAE) عامل نکروز تومور (TNF) و فاکتور رشد بافتی (TGE) از سلولهای T و ماست سلها می میشود. این سیتوکینها بیز به نوبه خود اتوزینوفیلها و نوتروفیلها را جذب و فعال می کنند. فرآوردههای این سلولها عبارتند از: پروتئین کاتیونی اثوزینوفیل (TAE) پروتئین بازی اصلی (TAE) پروتئین بازی اصلی (TAE) پروتئازها، و عامل فعال کننده پلاکتی. این واسطهها سبب ادم، افزایش ترشح مخاط، انقباض عضلات صاف و افزایش در واکنش پذیری برونشها (TAE) با باسخ تأخیری آسم همراه بوده و با افت TAE TAE ساعت پس از مواجهه نشان داده می شود) می گردند.

اگرچه مکانیسم پاسخدهی به بیش فعالی بیش از حد برونش به طور کامل شناخته نشده اما به نظر می رسد که مسیرهای نورونی در این زمینه دخالت دارند که مؤثر بودن آنتاگونیستهای موسکارینی که اثر مستقیم بر انقباض عضلات صاف دارند (و با استشاق آلرژنها و محرکهای راههای هوایی تحریک این

گیرندههای موسکارینی رخ میدهد) نشان میدهد.

فرضیه پیشنهادی این مطالعات این که برونکواسپاسم در اسم از ترکیب آزادشدن واسطهها و پاسخدهی بیش از حد به اثرات آنها ناشی میشود پیش بینی میکند که اسم می تواند توسط داروهایی که مکانیسمهای عمل متفاوتی دارند به شیوه

مؤثری درمان شود. برونکواسپاسم در آسم را می توان با داروهای مختلف پیشگیری یا درمان نمود. این داروها عبارتند از: داروهایی که مقدار IgE، متصل به ماستسلها را کاهش میهدهد (آنتی بادی های ضد ÆE) از دگرانولاسیون ماستسل ها جلوگیری می کند (کرومولین یا ندوکرومیل، داروهای مقلد سمیاتیک، مسدودکنندههای کانال کلسیم)، عمل محصولات آزاد شده را مسدود میکنند (آنتیهیستامینها و آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین) اثر استیل کولین آزاد شده از اعصاب حرکتی واگ را مهار میکنند (آنتاگونیستهای موسکارینی) یا مستقیماً عضلات صاف راههای هوایی را شل میکنند (داروهای مقلد سمیاتیک،

در رویکردی دیگر هدف از درمان آسم نه تنها پیشگیری یا درمان برونکواسپاسم حاد است، بلکه کاهش سطح پاسخدهی برونشها را نیز شامل میشود. از آنجا که افزایش پاسخدهی به نظر میرسد به التهاب راههای هوایی مربوط باشد و نیز از آنجا که التهاب راههای هوایی مشخصه پاسخهای تاخیری آسم است، این رویکرد بر پایه کاهش مواجهه با آلرژنهایی که التهاب را بر میانگیزند و نیز درمان طولانی مدت با داروهای ضدالتهابی به خصوص کورتیکواستروئیدهای استنشاقی (ICS) استوار است.

■ فارماکولوژی پایه داروهای مورد استفاده د*ر در*مان آسم

داروهایی که بیشترین استفاده را در درمان آسم دارند، أگونیستهای گیرنده آدرنرژیک یا داروهای مقلد سمپاتیک (به عصنوان «رفع کننده ها» یا متسع کننده های برونشی) و کورتیکواستروئیدهای استنشاقی (به عنوان 'کنترلکنندهها' ایا داروهای ضدالتهایی) هستند. فارماکولوژی پایه آنها در جای دیگری مورد بحث قرار گرفته است (فصول ۹ و ۳۹ را ببینید). در این فصل، فارماکولوژی آنها در ارتباط با آسم را بررسی میکنیم.

داروهای مقلد سمپاتیک

آگونیستهای β آدرنوسپتور در درمان آسم کاربرد دارند. اتصال آنها به گیرندههای هم که در عضلات صاف راههای هوایی فراوان است، آدنیلات سیکلاز را تحریک نموده و cAMP داخل سلولی را افزایش میدهد (شکل ۲-۲۰ را ببینید). بنابراین موجب شل شدن عضله صاف راههای هوایی و مهار انقباض برونش ناشی از سلول های ماست سل می شود. این داروها همچنین نشت عروقی

را مهار نموده و انتقال موکوسیلیاری را افزایش می دهند. عوارض جانبی، به ویژه آگونیستهای آدرنوسیتوری که گیرنده β را به اندازه β_2 فعال میکنند، شامل تاکیکاردی، ترمور عضلات اسكلتي و كاهش يتاسيم سرم مي باشد.

داروهای مقلد سمیاتیکی که به طور گسترده در درمان آسم مورد استفاده قرار گرفتهاند عبارتند از اپینفرین، افدرین؟، ایزویروترنول آ، آلبوترول β_2 و دیگر داروهای انتخابی β_2 (شکل ٣٠-٣). از آنجا که اپينفرين و ايزوپروترنول ضربان و قدرت انقباضی قلب را افزایش میدهند (عمدتاً از طریق گیرندههای β)، در شرایط خاص مورد استفاده قرار می گیرند.

به طور کلی، آگونیستهای گیرنده آدرنرژیک از راه استنشاقی بهترین اثر را دارند زیرا این روش موجب حداکثر تأثیر موضعي بر عضلات صاف راههاي هوايي و حداقل عوارض سيستميک ميشود. رسوب آثروسلها به اندازه ذره، الگوي تنفسی (حجم جاری و سرعت جریان هوا) و شکل هندسی راههای هوایی بستگی دارد. حتی در مورد ذرات با اندازه مناسب (۵–۲ میکرون) ۹۰–۸۰٪ مقدار کلی آثروسلها در دهان یا حلق رسوب میکند. ذرات زیر ۲-۱ میکرون معلق مانده و ممکن است با بازدم خارج شوند. با نگهداشتن نفس در هنگام دم به مدت ۵ ثانیه می توان رسوب آثروسلها را افزایش داد.

اپینفرین در صورت تزریق زیرجلدی (۱/۴ میلیلیتر از محلول 📜 یا استنشاق میکروآئروسلهای آن (۳۲۰ میکروگرم در هر بار استنشاق)، یک گشادکننده برونشی مؤثر و سريعالاثر است. حداكثر اتساع برونشها ١٥ دقيقه يس از استنشاق حاصل شده و ۹۰–۶۰ دقیقه به طول می انجامد. از آنجا که اپینفرین گیرندههای α و نیز β_1 را تحریک میکنند، تاکیکاردی، آریتمیها و تشدید آنژین صدری عوارض جانبی دردسرآفرین آن هستند. آثار قلبی ـ عروقی اپینفرین در درمان اتساع عروقی حاد و شوک و نیز برونکواسیاسم ایجاد شده در جریان آنافیلاکسی ارزشمند است اما استفاده آن در آسم با سایر داروهای انتخابی تر برای گیرنده β_2 جایگزین شده است.

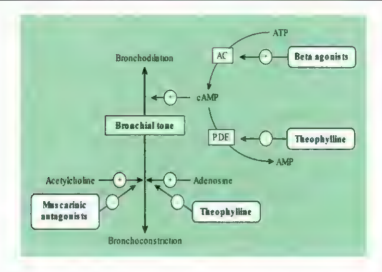
افدرین بیش از ۲۰۰۰ سال قبل از معرفی به طب غربی در سال ۱۹۲۴، در چین استفاده میشد. افدرین به صورت خوراکی بوده، اثر طولانی تر، آثار مرکزی بارزتر و قدرت بسیار کمتری دارد. به دلیل ایجاد آگونیستهای کارآمدتر و انتخابی گه امروزه افدرین تنها برخی مواقع در درمان آسم به کار میرود.

ایزوپروترنول، یک متسعکننده برونشی قدرتمند است با

²⁻ Ephedrine 1- Controllers

⁴⁻ Albuterol

³⁻ Isoproterenol



شکل ۲ ۰ ۲، cAMP اتساع برونشی را پیش میبرد. مقادیر AMP داخل سلولی را می توان از طریق آگونیستهای گیرنده β آدرنرژیک (که سرعت سبز آن توسط آدنیلیل سیکلاز را افزایش) می دهند یا مهارکنندههای فسفودی استراز (PDE) مانند تشوفیلین (که سبرعت تخریب آن را کاهش می دهید) افزایش داد. تنگی برونشها را می توان با آنتاگونیستهای موسکارینی و احتمالاً آنتاگونیستهای آدنوزین مهار کرد.

اثر غیرانتخابی بر گیرنده β_0 و β_0 بوده به گونهای که به دنبال استنشاق میکروآثروسلهای آن به اندازه ۸۰-۱۲۰mog طی ۵ دقیقه حداکثر اتساع برونشی حاصل میشود. طول اثر این دارو ۹۰-۹۰ دقیقه است. افزایش میزان مرگ و میر ناشی از آسم در بریتانیا در اواسط دهه ۱۹۶۰، به آریتمیهای قلبی ناشی از مصرف مقادير بالاي ايزويروترنول استنشاقي نسبت داده شد. این دارو در حال حاضر به ندرت در درمان آسم مورد استفاده قرار ميگيرد.

داروهای انتخابی بتا دو

داروهای آگونیست انتخابی گیرندههای $oldsymbol{eta}_2$ آدرنرژیک مخصوصاً آلبوترول ٔ، در حال حاضر پرکاربردترین مقلدهای سمیاتیک در درمان تنگی برونشها در مبتلایان به آسم هستند (شکل ۳-۲۰). این داروها از نظر ساختاری از این جهت با ایے نفرین تفاوت دارند که جانشین بزرگتری در گروه آمین داشته و نیز گروههای هیدروکسیل در حلقه آروماتیک آن قرار گرفتهاند. این داروها از راه استنشاقی و خوراکی مؤثرتر بوده و طولانی اثرتر از اپینفرین و ایزوپرترنول هستند.

آلبوترول، تربوتالين^۲، متاپروترنول^۲ و پيربوترول^۲ به صورت استنشاقی در دسترسند. از راه استنشاق، این داروها سبب اتساع برونشی معادل با ایزوپروترنول میشوند. اتساع بـرونشی

طی ۳۰–۱۵ دقیقه به حداکثر رسیده و ۳–۳ ساعت باقی می ماند. تمام این داروها را می توان جهت تجویز از طریق نابولایزر دستی در سالین رقیق نمود. از آنجا که درات تولیدی در این شیوه بزرگتر از ذرات استنشاقی هستند،مقادیر بیشتری از آن باید تجویز گردد (۲/۵-۵mg در مقابل ۲۰۰-۴۰۰س)، اما تأثیر بیشتری مشاهده نمی شود. بنابراین این شیوه تنها در بیمارانی که قادر نیستند از شیوه استنشاقی استفاده کنند، به کار می رود.

اغلب فرآوردههای دارویی انتخابی جهت گیرنده و β β مخلوطی از ایزومرهای S و R می باشند. تنها ایزومر R گیرنده را فعال مىكند. از أنجابي كه كمان مىشد، اينووفرم S باعث تشدید التهاب گردد، فرآوردههای خالص ایزومری R از آلبوترول، ساخته شده است (لوال بوترول $^{\circ}$). این امر که فرآورده اخیر، اثرات درمانی شکرفی داشته باشد، هنوز به اثبات نرسیده است.

ألبوترول و تربوتالين به صورت قرص نيز در دسترسند. يک قرص ۲ یا ۳ بار در روز، مقدار تجویزی معمول آنها است. عوارض جانبی عمده این داروها از جمله لرزش عضله اسکلتی، عصبانیت و ضعف گهگاه را می توان با شروع درمان از نصف مقدار معمول در دو هفته اول، کاهش داد. این راه تجویزی مزیتی بر درمان استنشاقی ندارد و به همین دلیل به ندرت تجویز میشود.

⁴⁻ Pirbuterol

¹⁻ Albuterol 3- Metaproterenol

⁵⁻ Levalbuterol

 β_3 ساختار ایزوپروترنول و چندین آنالوگ انتخابی م

در میان این داروها، تنها تربوتالین جهت تزریق زیرجلدی (٠/٢۵mg) در دسترس است. موارد مصرف این روش مانند ایینفرین زیرجلدی است (آسم شدیدی که نیاز به درمان اورژانسی دارد اما درمان با آثروسل در دسترس نبوده یا مؤثر واقع نشده است) اما باید به یاد داشت که طولانی اثرتربودن تربوتالین بدین معنی است که با تزریقهای مکرر، آثار تجمعی مشاهده میشود. دوزهای بالای تزریقی تربوتالین گاهی در مهار انقباض رحمی ناشی از زایمان زودرس استفاده میشود.

نسل جدید آگونیستهای انتخابی β_2 طویل|لاثر، شامل سالمترول (آگونیست نسبی) و فورموترول (آگونیست کامل) میباشد. هر دو دارو آگونیستهای انتخابی eta_2 قدرتمندی هستند که به دلیل محلولیت در چربی زیاد، طولانی اثر (۱۲ ساعت یا بیشتر) هستند. این ویژگی به آنها اجازه میدهد در غلظتهای بالا در غشای سلولی عضلات صاف حل شوند یا احتمالاً به مولکولهای اتصالی^۳ در مجاورت گیرندمهای آدرنرژیک متصل شوند. به نظر می رسد این داروها با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی برهمکنش کرده و کنترل آسم را بهبود ببخشند. این

داروها جهت درمان تک دارویی آسم توصیه نمیشوند چرا که هيچگونه عمل ضد التهابي ندارند. يک آگونيست طوVني الاثر θ اینداکاترول^۴، اولوداترول^۵ و ویالانترول^۶ روزانه یک بار مصرف میشوند، اما در حال تأیید شدن از سوی FDA و به منظور درمان بیماری انسداد مزمن ریوی (COPD) میباشند. سایر داروهای آگونیست β که در اروپا به تأیید رسیده اما در ایالات متحده آمریکا هنوز تأیید نشدهاند شامل بامبوترول ۲ می باشد.

سميتها

نگرانیهایی در مورد سمیت درمان حاد آسم با عوامل سمیاتومیمتیک استنشاقی، نظیر هایبوکسمی و آریتمی قلبی، وجود دارد. هرچند عمل متسع *کنندگی* آگونیستهای β_2 می تواند خونرسانی نواحی از ریه که به طور ضعیف تهویه می شوند را افزایش داده و به طور گذرا، فشار اکسیژن شریانی (PaO₂) را

2- Formoterol

¹⁻ Salmetrol

³⁻ Mooring

⁵⁻ olodaetrol

⁷⁻ bambuterol

⁴⁻ Indacaterol 6- vilanetrol

کاهش دهد، اما این اثر معمولاً اندک بوده و ممکن است با مصرف هر داروی متسعکننده برونشی دیگری نیز ایجاد شود. به علاوه اهمیت این اثر بستگی به ${\rm PaO}_2$ اولیه بیمار دارد. تجویز اکسیژن که در درمان حمله حاد و شدید آسم معمول است، هرگونه نگرانی در این مورد را از بین میبرد. نگراتی دیگر آن است که درمان با مقادیر معمول آگونیستهای β ممکن است سبب آریتمیهای قلبی کشنده شود. چنین نظری اثبات نشده میرسد. در بیمارانی که جهت درمان آسم شدید اورژانسی مراجعه میکنند، نامنظمیهای ریتم قلبی با بهبود تبادلات گازی تحت تأثیر درمان با متسعکنندههای برونشی تجویز اکسیژن بهبود می یابد.

بسیاری از نگرانیهای موجود در مورد قابلیت ایجاد سمیت در درمان مرزمن با آگونیستهای β استنشاقی، با معرفی آگونیستهای β طولانیاثر، مرتفع شده است. یکی از این عوارض تاکیفیلاکسی ناشی از عملکرد متسعکنندگی برونشی عوارض تاکیفیلاکسی ناشی از عملکرد متسعکنندگی برونشی در دوزهای پایین درمان با آگونیستهای β میتواند چندین روز پس از آغاز درمان بروز کند، اما به هر حال حداکثر اتساع برونشی همچنان با مصرف دوزهای بالاتر قابل دستیابی است. تاکیفیلاکسی اصلی ترین واکنش بدن نسبت به اثرات مصرف مزمن داروهای β آگونیست در حین انقباض برونشی ناشی از ورزش یا آلرژنها است. اما این دیدگاه که این از دست دادن اثرات متسعکنندگی و تحمل نسبت به دارو را در بخش عوارض جانبی قرار دهند یا تحمل نسبت به دارو را در بخش عوارض جانبی قرار دهند یا خیر؟ هنوز مورد بحث است.

توقیح واریانتهای ژنتیکی در گیرندههای β احتمال بروز متفاوت خطرات عوارض جانبی را در تمام بیماران آسمی را توجیه میکند. ا خیراً توجهات بر لوکوس B16 گیرندههای β معطوف شده است. مطالعات گذشته نگر نشان می دهند که کارائی درمان منظم با آگونیستهای استنشاقی β جهت کنترل آسم در میان میماران هموزیگوس که در این موقعیت آرژنین دارند (ژنوتیپی که در ۱۶ درصد از جـمعیتهای قـفقازی و اغلب آفریقایی در ۱۶ درصد از جـمعیتهای قـفقازی و اغلب آفریقایی ممکن است علت گزارش مینی بر افزایش مرگومیر ناشی از آسم ممکن است علت گزارش مبنی بر افزایش مرگومیر ناشی از آسم روی تعداد بسیار زیادی از بیماران آنجام شده است)، وجود یک واریانت ژنتیکی خاص در این افراد باشد (ادامه مطلب را ببینید). واریانت ژنتیکی خاص در این افراد باشد (ادامه مطلب را ببینید). وا بینه واریانت تفاوت در بررسی درمان LABA، تفاوت در نوع اسخدهی به درمان، تفاوت در واریانت Arg/Gty است. یک

مطالعه در بسیماران COPD نشان داده که مصرف منظم سالمترول خطر تشدید آسم را در بیماران هوموزیگوس ژن B16 در تشدید میکند. اما اهمیت واریانتهای ژنتیکی لوکوس B16 در گسیرنده β هسمچنان ناشناخته است. به نظر میرسد که پیشرفتهای آینده در درمان آسم موجب شود تا درمان این بیماری به صورت فردی و باتوجه به ویژگیهای فردی ژنتیکی هر شخص باشد.

داروهای متیل گزانتین

تئوفیلین ای تئوبرومین و کافئین ۳ متیل گزانتین مهم هستند. منبع عمده آنها به ترتیب چای، کاکائو و قهوه میباشد. مصرف تئوفیلین از درمانهای اصلی آسم بوده که به دلیل مصرف آگونیستهای استنشاقی آدرنوسپتور در درمان آسم حاد و یا عوامل ضدالتهابی در درمان آسم مزمن، مضرف آن کاهش یافته است. علت دیگر کاهش مصرف این داروها سمیت ناشی از آن بوده که این سمیت شامل تهوع، استفراغ، لرزش و آریتمی است. همچنین نیاز به مانیتورینگ سطح سرمی متیل گزانتینها ضروری است زیرا پنجره درمانی آن بسیار باریک است. این مانیتورینگ در تمام افراد تحت درمان با هر نوع متابولیسم ضروری است.

شيمي

همانطور که در ادامه نشان داده شده (شکل ۲۰-۳) تئوفیلین ۱۹۳- دی متیل گزانتین، تئوبرومین ۳و۷- دی متیل گزانتین و کافئین ۱و۳۷- دی متیل گزانتین است. یک فرآورده تئوفیلین که به طور رایج در مصارف درمانی مورد استفاده قرار میگیرد، آمینوفیلین آتیوفیلین ـ اتیلن دی آمید) است. فارماکوکینتیک تئوفیلین در ادامه مطلب شرح داده شده است. (کاربرد بالینی مـتیل گزانتین را ببینید). محصولات متابولیسمی آنها که گزانتینهایی هستند که تا حدودی دمتیله شدهاند (نه اسید اوریک)، در ادارار دفع میگردند.

مكانيسم عمل

مکانیسمهای متعددی برای اعمال متیل گزانتینها پیشنهاد شده است اما هیچ یک به طور قطعی اثبات نشدهاند. در مطالعات خارج از بدن نشان داده شده است که این داروها در غلظتهای بالا،

²⁻ Theobromine

Caffeine 4- Ar

¹⁻ Theophyline 3- Caffeine

⁴⁻ Aminophyline

شکل ۴-۰۲، ساختار تئوفیلین و سایر متیل گزانتینها.

تعدادی از اعضا خانواده آنزیم فسفودی استراز (PDE) را مهار میکنند (شکل ۲-۲). این مهار منجر به بالارفتن غلظت AMP حلقوی (cAMP) و در بعضی بافتها و cGMP داخل سلولی می شود. cAMP مستول اعمال سلولی بسیار گستردهای است. از جمله تحریک کارکرد قلب، شل شدن عضلات صاف، و کاهش فعالیت ایمنی و التهابی سلولهای خاص (اعمال به cAMP) اثرات مذکور محدود نمی شود).

از بین تمام ایزوفرمهای PDE به نظر میرسد که مهار PDE3 در شل شدن عضلات صاف راههای هوایی و مهار PDE4 در مهار ترشح سایتوکاینها و کموکاینها دخیل بوده که سبب کاهش مهاجرت و فعال شدن سلولهای التهابی میشود. این اثرات ضدالتهابی حتی در دوزهای پایین تری نسبت به انچه که موردنیاز برای اتساع برونشی موردنیاز است کسب می شود.

در تلاش برای کاهش عوارض و در عین حال حفظ کارآیی درمانی این داروها، مهارکنندههای انتخابی ایزوفرمهای مختلف PDE₄ به وجود آمدهاند، ولی پس از آن که مطالعات بالینی ایجاد عوارضی چون تهوع، سردرد، و اسهال را با این عوامل ذکر کردند، مصرف آنها قطع شد و تجویز آنها تنها به دوزهای پایین تر از دوزاژ درمانی، محدود گردید. اما دارویی به نام بروفلومیلاست که اخیراً توسط سازمان دارو و غذا (FDA) جهت درمان COPD به تأثید رسیده است. اما برای درمان آسم به تأثید رسیده است.

مکانیسم پیشنهادی دیگر، مهار گیرندههای آدنوزین سطح سلول است. این گیرندهها فعالیت آدنیلیل سیکلاز را تعدیل میکنند و نشان داده شده است که آدنوزین سبب انقباض عضلات صاف ایزوله راههای هوایی و آزادشدن هیستامین از ماست سلهای راههای هوایی میشود. با این وجود نشان داده شده است که مشتقات گزانتین فاقد اثر آنتاگونیسم آدنوزین (مانند انپروفیلین) ممکن است در مهار تنگی برونشها در مبتلایان به آسم کارایی داشته باشند.

بعضی مطالعات معتقدند که تأثیر تئوفیلین طی یک مکانیسم عمل سوم یعنی افزایش داستیلاسیون هیستون می باشد. استیلاسیون هیستون می باشد. استیلاسیون هیستون می افزایش داستیلاسیون ها شدن رونویسی از رنهای التهابی می باشد. کورتیکواستروئیدها حداقل تا حدی از التهابی عمل می نمایند و این همان اثری است که طی تجویز التهابی عمل می نمایند و این همان اثری است که طی تجویز دوزهای کم تئوفیلین، افزایش می یابد. چنین برهمکنشی، احتمالاً توجیه کننده این امر است که چگونه تجویز دوز کم تئوفیلین، اثرات مفید درمانی کورتیکواستروئیدها را افزایش می دهد. در واقع بعضی از کارآزماییهای بالینی از این اعتقاد که درمان با تئوفیلین در بازگرداندن پاسخدهی بیماران مبتلا به آسم سیگاری و یا مبتلا به اقسامی از COPD به کورتیکواستروئیدها مؤثر می باشد، حمایت می کنند. تئوفیلین همچون درمان با ABA و COPD درمان افراد مبتلا به آسم و COPD مؤثر است.

فارما كوديناميك

متیل گزانتینها بر سیستم عصبی مرکزی، کلیه، عضلات قلبی و اسکلتی و نیز عضلات صاف اثر میگذارند. از ۳ داروی این دسته، تئوفیلین بر عضلات صاف از همه انتخابیتر عمل میکند در حالی که کافئین اثرات مرکزی بارزتری اعمال میکند.

A. اثرات دستگاه عصبی مرکزی

متیل گزانتینها، به خصوص کافئین در مقادیر کم و متوسط با افزایش هوشیاری و رفع خستگی سبب برانگیختگی قشری خفیف میشوند. کافئین موجود در نوشیدنیها (مثلاً ۱۰۰mg کفیف میشوند. کافئین موجود در نوشیدنیها (مثلاً سر افراد حساس و ایجاد اتساع برونشی خفیف در مبتلایان به آسم کافی است. مقادیر بالاتر که برای اتساع برونشی مؤثرتر مورد نیازند به طور معمول سبب عصبانیت و لرزش در برخی از بیماران میشوند. مقادیر بسیار بالای این داروها (مصرف بیش از حد به میشوند. مقادیر بسیار بالای این داروها (مصرف بیش از حد به

طور اتفاقی یا به قصد خودکشی) سبب تحریک بصل النخاع و تشنج شده و ممکن است به مرگ بیانجامد.

B. اثرات قلبي _ عروقي

متیل گزانتینها اثرات کرونوتوپیک و اینوتروپیک مثبت دارند. در غلظتهای پایین به نظر میرسد این آثار ناشی از مهار پیش سیناپسی گیرندههای آدنوزین در اعصاب سمپاتیک باشد که سبب افزایش رهاسازی کاتکولامینها در پایانههای عصبی می شود، غلظتهای بالاتر (بیش از ۱۰۳mol/L یا ۲mg/L) که با مهار فسفودی استراز و افزایش دمسکن است منجر به افزایش ورود کلسیم شوند. در غلظتهای بسیار بالاتر (بیش از ۱۰۰۴mol/L) ذخیره کلسیم توسط شبکه سارکوپلاسمی مختل می شود.

تظاهرات بالینی این آثار قلبی ـ عروقی در افراد مختلف، مستفاوت است. مـصرف مـقادیر مـعمول کـافئین و دیگـر نوشیدنیهای حاوی متیلگزانتین، معمولاً سبب تـاکـیکاردی خقیف، افزایش برونده قلبی و افزایش مقاومت محیطی شده و فشارخون اندکی بالا میرود. در افراد حساس، مصرف چند فنجان قهوه ممکن است منجر به آریتمی شود. این عوامل در مقادیر زیاد، عضلات صاف عروقی را شل میکنند (البته به جز عروق خونی مغز که در آنجا ممکن است منجر به انقباض شوند).

متیل گزانتینها ویسکوزیته خون را کاهش داده و ممکن است تحت شرایط خاص جریان خون را بهبود بخشند. مکانیسم این اثر به خوبی مشخص نشده است اما در درمان لگنش متناوب توسط پنتوکسیفیلین (یک داروی متیل گزانتینی)، از آن بهره میگیرند.

C. اثرات گوارشی

متیل گزانتینها، ترشح اسید معده و آنزیمهای گوارشی را تحریک میکنند. با این وجود، حتی قهوه فاقد کافئین نیز اثر محرک قدرتمندی بر ترشح دارد که نشان میدهد عامل ترشحی اصلی در قهوه، کافئین نیست.

D. اثرات کلیوی

متیل گزانتینها به خصوص تثوفیلین ـ مدرهای ضعیفی هستند. این اثر ممکن است هم افزایش تراوش گلومرولی و هم کاهش بازجذب سدیم از لولهها را شامل میشود. این اثر دیورتیک به اندازهای نیست که از نظر درمانی مفید باشد.

انرات اعمال شده بر عضلات صاف ${\mathbb E}$

اتساع برونشی ناشی از متیل گزانتینها، اثر درمانی عمده آنها در اسم میباشد. تحمل ایجاد نمیشود اما عوارض جانبی به خصوص در سیستم عصبی مرکزی ممکن است مقدار مصرفی آنها را محدود کنند (ادامه مطلب را ببینید). این عوامل علاوه بر تأثیرشان بر عضلات صاف راهبهای هوایی (در غلظتهای مناسب) آزادسازی هیستامین ناشی از آن آنتیژن از بافت ریه را نیز مهار مینمایند. اثر آنها بر انتقال مخاطی ـ مژهای مشخص نشده است.

F. اثرات اعمال شده بر عضله اسكلتي

اعمال تنفسی متیل گزانتینها ممکن است محدود به راههای هوایی نباشد. زیرا این عوامل در خارج از بدن انقباضات عضله اسکلتی ایزوله را نیز تقویت کرده و در مبتلایان به COPD، خستگی دیافراگم را رفع میکنند. این اثر بر عملکرد دیافراگم (به جای اثر بر مرکز تنفسی) ممکن است مسئول توانایی تئوفیلین در بهبود پاسخ تهویهای به هیپوکسی و از بینبردن تنگی نفس حتی در بیماران با انسداد برگشتناپذیر راههای هوایی باشد.

كاربردهاي باليني

در میان گزانتینها، تنوفیلین مؤثرترین متسعکننده برونشی است و مکرراً نشان داده شده است که هم انسداد راههای هوایی را در آسم حاد برطرف میکند و هم شدت علائم و زمان غیبت از کار یا مدرسه را در آسم مزمن کاهش میدهد. باز تثوفیلین، تنها اندکی محلول در آب است بنابراین در قالبها نمکهایی که حاوی مقایر مختلفی باز تشوفیلین هستند مورد استفاده قرار میگیرد. اغلب فرآوردههای آن به خوبی از دستگاه گوارشی میگیرد. اغلب فرآوردههای آن به خوبی از دستگاه گوارشی جذب میشوند اما جذب شیافهای رکتال چندان قابل اتکا نبوده است. فرآوردههای آهستهرهش بسیار زیادی صوجود است و میتواند سطح خونی درمانی را برای مدت ۱۲ ساعت یا بیشتر فراهم کنند.

مزایای این فرآودهها عبارتند از: کاهش دفعات تجویز دارو، نوسان کمتر در سطح خونی تئوفیلین و در بسیاری از موارد درمان مؤثرتر برونکواسیاسم شبانه.

تئوفیلین تنها باید در جایی مورد استفاده قرار گیرد که امکانات اندازه گیری سطح خونی تئوفیلین موجود است. زیرا این دارو، پنجره درمانی باریکی داشته و آثار درمانی و سمی آن با سطح خونی دارو ارتباط دارند. بهبود عملکرد ریوی با غلظت

پلاسمایی در محدوده ۲۰mg/L حاصل می شود. بی اشتهایی، تهوع، استفراغ، ناراحتی شکم، سردرد و اضطراب در غلظت ۱۵mg/L در برخی از بیماران رخ داده و در غلظتهای بالاتر از ۲۰mg/L شایع می باشد. سطوح بالاتر (۲۰mg/L) می تواند سبب تشنج یا آریتمی شود که ممکن است قبل از آنها هیچ گونه علامت هشداردهنده گوارشی یا عصبی رخ نداده باشد.

کلیرانس تنوفیلین از پلاسما بسیار متغیر است. تنوفیلین توسط کبد متابولیزه می شود بنابراین، مقادیر معمولی دارو ممکن است در مبتلایان به بیماری کبدی، غلظتهای سمی ایجاد کند. بالعکس، کلیرانس تئوفیلین ممکن است با القای آنزیمهای کبدی حاصل از سیگارکشیدن یا تغییر رژیم غذایی افزایش بابد. در بالغین سالم، کلیرانس متوسط پلاسمایی، افزایش بابد. در بالغین سالم، کلیرانس متوسط پلاسمایی، است. سرعت کلیرانس دارو در کودکان بیشتر است (۱–۱/۵mi/kg/min). آهستهترین سرعت کلیرانس پلاسمایی در نوزادان و شیرخواران کوچکتر مشاهده می شود (فصل ۶۰ را ببینید). حتی با تغییر مقادیر نگهدارنده جهت تصحیح عوامل مذکور، باز هم غلظت پلاسمایی دارو بسیار متفاوت است.

مصرف تنوفیلین به عنوان درمان نگهدارنده به تنهایی یا همراه با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، کنترل طولانی مدت آسم را بهبود می بخشد. این دارو ارزان بوده و می تواند به صورت خوراکی مصرف شود. با این وجود، به اندازهگیری گهگاه سطح پلاسمایی دارو نیز نیاز است، همچنین این داروها اغلب عوارض نامطلوب (به خصوص بیخوابی) نیز ایجاد می کند. مصرف بیش از حد اتفاقی یا عمده این دارو منجر به عوارض شدید یا مرگ می شود. در درمان خوراکی با فرآوردههایی که دارو را فوراً آزاد می کنند، مقدار تجویزی معمول ۴mg/kg ساعت است. مقدار مصرفی طی ۲-۲ روز ثبات جدیدی در غلظت تغییر مقدار مصرفی طی ۲-۲ روز ثبات جدیدی در غلظت تغییر مقدار می توان به فاصله ۳-۲ روز افزایش داد تا جایی که غلظت پلاسمایی درمانی فاصله ۳-۲ روز افزایش داد تا جایی که غلظت پلاسمایی درمانی باند.

توسعه متسعکنندههای بسیار مؤثر (آگونیستهای انتخابی eta_2 آدرنرژیک) و داروهای ضد التهابی بسیار مؤثر (ICS) با عوارض جانبی بسیار کم سبب کاهش مصرف بالینی تئوفیلین شده است. بهطور تیپیکال تئوفیلین به ندرت به عنوان درمان مونوتراپی و غالباً به صورت درمان کمکی با سایر عوامل به ویژه ICS، در شرایطی که به تنهایی ناکارآمد باشند، مصرف شوند.

داروهای ضدموسکارینی

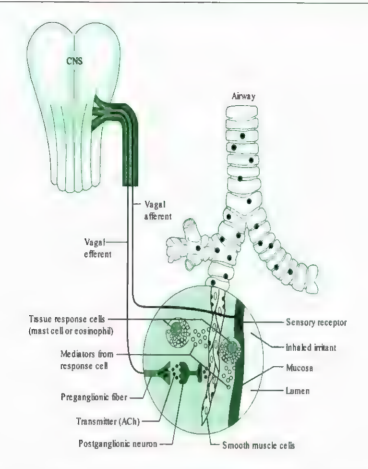
مشاهده مصرف برگهای Datura Stramonium جهت درمان آسم در هند منجر به کشف اثر آتروپین (یک مهارکننده رقابتی قدی استیل کولین در سطح گیرندههای "موسکارینی" پس عقدهای) به عنوان یک متسع کننده برونش شد. توجه به ارزش بالقوه داروهای ضد موسکارینی زمانی افزایش یافت که اهمیت اعصاب واگ در پاسخهای برونکواسپاستیک حیوانات آزمایشگاهی که نشان داده شده که ایپراتروپیوم که یک آنالوگ قدرتمند آتروپین است با تجویز به فرم آثروسل به طور ضعیف جذب شده و در نتیجه فاقد آثار شبه آتروپین سیستمیک بوده است، ساخته شد.

مكانيسم عمل

آنتاگونیستهای موسکارینی به طور رقابتی اثرات استیل کولین در سطح گیرندههای موسکارینی را میهار میکنند (فیصل ۸ را ببینید). استیل کولین در راههای هوایی از پایانه وابران اعصاب واگ آزاد شده و آنتاگونیستهای موسکارینی انقباض عضلات صاف راههای هوایی و افزایش ترشح مخاط در پاسخ به فعالیت واگ را مهار میکنند (شکل ۵-۲۰). جهت مهار یاسخ عضلات صاف راههای هوایی به تحریک غیر موسکارینی غلظتهای بسیار بالای دارو (بیش از آنجه حتی با حداکثر درمان حاصل مے شود) مورد نیاز است. انتخابی بودن آنتاگونیستهای موسکارینی، مسئول سودمندی آنها به عنوان ابزار تحقیقاتی، در بررسی نقش مسیرهای پاراسمپاتیک در پاسخهای برونشی، است اما سودمندی آنها در پیشگیری از برونکواسیاسم را محدود میکند. داروهای ضد موسکارینی، در مقادیر تجویز شده تنها بخشی از پاسخ برونش ها را که به واسطه گیرندههای موسکارینی صورت میگیرد را مهار میکند. این پاسخ بسته به نوع محرک متفاوت است و به نظر می رسد پاسخ افراد مختلف به یک محرک نيز متغير باشد.

كاربردهاي باليني

داروهای ضد موسکارینی، متسعکنندههای برونشی مؤثری هستند حتی زمانی که آتروپین، سردسته آنتاگونیستهای موسکارینی، به گردش خون جذب شده و از سد خونی عبور میکند باز هم مؤثر خواهد بود. از متسعکنندههای برونشی اصلی تر که سمیت کمتری از لحاظ کلی دارند (زیرا جذب سیستمیک کمتری دارند) میتواند به مشتقات آتروپینی با



شکل ۵- ۳۰. مکانیسمهای پاسخ به محرکهای استنشاقی، نمای میکروسکوپی یک مقطع عرضی از جداره راههای هوایی همراه با پایانههای حسی منشعب شونده واگ در مجاور لومن نشان داده شدهاند. مسیرهای آوران در اعصاب واگ به سیستم عصبی مرکزی (CNS) رفته و مسیرهای وابران از سیستم عصبی مرکزی به عقدههای وابران میروند. الیاف پس عقدهای استیل کولین (ACh) آزاد میکنند که به گیرندههای موسکارینی واقع بر سطح عضلات صاف راههای هوایی متصل میشوند. مواد استنشاقی ممکن است با مکانیسمهای احتمالی متعدد تنگی برونشی را برانگیزند. اول این که ممکن است آزادشدن واسطههای شیمیایی از ماست سلها را تحریک کنند. دوم ممکن است گیرندههای آوران را تحریک کرده و باعث شروع رفلکس تنگی برونشها یا آزاد شدن تاکیکینین (مثلاً ماده P) میگردد که مستقیماً انقباض عضلات صاف را تحریک میکند.

آمینهای نوع چهارم نام بود. انتخابیبودن اثر آتروپین با تجویز دارو به صورت استنشاقی یا با استفاده از یک مشتق ۴ ظرفیتی انتخابی تر آمونیوم به نام ایپراتروپیوم برومید افزایش می یابد. ایپراتروپیوم، از راه (استنشاقی) می تواند در مقادیر بالا تجویز شود زیرا جذب اندکی داشته و به راحتی وارد سیستم عصبی مرکزی نمی شود. مطالعات انجام شده با این دارو نشان دادهاند که درجه درگیری مسیرهای پاراسمپاتیک در پاسخهای برونشی، در افراد مختلف متفاوت است. در بعضی، تنگی برونشها به طور مؤثری مهار می شود و در سایرین این مهار متوسط است. شکست مقادیر

بالاتر این آنتاگونیست موسکارینی در مهار پیش تر پاسخ برونشی در این افراد، بیانگر دخیل بودن مکانیسمهای دیگری به جز مسیرهای رفلکسی پاراسمپاتیک در این پاسخها است.

با این وجود، حتی در افرادی که از داروهای ضدموسکارینی کمترین سود را می برند، ارزش بالینی بالقوهای وجود دارد، چرا که اتساع برونشها و مهار نسبی تنگی برونشی در این افراد برانگیخته می شود. داروهای ضدموسکارینی در بیمارانی که دچار عدم تحمل به داروهای آگونیست β هستند نیز ارزشمندند. گرچه عدم تحمل به داروهای آگونیست β

به نظر می رسد داروهای ضدموسکارینی در رفع برونکواسیاسی آسم، اندکی تأثیر کمتری نسبت به آگونیستهای β داشته باشند، اضافه نمودن ایپراتروپیوم در آسم شدید حاد، اتساع برونشی حاصل از آلبوترول نبوليزه را تقويت مينمايد.

به نظر میرسد ایبراتروپیوم در مبتلایان به COPD که یک جزء نسبتاً برگشت پذیر دارند نیز، مؤثر باشد. تیوتروپیوم و آکلیدینیوم که یک داروی آنتیموسکارینی انتخابی و طویل الاثر است، جهت درمان COPD تایید شده است. این دارو با تمایل یکسانی به هر سه گیرنده M_1 و M_2 متصل میشود ولی از گیرنده M₂ که بر انتهای اعصاب وابران قرار دارد، سریعتر جدا میشود. این بدان معناست که آنها مهار رهاسازی استیل کولین با واسطه گیرنده م را مهار نمی کنند و بنابراین از خاصیت انتخابی بودن خود سود میبرند. این دارو به صورت استنشاقی مصرف میشوند دوز منفرد ۱۸mcg تیوتروپیوم طول دوره اثر ۲۴ ساعتی دارد در حالی که استنشاق ۴۰۰meg از آکلینیدیوم طول دوره اثر ۱۲ ساعته داشته و به صورت ۲ بار در روز مصرف میشود. نشان داده شده است که استنشاق روزانه تیوتروپیوم، نه تنها ظرفیت عملکردی مبتلایان به COPD را بهبود می بخشد بلکه تعداد حملات آن را نیز کاهش می دهد و تیوتروپیوم توسط FDA به منظور درمان COPD به تأیید رسیده است، اما جهت درمان أسم مجوزي دريافت نكرده است اخيراً نشان داده است كه افزودن تیوتروییوم به یک آگونیست β طولانی الاثر، در بیماران مبتلا به آسم که به تنهایی از مصرف کورتیکوستروئید سود نمىبرند، مفيد خواهد بود.

كورتيكواستروئيدها

مكانيسم عمل

کورتیکواستروئیدها، از سال ۱۹۵۰ در درمان آسم به کار گرفته شدهاند و تصور میشود کارآیی آنها ناشی از اثر ضدالتهایی باشد که بخشی از آن به واسطه مهار تولید سیتوکینهای التهایی است (فصل ۳۹ را ببینید). کورتیکواستروئیدها مستقیماً عضلات صاف راههای هوایی را شل نمیکنند بلکه واکنش پذیری برونشها را کاهش میدهند و در صورت مصرف منظم، تعداد حملات آسم را نیز می کاهند. بخشی از اثر آنها در انسداد راههای هوایی ممکن است به علت انقباض عروق پرخون در مخاط برونشها و تقویت آثار آگونیستهای گیرنده م باشد اما مهمترین عمل آنها مهار ارتشاح رامهای هوایی توسط لنفوسیتها، انوزینوفیلها و ماست سلها مىباشد. فوايد درمان گلوكوكورتيكوئيدها در بيماران مبتلا

به أسم از سال ۱۹۵۰ به تأیید رسیده است. اما متأسفانه به دلیل عوارض جانبی و سمیت ناشی از آن تنها در شرایطی که نیاز فوری به آن باشد، نظیر مواقعی که بیمار آسم مزمن باشد از آن مصرف میشود. ساخت بکلومتازون در سال ۱۹۷۰ که به عنوان یک گلوکوکورتیکوئید استنشاقی مورد مصرف قرار گرفته است شاخص ترین، پیشرفت داروهای کورتونی بوده است. این دارو در دوزهای بالا قادر به نفوذ به مخاط برونشی (بافت هدف) و بدون نفوذ به جریان خون است. توسعه ICSها درمان أسم مالایم و متوسط را دگرگون نموده است، این نوع آسیم به تنهایی با ألبوترول درمان میشود که در صورت نیاز میتوان از کورتونها پهره پرد.

كاربردهاي باليني

مطالعات بالینی بر روی کورتیکواستروئیدها نشان می دهند که این عوامل در بهبود تمام معیارهای کنترل اسم (شدت علائم، آزمایشات قطر راههای هوایی و واکنش پذیری برونشها، تعداد حملات و کیفیت زندگی) مؤثرند به علت عوارض جانبی شدید در صورت استفاده مزمن، کورتیکواستروئیدهای خوراکی و تزریقی در بیمارانی استفاده میشوند که به درمان فوری نیاز دارند، یعنی کسانی که با مصرف متسعکنندههای برونشی به طور کامل بهبود نیافته یا با وجو درمان نگهدارنده دچار تشدید علائم شدهاند. درمان منظم یا "كنترل كننده" با فرم آثروسل كورتيكواستروئيدهاي استنشاقي ICS ادامه مے ریابد.

درمان فوری اغلب با ۴۰-۳۶-mg/d پردنیزون خوراکی یا ۱mg/kg متیل پردنیزولون داخل وریدی هر ۱۲-۶ ساعت آغاز میشود. مقدار تجویزی روزانه با بهبود انسداد راههای هوایی كاهش ميهايد. در أغلب بيماران درمان سيستميك با کورتیکواستروئیدها را می توان پس از ۱۰–۵ روز قطع نمود اما در سایر بیماران ممکن است با کاهش مقدار مصرفی جهت پایین أوردن سطح پلاسمایی دارو، علائم بدتر شوند.

مصرف كورتيكواستروئيدها به فبرم أثبروسل مؤثرترين راه اجتناب از عوارض جانبی سیستمیک آنهاست. با معرفی کورتیکواستروئیدهایی چون بکلومتازون ، بودزونید ، u^{λ} مومتازون u^{λ} ، فالوتيكازون u^{λ} ، مومتازون و

I- Tietropium

²⁻ aclidinium 4- Budesonide 3- Beclomethasone

⁵⁻ Ciclesonide

⁶⁻ Flumsolide 7- Fluticasone

⁸⁻ Monetasone

تر بامستولون ۱، می توان کور تیکواستروئیدها را با حداقل جذب سیستمیک به راههای هوایی رساند. مصرف بکلومتازون به صورت چهار پاف دو بار در روز (۸۰۰mcg/d) در کنترل آسم حدوداً معادل ١٠-١٥mg/d پردنيزون خوراكي است اما بـا آثـار سیستمیک بسیار کم تر. در حقیقت یکی از موارد احتیاط در تغییر درمان بیمار از کورتیکواستروئیدهای خوراکی به استنشاقی (ICS)، قطع تدریجی درمان خوراکی است تا از نارسایی آدرنال اجتناب شود. در بیمارانی که علی رغم استنشاق مقادیر استاندارد آثروسلهای یک کورتیکواستروئید نیاز به ادامه درمان با یردنیزون دارند، مقادیر بالاتر دارو به نظر مؤثرتر می رسند، مقدار مصرف بالای استنشاقی فلوتیکازون و سیکلزونید به عنوان مثال جهت قطع تدریجی درمان مزمن با پردنیزون مؤثر شناخته شده است. گرچه این مقادیر بالای استروئیدهای استنشاقی میمکن است سبب سركوب آدرنال شوند، اما خطر سيستميك ناشي از مصرف مزمن آنها در مقایسه با کورتیکواستروئیدهای خوراکی قابل اغماض است.

یک مشکل ویژه فرم استنشاقی کورتیکواستروئیدهای موضعی، بروز کاندیدیاز دهانی حلقی است. خطر این عارضه با قرقره کردن آب پس از هر بار استنشاق دارو، کاهش می یابد. سیکلزونید ٔ ICSای است که اخیراً به تأیید رسیده است که یک پیش دارو بوده که توسط استراز برونشی به فرم فعال تبدیل شده و در درمان آسم مؤثر بوده و موجب بروز کاندیدیازیس نمیشود. خشونت صدا نبيز حاصل اثر موضعي مستقيم کورتیکواستروئیدهای استنشاقی بر تارهای صوتی است. اگرچه که بخش عظیمی از دوزهای استنشاقی در بخشهای دهانی ـ حلقی رسوب نموده یا بلعیده می شود اما کورتیکواستروتیدهای استنشاقی دچار پدیده متابولیسم گذر اول در کبد شده و منجر به سایر عوارض دارویی نمی شود. با این وجود مصرف مزمن این داروها خطر بروز پوکی استخوان و آب مروارید را افزایش میدهند. نشان داده شده است که درمان با کورتیکواستروثیدهای استنشاقی در کودکان، سرعت رشد را با چیزی حدود ۱ سانتیمتر یس از سال اول درمان کند، میکند اما پس از آن بر رشد بی تأثیر است بنابراین اثرات آن در این زمینه اندک است. اما به نظر ميرسد اين اثر گذرا باشد. البته أسم خود نيز بلوغ را به تأخير مے اندازد و نیز هیچ شاهدی دال بر این که درمان با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی بر قد بالغین تأثیر می گذارد، وجود ندارد.

به دلیل کارآیی و بیخطری کورتیکواستروئیدهای

استنشاقی، راهنماییهای ملی و بین المللی تجویز آنها را برای بیمارانی که نیازمند دارویی بیش از آگونیستهای 8 استنشاقی هستند، تأیید میکنند. این درمان به مدت ۱۰ تا ۱۲ هفته ادامه یافته و پس از رفع علائم قطع میشود. در بسیاری از بیماران علائم آسم ظرف مدت چند هفته پس از توقف درمان باز این داروها مصرف مینمودهاند، مطالعه آیندهنگر وابسته به کنترل نشان داده که کورتیکواستروئیدهای استنشاقی در کودکان نبالغ علائم آسم را بهبود بخشیده، عملکرد ریوی را تقویت نموده و تشدید حملات آسم را و تعداد آن را ظرف طی مدت ۲ سال کاهش داده است. اما به هر حال ۳ ماه پس از پایان مصرف علائم هیچ تغییری نداشت. کورتیکواستروئیدهای استنشاقی به علائم هیچ تغییری نداشت. کورتیکواستروئیدهای استنشاقی به عنوان داروی تحت کنترل تنها در آسم طولانیمدت مؤثر عستند.

نگرش دیگر جهت کاهش خطرات استفاده طولانی از این داروها، مصرف کورتیکوستروئیدهای استنشاقی (ICS) به صورت متناوب (هنگام شعلهور شدن علایم آسم) میباشد. مصرف استنشاقی یک کورتیکواستروئید استنشاقی به همراه هر کدام از آگونیستهای θ (برای مثال استنشاق بکلومتازون در هر استنشاق آلبوترول) و یا مصرف یک دوره -1 روزه، دوبار در روز از داروی بودزونید یا بکلومتازون هنگامی که شدت علائم آسم در بزرگسالان و کودکان مبتلا به آسم خفیف و متوسط به همان میزان درمان منظم روز باشد. توسط راهنمای کنترل آسم توصیه شده است.

كرومولين و ندوكروميل

سدیم کرومیل (دیسدیم کروموگلیکات) و سدیم ندوکرومیل به جهت درمان آسم در کودکان مورد استفاده قرار میگرفتند، اما امروزه با سایر داروهای که از لحاظ قدمت نیز مورد توجه بودهاند، جایگزین شدهاند. این دو دارو حلالیت کمی داشته و از دستگاه گوارش جذب ضعیفی دارند و بایستی به صورت پودرهای بسیار ریز و سوسپانسیونهای بسیار ریز مصرف می شود. این داروها هیچ تأثیری بر تونوسیته عضلات صاف راههای هوایی نداشته و در رفع برونکواسپاسم ناشی از آسم بی تأثیرند. این داروها تنها جمت یروفیلاکسی ارزشمندند.

¹⁻ Triamcinolone 2- ciclesonide

³⁻ Cromolyn sodium (disodium cromoglycate)

⁴⁻ Nedocromil sodium

$$\begin{array}{c} O \\ II \\ Na^+ OC \\ O \\ O \\ OCH_2CHCH_2O \\ O \\ O \\ \end{array}$$

Nedocromil sodium

مكانيسم عمل

کرومولین و ننوکرومیل دارای مکانیسم عمل مشترکی میباشند. این مکانیسم، تغییر در کانالهای کلر تأخیری در غشا سلولها و نهایتاً مهار در فرآیند فعالشدن سلولهاست. تصور میشود این اثر بر اعصاب راههای هوایی مسئول اثرات ندوکرومیل در مهار سرفه، در سلولهای ماست سل و ائوزینوفیل، و همچنین مهار پاسخ زودرس به چالش آنتیژن در سطح ماست سلها و مهار پاسخ التهایی به استنشاق آلرژنها در سطح ائوزینوفیلها باشد.

كاربردهاي باليني

طبق کارازماییهای بالینی کوتاه مدت، درمان قبلی با کرومولین یا ندوکرومیل، تنگی برونشی ناشی از استنشاق آلرژن، ورزش، دی اکسید گوگرد و بسیاری از علل آسم شغلی را مهار می کند. اثر حفاظتی سریع این درمان تک دارویی، کرومولین را جهت تجویز اندکی قبل از ورزش یا پیش از مواجهه اجتنابناپذیر با یک آلرژن سودمند می سازد.

هر دو عامل در صورت مصرف منظم (دو تا چهار پاف دو تا چهار بان در روز) در مبتلایان به آسم مزمن (غیرفصلی)، به میزان مستوسط اما چشمگیری، شدت علائم و نیاز به داروهای متسعکننده برونشیها به ویژه در بیماران جوان مبتلا به آسم را کاهش میدهند. این داروها در مقایسه با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی ICS، نه تنها قدرت کمتری داشته و تأثیر آنها نیز کمتر قابل پیشبینی است. در حال حاضر، تنها راه تعیین این که یک بیمار پاسخ خواهد داد یا خیر، درمان به مدت ۴ هفته است. محلول کرومولین و ندوکرومیل در کاهش علائم التهاب محلول کرومولین و ندوکرومیل در کاهش علائم التهاب

بینی ماتحمهای آلرژیک نیز مفید است. استعمال محلول از طریق اسپری بینی یا قطره چشمی چندین بار در روز، در حدود ۷۵٪ بیماران حتی طی حداکثر آلودگی فصلی مؤثر است.

از آنجا که این داروها به میزان اندکی جذب می شوند عوارض جانبی آنها خفیف بوده و محدود به محلهای تجویز آنهاست. این عوارضی، علائم خفیفی چون تحریک گلو، سرفه و خشکی دهان و به ندرت احساس فشار روی قفسه سینه و خسخس را در بر می گیرند و بعضی از این علائم با استنشاق یک آگونیست گیرنده β آدرنرژیک قبل از کرومولین یا ندوکرومیل قابل پیشگیری هستند. عوارض جانبی جدی نادرند. درماتیت برگشت پذیر، التهاب ماهیچهها با دستگاه گوارش در کمتر از ۲٪ بیماران رخ می دهد. موارد بسیار کمی از ارتشاح ریوی همراه با اثوزینوفیلی و آنافیلاکسی گزارش شدهاند. فقدان عوارض علت استفاده گسترده از کرومولین در کودکان به خصوص در سنین رشد سریع بود. اگرچه اثرات بهتر آن حتی بر درمان با دوزهای کم رشد سریع بود. اگرچه اثرات بهتر آن حتی بر درمان با دوزهای کم کورتیکواستروئیدی محرز می باشد ولی به دلیل فراهیم بودن کورتیکواستروئیدی معار کننده مسیر لکوترین، از دستهای از داروهای غیراستروئیدی مهار کننده مسیر لکوترین، از جایگاه این دارو در درمان موارد آسم کودکان، کاسته شد.

مهاركنندههاي مسير لكوترين

به دلیل وجود شواهدی دال بر دخیل بودن لکوترین ها در بسیاری از بیماریهای التهابی (فصل ۱۸ را ببینید) و آنافیلاکسی، تلاش قابل ملاحظهاى جهت توليد داروهاى مهاركننده سنتز مشتقات اسید آراشیدونیک یا گیرندههای آنها صورت گرفته است. لکوترینها حاصل عمل ۵ ـ لیبواکسیژناز بر اسید آراشیدونیک بوده و توسط بسیاری از سلولهای التهابی موجود در راههای هوایی از جمله اثوزینوفیلها، ماستسلها، ماکروفاژها و بازوفیلها سنتز می شوند. لکوترین B (LTB)، یک جاذب نوتروفیل قدرتمند است و LTC_a و LTD_a نیز بسیاری از اثرات شناخته شدهٔ آسم را سبب میشوند از جمله تنگی برونشها، افزایش واکنش پذیری برونش ها، ادم مخاطی و افزایش حساسیت مخاط. مطالعات ابتدایی نشان دادند که چالش آنتی ژنی بافت ریه انسان حساس شده منجر به تولید لکوترین میشود در حالی که دیگر مطالعات انسانی نشان دادهاند که استنشاق لکوترینها نه تنها سبب تنكى برونشها ميشود بلكه واكنش يذيري برونشها به هیستامین را نیز افزایش می دهد.

دو رویکرد جهت تخریب مسیر لکوترین به کار گرفته شده

¹⁻ Allergic rhmoconjunctivitis

است یکی مهار ۵- لیبواکسیژناز و بنابراین مهار سنتز لکوترین و دیگری مهار اتصال LTD به گیرنده خود در سطح بافتهای هدف و بنابراین جلوگیری از عمل آن. کارآیی داروهای هر دو دسته (زیلوتون از دسته مهارکنندههای ۵- لیپواکسیژناز و زفیر لوکاست ٔ و مونتلوکاست ٔ از دسته آنتاگونیستهای گیرنده رشکل ۶–۲۰). در مهار پاسخ راههای هوایی به ورزش و (LTD آنتی ژن، در کارآزمایی ها نشان داده شده است. تمام این داروها در كارآزمايي هاي باليني انجام شده روى بيماران سريايي كنترل أسم را بهبود بخشیده و تعداد حملات آسم را کاهش دادهاند. تأثیر أنها بر علائم، قطر راههای هوایی، واکنش یذیری برونشها و التهاب راههای هوایی نسبت به کورتیکواستروئیدهای استنشاقی کمتر است اما در کاهش تعداد حملات به آسم تقریباً یک اندازه مؤثرند. مزیت اصلی این داورها خوراکیبودن آنهاست، برخی از بیماران (به ویژه کودکان) پذیرش ضعیفی نسبت به درمانهای استنشاقی دارند. مونتلوکاست در کودکان با سن ۱۲ ماه نیز تأیید شده است،

به نظر میرسد پاسخ برخی از بیماران به طور ویژهای مطلوب باشد اما هيج مشخصه باليني وجود ندارد كه قبل از شروع درمان باسخدهندهها را شناسایی کند. در ایالات متحده استفاده از زیلتون به صورت ۱۲۰۰ میلیگرم از فرم آهستهرهش، روزانه دو بار؛ زافیرلوکاست، ۲۰mg دو بار در روز و مونتلوکاست ۱۰mg (برای بالغین) یا ۴mg (برای کودکان) یک بار در روز تایید شده است.

کارآزمایے رهای انجام شدہ با مهارکنندههای لکوترین بیانگر نقش مهم لکوترینها در آسم ناشی از آسیبرین هستند. مدتهاست یی بردهاند که ۱۰-۵٪ از مبتلایان به اسم، شدیداً به آسیبرین حساسند به گونهای که حتی مصرف مقدار کم این دارو سبب ایجاد تنگی برونشی عمیق و علائم سیستمیک آزادشدن هیستامین مانند گرگرفتگی و کرامپهای شکمی در این بیماران مى شود. از آنجا كه اين واكنش به آسپيرين با هيچ شاهدي دال بر حساسیتزایی آلرژیک به آسیرین و متابولیت آن همراهی ندارد و نیز به این دلیل که واکنش مذکور با تمام داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی نیز ایجاد میشود، تصور می شود این واکنش ناشی از مهار پروستاگلاندین سنتتاز (سیکلواکسیژناز) و در نتیجه تخيير مسير متابوليسمى اسيد أراشيدونيك از مسير يروستاگلاندين به لکوترين باشد.

در میان این داروها، زیلوتون به علت گزارش مواردی از عوارض کبدی، کمتر از سایرین تجویز میشود. به نظر میرسد آنتاگونیستهای گیرنده بیخطرتر باشند. گزارشاتی از وقوع

شکل ۶-۰ ۳. ساختار آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین (مونتهلوکاست، زافير ولوكاست و مهاركننده ۵- ليپواكسيژناز (زيلوتن)).

هـمزمان سندرم چرچ ـ استروس الایک التهاب عروقی سیستمیک که یا بدترشدن آسم، ارتشاح ریوی و اتوزینوفیلی همراه است) وجود دارد که میتوان با کاهش دوز پردنیزون و افزودن زافیرولوکاست و مونتهلوکاست درمان نمود.

سایر داروهای مورد استفاده در درمان آسم

آنتیبادیهای تک دودمانی ضد lgE

یک راهکار کاملاً جدید در درمان آسم از پیشرفتهای زیستشناسی مولکولی استفاده کرده و آنتیبادی IgE را مورد هدف قرار می دهد. از مجموعه آنتی بادی های تک دودمانی که علیه آنتی بادی IgE موش برانگیخته شده بودند، یک آنتی بادی تک دودمانی که به علیه بخشی از IgE می باشد که به گیرندههای خود در سطح ماست سلها و سایر سلولهای التهابی متصل مے شود (گیرندههای FCE-R1 و FCE-R2) انتخاب شد.

¹⁻ Zileuton 2- Zafirlukast

⁴⁻ Churge-Strauss

³⁻ Montelukast

اومالیزوماب (یک آنتیبادی تک دودمانی ضد IgE) اتصال BE به ماست سلها را مهار میکند اما IgE متصل شده به این سلولها را فعال نکرده و دگرانولاسیون ماست سل را تحریک نمیکند.

کاربرد اومالیزوماب در بیماران مبتلا به حساسیت آلرژیک محدود شده و مقادیر آن براساس سطح کلی ÆE بدن و وزن آنها تعیین می شود. با توجه به تجویز زیرجلدی هر ۲ تا ۴ هفته در بيماران مبتلا به أسم، سطح IgE قابل اندازه كيرى آزاد پلاسما را کاهش داده و یاسخ آنی و تأخیری چالش آنتیژنی را کاهش مىدهد. مهم ترين اثر اوماليزوماب كاهش تعداد و شدت حملات أسم است اگر چه نیاز به استروئیدها را نیز تقلیل می دهد. آنالیز ترکیبی چندین کارآزمایی بالینی نشان داده است که بیمارانی که بیشتر احتمال دارد پاسخ دهند، متأسفانه بیمارانی هستند که نیازمندی بیشتری داشته و بیماران با سابقه حملات مکرر و نیاز مبرم به درمان با کورتیکواستروئیدها همراه با عملکرد ریوی ضعیف هستند. به طور مشابه، حملاتی که بیش از همه پیشگیری می شوند، آنهایی هستند که پیشگیری از آنها مهمتر است. به گونهای که درمان با اومالیزوماب حملاتی که احتیاج به بستری داشتند را ۸۸٪ کاهش داده است. این مزایا، هزینه بالای درمان با امالیزوماب در مبتلایان به فرم شدید آسم (که با حملات مکرر مشخص می شوند) را متعادل می کنند.

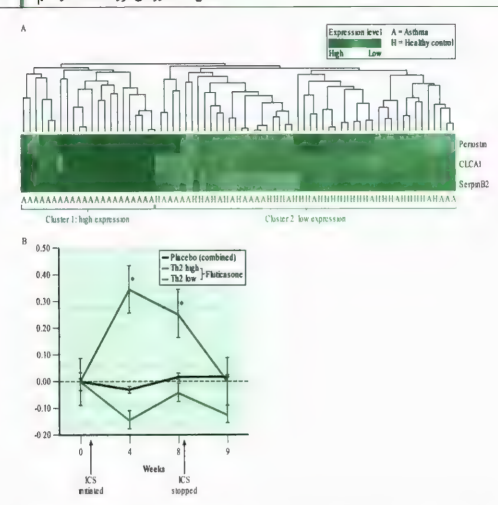
افزودن اومالیزوماب به راهنمای استاندارد آسم در کودکان شهری و بزرگسالان، نشان داده شده است که کنترل آسم را به طور کلی بهبود بخشیده و نیاز به سایر داروها راکاهش میدهد و تشدید فصلی بیماری در عفونتهای تنفسی ویروسی راکاهش میدهد. که این مورد آخر در کنترل علائم تشدید آسم ناشی از عفونت ویروسی قابل انتظار نبوده و نیازمند ارزیابیهای بیشتر از اهداف درمانی IgE است. همچنین شواهدی از اثربخشی اومالیزوماب در اورتریکاریای مزمن و آلرژی نسبت به برخی خشکبار مؤثر بودهاند.

رهیافتهای آینده در درمان آسم

به طور کلی، تأثیر ICS در درمان غالب بیماران مبتلا به آسم به ویژه بالغین با سنین کم ممکن است، با توجه به این مفهوم که واژه آسم مجموعهای از اختلالات ناهمگون است تحت تأثیر قرار گرفته و کاهش یابد. به طور کلی بسیاری از این بیماران پاسخ مناسبی به ICS می دهند. وجود انواع مختلف آسم از مدتها قبل، به بطور کامل تشخیص داده شده است و با واژه هایی نظیر

'خارجی'، "داتی یا داخلی"، "وابسته به آسپرین"، "با شروع اثر سریع در بالغین"، "وابسته استروئید"، "تشدیدشونده با درات"، "فصلی"، "ناشی از ویروسها" و "وابسته به چاقی" تشریح میشود. اما توضیح بسیار قدرتمندی که برای آسم ارائه میشود برمبنای شاخصهای چندگانه بالینی، فیزیولوژیکی، آزمایشگاهی و شامل تجمع سلولهای التهابی در خون و ریه، میباشد که بر این مبنا آسم به ۵ فنوتیپ مختلف تقسیمبندی میشود. حال سؤال اساسی این است که آیا این فنوتیپهای مختلف به درمانهای مختلف و موجود آسم پاسخ میگویند یا خیر؟

شواهد بسيار متقاعدكنندهاي وجود انواع مختلف أسم با فنوتیپهای مختلف این است که در انواع مختلف آسم بیان ژنها در اپیتلیوم راههای هوایی نیز متفاوت است (شکل ۲۰۰۷). در مقایسه با گروه کنترل سالم در بیش از نیمی از شرکت کنندگان مبتلا به اسم بیان ژن 13-۱۸ اپی تلیالی راههای هوایی، که یک سایتوکاین اصلی Th2 لنفوسیتها است، افزایش یافته بود. این ژنها بیان پروتئین پریوستین، CLCA1 و سریین را تنظیم میکنند. در صورتی که نیم دیگری از جمعیت این etaتغییر بیان را نداشتهاند که البته در بسیاری از آنها (نه همه آنها) بیان ژن 11-۱۱ افزایش یافته بود. این یافتهها گزارش می دهد که مکانیسمهای باتوفیزیولوژیک مختلف در انواع خفیف آسم ممكن است مستول عملاتم باليني ايس بيماري باشد شرکتکنندگانی که افزایش بیان در ژن IL-13 داشتند فنوتیپ مولکولی Th2 را داشتند که به همین نام، نامگذاری شدند. سایر شرکت کنندگان که این بیان را نداشته با عنوان فنوتیپ مولکولی غیر Th2 نامگذاری می شدند. بیمارانی که مبتلا به آسم نوع Th2 بودند داراي اتوزينوفيل خون بالايي بوده، تست جلدي أنها مثبت بود، سطح بالایی از lgE داشته، و بیان ژن موسین در آنها زیاد FEV_1 بود. اگرچه که افراد هر دو گروه پس از درمان با ألبوترول بهتری پیدا کردند، اما پاسخ آنها به درمان ۶ هفتهای با ICS متفاوت بود که FEV₁ تنها در بیماران فنوتیپ Th2 بهبودیافته در صورتی که این یافتهها معتبر باشد و به درستی نیز صورت گرفته باشد نشان می دهد که بسیاری و شاید بیش از نیمی از بیماران مبتألا به آسم خفیف تا متوسط به درمان با کورتیکواستروئید پاسخ نمیدهند که نسبت پاسخدهنده به کورتیکواستروئیدهای غیراستنشاقی در میان افراد مبتلا به اسم مقاوم به استروئید ممكن است بيشتر از اين نيز باشد. يافتهها و تحقيقات فعلى بر این نکته تأکید دارند که پژوهش در بخش مولکولی آسم و یافتن درمانهای مؤثر در هر گروه بیمار الزامی است. همانگونه که



شکل ۲- ۲. آبالیز خوشهای افراد برمبنای بیان ژنهای پریوستین، تنظیمکننده کانال کلراید (CLCA۱) و سرپین B₂ در اپی تلیوم برونشیالی، نکته؛ خوشه ۱: شامل تمام افرادی است که بیان زیادی از این ژنها داشته و تنها حاوی افراد مبتلا به آسم است (۲۲=۹۸)، این افراد آسم با Th2 بالا دارند، زیرا مشخص شده که ۳ ژن مذکور در سلولهای اپی تلیال توسط IL-13 یک سایتوکاین Th2 پروتونیپیک، افزایش بیان پیدا میکند. خوشه ۲: حاوی افراد با سطح پایش و بیان ژنهای مذکور و شامل افراد کنترل سالم (۲۸=۴۸) و تقریباً نیمی از افراد مبتلا به آسم است (۳=۲۰) که آسم با Th2 پایین دارند. B. پاسخدهی افراد مبتلا به آسم با Th2 پایین به استروئیدهای استنشاقی و پلاسبو (دارونما) در کار آزمایی بالینی تصادفی FEV پایین دارند. B. پاسخدهی افراد مبتلا به آسم با Th2 پایین به استروئیدهای استنشاقی و پلاسبو (دارونما) در کار آزمایی بالینی تصادفی FEV در حد خط پایه (هفته ۰) و در هفتههای ۴ و ۸ پس از مصرف فلوتیکازون (۵۰۰ میکروگرم ۲ بار در رور) و یک هفته پس از قطع قلوتیکازون (هفته نهم) اندازه گیری شده است.

آنتاگونیست گیرنده 13-۱۱، لبریکیزوماب، در بیماران با آسم متوسط ارزیابی شده است. اگرچه نتایج آن نشان میدهد که اثرات آن بسیار کوتاه میباشد. محققان متوجه شدند که اثرات این دارو برمبنای سطح پریوستین متغیر است. یافتهها نشان میدهد که برمبنای سطح پریوستین (یکی از ژنهایی که در فنوتیپ مولکولی Th2 نقش دارد) دارو در افراد با سطح بالای پریوستین

مؤثرتر است از افرادی که سطح این پروتئین در آنها کم است. چند مرکز تحقیقاتی درمان مطالعات آیندهنگر به صورت کارآزماییهای بالینی اثرات ICS را در مقایسه با تیوتروپیوم در بیماران مبتلا به آسم در فنوتیپهای Th1 و Th2، با تکیه بر بررسی تعداد اثوزینوفیلها و بیان ژنهای وابسته به Th2، مقایسه نموده، و امیدوارند به راهکارهایی در مورد اثرات داروهای

مختلف در هـر کـدام از ۲ فـنوتیپ مـختلف دست یابند. پیشرفتهای اخیر در زمینه ایمونوپاتولوژی آسـم و شناخت مکانیسم مولکولی آن سبب معرفی درمانهای جدید با تکیه بر تعدیل سیستم ایمنی و مسیرهای پیامرسان مربوط به آن شده است. ایـن درمانها شامل آنـتیبادیهای مونوکلونال عـلیه سایتوکاینها (13-11.5 الـ4)، آنتاگونیست مولکولهای چسبنده سلولی، مهارکنندههای پروتثاز تعدیلکنندههای ایمنی که لنفوسیتهای CD4 هستند که سبب تغییر فنوتیپ Th2 به Th1 به الم شده، یا اینکه لنفوسیتهای Th2 را بهطور انتخابی مهار میکنند. همانطور که با توسعه آنتاگونیست گیرنده 13-11 دیده شد. تعیین زیرگروههای آسم خیلی مفیدتر از توسعه درمانهایی است که نیایتاً ممکن ا ست مؤثر نبوده یا برای هـر فـر مـتفاوت نـتایج متفاوتی ایجاد کنند، میهاشد.

■ فارماکولوژی بالینی داروهای مورد استفاده در درمان آسم

آسم یک بیماری با دو قلمرو زمانی در نظر گرفته می شود. در قلمرو زمانی حال، این بیماری به علت زجری که ایجاد می کند (سرفه، بیدارشدن از خواب و کوتاه شدن نفس که با توانایی ورزش یا انجام فعالیتهای دلخواه تداخل می کند) اهمیت دارد. در آسم خفیف، استنشاق گاه به گاه یک متسع کننده برونشی ممکن است تنها داروی مورد نیاز باشد. در مورد آسم شدید تر، درمان با یک کنترل کننده درازمدت مانند یک کور تیکواستروئید استنشاقی جهت رفع علائم و بازگرداندن عملکرد فرد ضروری است. قلمرو دوم آسم، خطری است که وقایع آینده را نشان می دهد مانند حملات آتی آسم یا از دست رفتن پیشرونده عملکرد ریوی. رضایت یک بیمار از توانایی خود در کنترل علائم و حفظ عملکرد با ستفاده مکرر از یک آگونیست ${}_{2}$ 0 استنشاقی، بدین معنی نیست که وقایع آتی نیز کنترل شدهاند. در حقیقت، استفاده از دو یا چند بسته از یک آنتاگونیست ${}_{2}$ 1 استنشاقی در ماه نشانه افزایش خطر مرگ ناشی از آسم است.

چالشهای ارزیابی شدت و تنظیم درمان در این دو قلمرو آسم متفاوتند. جهت رفع زجر در قلمرو حال، اطلاعات کلیدی را میتوان با پرسیدن از تناوب و شدت علائم، تناوب استفاده از یک آگونیست β_1 استنشاقی جهت رفع علائم، دفعات بیدارشدن از خواب و توانایی ورزش به دست آورد. تخمین خطر حملات آتی دشوارتر است. به طور کلی، بیمارانی که علائم آنها به خوبی کنترل نمی شود، در معرض خطر بیشتر از نظر حملات آتی

هستند. اما بعضی از بیماران به نظر می رسد از شدت انسداد راههای هوایی خود بی اطلاعند (که گاهی به عنوان "بیماران با درک ضعیف" خوانده می شوند) و تنها از طریق ارزیابی عملکرد ریوی (از طریق اسپیرومتری) شناسایی می شوند. کاهش FEV₁ با افزایش خطر حملات آسم در آینده ارتباط دارد. دیگر نشانگرهای احتمالی افزایش خطر عبارتند از: عملکرد ریوی ناپایدار (تغییر زیاد آلالی افزایش خطر عبارتند از: عملکرد ریوی درمان با متسعکنندههای برونشی)، واکنش پذیری بسیار شدید برونشها، یا تعداد فراوان اثوزینوفیل در خلط مقدار فراوان اکسید بیمارانی که جهت حفاظت در برابر حملات نیاز به درمان بیشتری دارند را شناسایی کند.

متسعكنندههاى برونش

متسع كننده هاى برونشي همجون ألبوترول استنشاقي، سريع الاثر، بىخطر و ارزان هستند. بيمارانى كه تنها برخى اوقات علائم أسم را تجربه می کنند، به درمانی بیش از یک آگونیست استنشاقی گیرنده β_2 در مواقع لزوم احتیاج ندارند. در صورت نیاز به این درمان "نجات بخش" بیش از ۲ بار در هفته، یا رخداد علائم شبانه بیش از ۲ بار در ماه یا FEV کمتر از ۸۰٪ مقدار پیشبینی شده، یک درمان دیگر نیز مورد نیاز است. اولین درمان پیشنهادی، تجویز یک کورتیکواستروئید استنشاقی در مقادیر کم است اما آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین یا کرومولین نیز می توانند مورد استفاده قرار بگیرند. امروزه استفاده از تئوفیلین به میزان زیادی، محدود به بیمارانی است که علائم آنها علی رغم درمان منظم با ترکیبی از داروهای ضدالتهابی استنشاقی و یک آگونیست β در مواقع لزوم، کنترل نشده باقی مانده است. اگر اضافه کردن تتوفیلین نتواند علاثم را بهبود بخشد یا اگر عوارض جانبی آن ناراحت کننده باشد، چک کردن سطح بالاسمایی تئوفیلین و اطمینان از قرارداشتن آن در محدوده درمانی (۱۰-۲-mg/L) اهمیت دارد.

یک مسئله مهم مبتلایان به آسم خفیف این است که گرچه خطر یک حمله شدید و تهدیدکننده حیات در آنها پایین تر از مبتلایان به آسم شدید است اما صفر نیست. تمام مبتلایان به آسم باید برای انجام یک عمل ساده در حملات شدید و تهدیدکننده حیات آموزش داده شوند این عمل مصرف آلبوترول تا ۴ پاف هر ۲۰ دقیقه طی ۱ ساعت است اگر به دنبال ۴ پاف

I- Poor-perceivers

اول، بهبودی واضح رخ ندهد، باید در مسیر انتقال به یک بخش اورژانس یا سطوح بالاتر مراقبتی درمانهای دیگر را نیز دریافت کنند.

آنتاگونیستهای موسکارینی

آنتاکونیستهای موسکارینی استنشاقی تاکنون جایگاه محدودی در درمان آسم داشتهاند. تأثیر داروهای کوتاه اثر (نظیر ایپراتروپیوم برومید) در مقاومت پایه رامهای هوایی مشابه (اما نه بیشتر) داروهای سمپاتومیمتیک است بنابراین این داروها به عنوان جایگزین در بیمارانی که به آگونیستهای eta_2 آدرنرژیک را تحمل نمیکنند، مصرف میشوند. در صورت مصرف مقادیر کافی از این داروها، اثر آنها بر مقاومت پایه راههای هوایی حدوداً برابر داروهای مقلد سمپاتیک است. نشان داده شده است که اثر داروهای ضدموسکارینی و مقلد سمپاتیک با دوز کامل بر راههای هوایی که نیاز به هوایی، تنها در مبتلایان به انسداد شدید راههای هوایی که نیاز به مراقبت اورژانسی دارند، افزایشی است.

اما داروهای آنتیموسکارینی طولانی اثر نظیر تیوتروپیوم هنوز جایگاه خود را در درمان آسم پیدا نکرده است. تیوتروپیوم، نشان داده شده که در آگونیستهای eta_2 و در هنگام ترکیب با کورتیکوستروئیدها مؤثر است همچون مکانیسمی که در کنترل COPD دارد، هم ظرفیت عملکردی ریه را (به دلیل خاصیت اتساع برونشی) تقویت میکند و هم تعداد دفعات تشدید شدن آسم را، البته با مکانیسمی ناشناخته، کاهش می دهد.

اگر چه پیشبینی میشد آنتاگونیستهای موسکارینی ترشحات راههای هوایی را خشک کرده و با کلیرانس مخاطی مرهای تداخل کنند، اندازهگیری مستقیم حجم مایع ترشحی از غدد زیر مخاطی منفرد موجود در راههای هوایی حیوانات نشان میدهد که آترویین میزان ترشح پایه را تنها اندکی کاهش میدهد. به هر حال، آنتاگونیستهای موسکارینی، افزایش ترشح مخاط به دنبال تحریک واگ را مهار میکنند. موردی از ضخیمشدن مخاط به دنبال تجویز این داروها گزارش نشده است.

كورتيكواستروئيدها

اگر علائم آسم مکرراً رخ دهند یا با وجود درمان با متسعکنندههای برونشی، انسداد چشمگیر راههای هوایی باقی مانده باشد، باید استفاده از کورتیکواستروئیدهای استنشاقی را

آغاز کرد. در بیماران با علائم شدید یا انسداد شدید راههای هوایی (مثلاً ${\rm FEV}_1$ کمتر از ۵۰٪ مقدار پیشبینی شده) آغاز درمان با درمان ترکیبی کورتیکواستروئیدهای استنشاقی و خوراکی (مثلاً ${\rm vec}_1$ پردنیزون برای ${\rm vec}_2$ مناسب است. با بهبود علائم بالینی، معمولاً پس از ۱۰–۷ روز باید داروی خوراکی قطع شده یا به حداقل میزان مورد نیاز جهت کنترل علائم کاهش داده شود.

یک مسئله مهم در درمان با کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، یذیرش بیمار است. تحلیل تجدید نسخهها، نشان می دهد که کورتیکواستروئیدها توسط تعداد کمی از بیماران، به طور منظم مصرف میشوند. این امر ممکن است در نتیجه "ترس از استروئید " عمومی باشد که با تأکید بیش از حد بر خطرات درمان طولانی مدت با کورتیکواستروئیدهای خوراکی و غفلت از تفاوت بین کورتیکواستروئیدها و استروئیدهای آنابولیک (که جهت افزایش قدرت عضلانی در ورزشکاران جوان جویای نام مورد استفاده قرار می گیرد) تقویت می شود. این ترس از آثار سمی کورتیکواستروئیدها، قانعکردن بیمارانی را که با شروع درمان، علائم أنها بهبود يافته است، به ادامه مصرف دارو جهت حفاظت در برابر حملات، دشوار می سازد. در مطالعاتی نشان داده شد که در مبتلایان به آسم خفیف اما پایدار دستورالعمل مصرف کورتیکواستروئیدهای استنشاقی تنها در مواقع بدترشدن علائم از نظر حفظ عملکرد ریوی و پیشگیری از حملات به اندازه دستورالعمل مصرف کورتیکواستروئیدهای استنشاقی ۲ بار در روز مؤثر است (بالا را ببینید).

در مبتلایان به آسم شدیدتر که علائم آنها با مقادیر استاندارد یک کورتیکواستروئید استنشاقی به خوبی کنترل نسمی شود، دو گزینه وجود دارد، یکی دو برابرکردن مقدار کورتیکواستروئید استنشاقی و دیگری ترکیب آن با یک داروی دیگر. افزودن تئوفیلین یا آنتاگونیست گیرنده لکوترین تا حد خفیفی باعث کنترل بهتر آسم شده است ولی اثرات واضحتر، از اسامترول یا فورمترول)، حاصل شده است. مطالعات بسیاری نشان دادهاند که درمان ترکیبی مؤثرتر از دو برابرکردن مقدار کورتیکواستروئید استنشاقی جهت کاهش مصرف در مواقع لزوم آلبوترول و پیشگیری از حملات آسم بوده است. در حال حاضر تجویز ترکیب یک کورتیکوسترون استنشاقی و یک آگونیست β تجویز ترکیب یک کورتیکوسترون استنشاقی و یک آگونیست β طولانی اثر در یک اسپری، معمول میباشد (برای مثال

فلوتيكازون و سالمترول [أدوير]) و بودزونيد م فرموترول ا (سیمبی کورت ا) و مومتازون و فورمترول [دولرال]). شروع اثر سریع فورمترول کاربرد جدید ترکیب یک کورتبکواستروئید استنشاقی با آگونیستهای طولانی اثر β را نشان داده و معرفی میکند. چندین مطالعه که مصرف ۲ بار در روز استنشاقی بودزونید به اضافه فورمترول در هنگام نیاز در پیشگیری از تشدید آسم مؤثر است به نحوی که این تأثیر برابر مصرف استنشاق ۲ بار در روز و دوز ۴ بار بیشتر بودزونید با آلبوترول به تنهایی میباشد. چنین استراترژی منعطفی در دوزبندی دارو در اروپا رایج بوده در آمریکا پذیرفته نشده است.

آنچه این اثرات مفید را خنثی میکند شواهدی است که بر افزایش خطر بسیار کم ولی معنادار بروز حملات کشنده آسم طی موارد مصرف آگونیستهای β طولانی اثر احتمالاً در ترکیب با كورتيكواستروئيدهاي استنشاقي دلالت دارند. اين امر انجمن غذا و دارو (FDA) را بر آن داشته است تا یک هشدار "جعبه سیاه" را عرضه نماید که مصرف طولانی مدت آگونیستهای β با افزایش مختصر ولی معنادار خطر مرگ یا نزدیک مرگ حملات آسم به ویژه در نژاد آفریقایی ـ آمریکایی، همراه بوده است. FDA مصرف این داروها را لغو نکرده است چرا که از اثرات بالینی مفیدی برخوردار میباشند. ولی نکاتی که پزشکان باید براساس هشدار "جعبه سیاه" در نظر داشته باشند شامل: (۱) بیماران دچار موارد خفیف تا متوسط آسم باید با دوزهای کم کورتیکوستروئید استنشاقی به تنهایی درمان شوند. درمان بیشتر تنها در موارد عدم کنترل پذیرفته شده میباشد و (۲) در صورتی که آسم به خوبی کنترل شود، امکان خطر بسیار کم ولی محتمل مرگ و میر أسمى بايد جهت انتخاب درمان، مدنظر قرار بگيرد، بدان معنا كه دوزهای بالاتری از کورتیکواستروئیدهای استنشاقی را تجویز نمود یا یک آگونیست β طولانی اثر را به درمان اضافه نمود.

هشدار FDA تاکنون تأثیر زیادی بر تجویز ترکیب یک کورتیکواستروئیداستنشاقی با یک آگونیست β طویل آلاثر نداشته است. این مطلب احتمالاً به این دلیل است که ترکیب آنها در یک ابزار استنشاقی چندین مزیت دارد؛ استفاده از آن راحت است، تضمین میکند که آگونیست βطویل الاثر به عنوان درمان تک دارویی (که نشان داده شده است در برابر حملات محافظت به عمل نمیآورد)، تجویز نشده است و نیز سبب بهبود سریع و پایدار علائم بالینی و عملکرد ریوی شده و تعداد حملاتی که نیاز به درمان با کورتیکواستروئیدهای خوراکی دارند را نیز کاهش میدهد. در بیمارانی که این درمان ترکیبی برای آنها تجویز می شود، ارائه دستورالعملهای روشن مینی بر استفاده از یک

أكونيست β_1 استنشاقي سريع الاثر (مانند ألبوترول) جهت رفع علائم حاد اهمیت دارد.

كرومولين و ندوكروميل، أنتاكونيستهاي لكوترين

در بیمارانی که علائم آنها بیش از ۲ بار در هفته رخ داده یا بیش از ۲ بار در ماه به علت آسم از خواب بیدار می شوند، کرومولین، ندوکرومیل استنشاقی و یا یک آگونیست گیرنده لکوترین خوراکی، جایگزینهای درمان با کورتیکواستروئیدهای خوراکی محسوب می شوند و می توان از این داروها استفاده کرد. این مرحله در درمان أسم ابتدا توسط كرومولين و ندوكروميل انجام می شود. اما هیچکدام از این ها در آمریکا موجود نیست اما هیچ از این درمانها به اندازه یک کورتیکواستروئید استنشاقی حتی در مقادیر کم، مؤثر نیستند اما هر دو از مقوله ترس از استروئید که بیش از این شرح داده و در کودکان مورد استفاده قرار می گیرد، شدید جلوگیری میکنند.

أنتا گونيست گيرنده لکوترين به خصوص مونتلوكاست (سینگولایر)⁴ به طور گسترده به خصوص توسط پزشکان عمومی تجویز می شود. آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین به علت مصرف خوراکی، راحت استفاده شده و به نظر می رسد منظمتر از کورتیکواستروئیدهای استنشاقی مصرف شوند. آنتاگونیستهای گیرنده لکوترین به ندرت با عوارض جانبی دردسرآفرین همراهند. به نظر میرسد به علت نگرانیهای موجود در زمینه امکان بروز سمیت در طولانی مدت به دنبال جذب سیستمیک کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، این درمان نگهدارنده در ایالات متحده آمریکا به طور گسترده در درمان کودکان مورد استفاده قرار میگیرد. به ویژه در آنهایی که علائم رینیت آلرژیک را نیز دارند که به طور رایجی توسط مونته لوکاست درمان می شود.

آنتیبادی تک دودمانی ضد IgE

درمان با اومالیزوماب (آنتیبادی تک دودمانی ضد IgE انسانی شده) تنها در مبتلایان به آسم مزمن شدید که عبلائم أنها با درمان ترکیبی مقادیر بالای کورتیکواستروئیدهای استنشاقی و یک آگونیست βطویل الاثر به اندازه کافی کنترل نمی شود، کاربرد دارد. این درمان التهاب لنفوسیتی ـ اثوزینوفیلی برونش ها را

⁴⁻ Symbicort

³⁻ Formoterol

⁵⁻ Singulair

کاهش داده و به طور مؤثری از تعداد و شدت حملات میکاهد. اومالیزوماب تنها در بیمارانی به کار میرود که حساسیت ناشی از Æ نشان میدهند (مثبتبودن تست پوستی یا تست RAST به آلرژنهای شایع) و سطح Æ آنها در محدودهای است که

به انزرنهای سیع) و سطح تایه انها در معتودهای است که بتوان با ۲ بار در هفته تزریق زیرجلدی دارو، به اندازه کافی آن را پایین آورد.

alkee ng man igle site sy alah amge lealligeale alkee ng site sy alah amge igle sy alah amge ig

ديگر درمانهاي ضدالتهابي

در ۵ تا ۱۰ درصد از جمعیت بیماران مبتلا به اسم حاد که به طور کسافی با داروهای استاندارد نظیر دوزهای بالای کورتیکواستروئیدهای استاندارد نظیر دوزهای بالای کورتیکواستروئیدهای استنشاقی درمان نمی شود، توسعه داروهای جبایگزین یک مرحله جایگزین و ضروری است. مصرف متوترکسات خوراکی یا نمک سدیم طلا در حال بررسی است و هنوز برای این بیماران به طور کامل مورد تأیید نیست. در حالی که مصرف سیکلوسپورین به نظر بسیار مفید و کامل می آید، سمیت ناشی از سیکلوسپورین این یافته را نشان می دهد که شاید بتوان در آینده از داروهای تعدیلگر ایمنی نظیر سیکلوسپورین کمک گرفت. پیشرفتهایی که در فهم ایمونوپاتوژنز آسم انجام شده به تشخیص فنوتیپهای خاص آسم و شناخت اهمیت بیومارکرهای خاص در بیماران خاص کمک شایانی نموده است. با توجه به خاص در بیماران خاص کمک شایانی نموده است. با توجه به این، شاید آسم از این جنبه نسبت به سایر بیماریها که زمینه این، شاید آسم از این جنبه نسبت به سایر بیماریها که زمینه روده التهابی از پیشرفت زیادی در درمان و تشخیص بهره برده

درمان آسم حاد

درمان حملات حاد آسم در بیمارانی که به بیمارستان آورده می شوند، نیازمند ارزیابی دقیق و مداوم بالینی و اندازه گیری مکرر عملکرد ریوی است. در بیماران با حملات خفیف، استنشاق یک آگونیست گیرنده β_2 به اندازه تزریق زیرجلدی اپی نفرین مؤثر است. هر دو این درمانها، مؤثرتر از تجویز داخل وریدی آمینوفیلین (یک نمک محلول تئوفیلین) هستند. حملات شدید نیازمند درمان با اکسیژن، تجویز مکرر یا مداوم آلبوترول آثروسل و درمان سیستمیک با پردنیزون یا متیل پردنیزولون (Δ mg/kg) هر -17 ساعت) میباشند. حتی این درمان تهاجمی نیز همیشه مؤثر نیست و بیماران باید از نظر تغییر در علائم بالینی تحت نظر گرفته شوند. بی هوشی عمومی، لوله گذاری و تهویه مکانیکی در مبتلایان به آسم را نمیتوان ساده محسوب کرد اما ممکن است در صورت نارسایی تنفسی، زندگی فرد را نجات دهند.

چشماندازهای پیشگیری

شیوع بالای اسم در کشورهای توسعه یافته و افزایش سریع آن در کشورهای در حال توسعه، یک استراتری جبهت پیشگیری اولیه را طلب میکند. اجتناب کامل از آنتیژنها در شیرخوارگی زمانی معقول تصور میشد اما امروزه نشان داده شده است که بی تأثیر است. در حقیقت، بزرگشدن در مزرعهای که حیوانات اهلی داشته و سگ و گربه به عنوان حیوانات خانگی نگهداری می شوند، فرد را در برابر ایجاد آسم محافظت میکند. فهم مکانیسم مواجهه با میکروبها در شیرخوارگی در شکلدادن به یک پاسخ ایمنی متعادل می تواند بسیار امیدوارکننده باشد. و سپس اثرات مواجهه با ترکیبات محیطی طبیعی را از طریق تجویز ترکیبات میکروبی مضر همراه با غذا (پروبیوتیک) یا مواد مغذی افزایش رشدشان (پربیوتیک) در مسیر رودهای در طول دوره بحران پیشرفت ایمنی در اوایل دوران نوزادی را می توان تقلد کرد.

درمان بیماری ریوی انسدادی مزمن (COPD)

COPD با مشخصه محدودیت جریان هوایی که کاملاً با

¹⁻ Radioallergosorbent test

²⁻ Aminophylline

³⁻ chronic obstructive pulmonary disease

تجویز متسع کنندههای برونشی برگشت پذیر نباشد، همراه است. محدودیت جریان هوایی معمولاً پیشرونده است و اعتقاد بر آن است که این امر ناشی از پاسخ التهابی غیرطبیعی ریه به ذرات سمی یا گازها میباشد. این وضعیت اغلب به دنبال سابقه سیگارکشیدنهای طولانی رخ میدهد ولی حدود ۱۵ درصد موارد نیز در افراد غیرسیگاری روی میدهد. اگر COPD با آسم متفاوت است اما برخی از داروها به طور یکسان برای درمان هر دو بیماری مصرف میشوند. این بخش در مورد داروهای که در هر دو بیماری مقیدند بحث میکند.

اگرچه آسم و COPD، هر دو با مشخصاتی جون التهاب مجاری هوایی، کاهش حداکثر جریان بازدمی و اییزودهای تشدید انسداد مجاری هوایی ۔ اغلب ناشی از عفونت ای ویروسی تنفسی ـ همراه هستند ولی در جنبههای مهمی نیز از هم متفاوت مي باشند. از مهم ترين اين تفاوتها، نوع جمعيت مبتلا، مشخصات التهاب مجاري هواييء بازگشت پذيري انسداد مجاري ها وایسی، یاسخ به درمانهای کورتیکواستروئیدی، دوره و پیش آگهی آنها می باشد. COPD در مقایسه با آسم بیشتر در سالمندان رخ می دهد و با التهاب نوتروفیلی بیشتر همراه است تا التهاب ائوزینوفیلی، حتی به دوزهای بالای درمانهای کورتیکواستروئیدی استنشاقی نیز پاسخ ضعیفی می دهد، وضعیت پیماری پیشرونده است و از دست رفتن عملکرد ربوی به ویژه در افرادی که سابقه طولانی مصرف سیگار دارند، قابل توقف نیست. با وجود این تفاوتها، رویکردهای درمانی COPD و آسم، مشابه میباشد هر چند در نهایت باسخهای مفید انتظار (و آنچه حاصل می شود)، در COPD در مقایسه با آسم، کمتر است. جهت تسكين موقت علايم حاد، از استنشاق أگونيست β كوتاهاثر (به عنوان مثال آلبوترول)، و داروی ضد کولینرژیک (به عنوان مثال اییراتروییوم بروماید)، یا ترکیب این دو استفاده می شود که اغلب مفید است. جهت بیماران با علایم مداوم تنگی نفس فعالیتی و محدوديت تحركء مصرف متسعكنندههاي برونشي طولانياثره چه آگونیستهای β طولانی اثر (به عنوان مثال سالمترول) یا آنتی کولینرژیک های طولانی اثر (مانند تیوتروپیوم)، توصیه می گردد. بیمار دچار انسداد مجاری هوایی شدید یا کسانی که سابقهای از حملات شدید اولیه دارنید، مصرف مرتب کورتیکواستروئیدهای استنشاقی، دفعات و عواقب حملات را کاهش داده است. تئوفیلین، احتمالاً از جایگاه ویژهای در درمان COPD برخوردار است چرا که ممکن است عملکرد انقباضی دیافراگم را تقویت کرده و بنابراین ظرفیت تهویهای را ارتقا میدهد. مهم ترین تفاوت در درمان ایندو بیماری نحوه کنترل

شرایط تشدید شده آن میباشد با توجه به اینکه در این شرایط تشدید شده عفونتهای آنتیبیوتیکی قسمتهای تحتانی مجرای هوایی در COPD بیشتر از آسم است. لذا مصرف آنتیبیوتیکهای عنوان شده در این بحث در COPD رایج میباشد. مهمترین تفاوت در درمان حملات، تجویز مرسوم آنتیبیوتیک میباشد چراکه حملات COPD، عموماً بسیار بیشتر از آسم، ناشی از عفونتهای باکتریال مجاری هوایی تحتانی میباشد.

يأسح مطالعه مورد

علایم این بیمار بیانگر عدم کنترل عفونتهای تنفسی در أسم میباشد و والدین وی اظهار میکنند وی به فوبیای معمول و (خطرناک) ناشی از مصرف بیش از حد متسع کنندههای برونش و استروئیدهای استنشاقی دچار شده است. بیمار علائم نارسائی قطعی تنفسی نظیر خودداری نسبت به دراز کشیدن، ترس و تاکیکاردی (که البته نمی توان به درمان وي با آلبوترول نسبت داد) را نشان می دهد. مرحله منهم و بحراني تجويز اكسيژن با غلظت بسيار زياد و أغاز درمان ألبوترول با نبوليزاسيون مي باشد افزودن اييراتروييوم (آتروونت) به محلول نبوليز شده نيز توصيه مي شود. يک کورتیکوستروئید (۰/۵ تا ۱ میلی گرم از متیان پردنیزولون) هم بایستی به صورت وریدی تجویز شود. همچنین پیشنهاد می شود که بخش مراقبتهای ویژه را مطلع سازیم، زیرا بیمار مبتلا به برونکواسیاسم حاد ممکن است به سرعت دچار نارسایی تنفسی شده و لذا انتوبه کردن وی سخت خواهد بود. خوشبختانه اغلب بیمارانی که در بخش اورژانس بیمارستان درمان میشوند، بهبود می یابند. مرگ ناشی از آسم نادر میباشد (کمتر از ۵۰۰۰ مرگ در هر سال به ازای جمعیت ۲۰ میلیونی مبتلا به آسم در آمریکا) اما در صورت وقوع أن اغلب خارج از بيمارستان رخ مي دهد. يس از بهبودی این بیمار و پیش از مرخص شدن، درمان وی بایستی تنظیم و کنترل شود. قویترین پیشگویی برای حملات شدید اسم، وقوع آن در گذشته می باشد. بنابراین این بیمار نیاز به آغاز یک کنتول طولانی مدت (به ویژه با کورتیکوستروئیدهای استنشاقی) دارد و همچنین نیازمند یک طرح درمانی جهت کنترل علایم حاد خود دارد. با توصیه به وی و والدینش مبنی بر اینکه در صورت تشدید علایم مصرف ۴ یاف از آلبوترول در هر ۱۵ دقیقه مفید خواهد بود.

وي، حتى بعد از استنشاق آلبوترول همچنان شديداً كوتاه بماند، دیگر نباید آسم منتظر اثر دارو بماند. آسم بیماری مزمنی است و مراقبتهای مناسب، پیگیری دقیق و آموزش دقیق همراهان از ملزومات کنترل مطلوب بیماری است. در صورتی که به این درمان پاسخ نداد بایستی ۴ یاف دیگر را همزمان با انتقال به اورژانس مصرف کند. بنا این دو درمان اجرای این طرح درمانی تسهیل میشود. وی همچنین بایستی از پردنیزولون به صورت ۴۰ تا ۶۰ میلی گرم به صورت خوراکی و جهت کنترل حملات شدید خود استفاده کند، اما اگر تنفس

PREPARATIONS AVAILABLE



ווז טווי אכי	W. W. W. C. C.			
A section of the sect	1		COPD	mit)
• بردنيزولون	همچون فلوتيكارون	همچون فلوتيكازون	اسم و درمان کمکی در	اسمه و درمان کمکی در خوراکی، طول اثر: ۲۰۲۴ ساعت، سمیت، متعدد (فصل ۲۳ را
كور تيكواسترونيدها -سيستميك	- ستستمیک			
 بكلومتازون، بودزونيد، 	 بكلومتازون، بودزونيد، فلونيزوليد، سايرين: مشابه فلوتيكازون 			
			صورت مصرف در بینی)	تارهاي صوتي
		يىشكىرى كننده مؤثر حملات تشديد شده	COPD To Total	أثروسل، كاهش يافته است. عفونتهاى كانديدايى و تغييرات
• فلوتيكازون	ييان ژني را تغيير مي دهد	كاهش واسطعهاى التهابيء	أسم، و درمان كمكي در	أتروسل، طول اثر: چند ساعت. سميت: طي تجويز به صورت
كور تيكواستروئيدها، استنشاقي	استنباقي			
		قلبي -عروقي	وكالرجح مىياشنا	
• ايزويروترنول	180 imm 186 28	أتساع برونشي همرأه بيا أشرات قدرتمند	أسم ولى طروهاى انتخابي	آثروسل، نبولایزر یا تزریقی (فصل ۹ را ببینید)
			التخابي ركل	
		و ساير اركان ها (فصل ٩ وا بيينيد)	كاربرد دارد (ترجيحا أكونيست	
		سمهاتومیمتیک بر دستگاه قلیی - عروقی	فصل الم تدريا جهت اسم	
• اپي نفرين	أگونیست غیرانتخابی α و β	اتساع برونشي همراه با ساير اثرات	أنافيلاكسي، أسهم (مراجعه به	أتروسل، نبولايزر، يا تزريقي (فصل ٩ را ببيئيد)
• فرموترول: مشايه سألمترول	ترول			
• متايروترنول، تربوتالين	• متايروترنول، تربوتالين: مشابه آلبوترول؛ تربوتالين همچنين به عنوان داروى خوراكى در دسترس مىياشد.	داروی خوراکی در دسترس میباشد		
		كورتيكواستروئيدها را تقويت ميكند		
		پ يشكيري ك ننده، اثــرات		تاكي كاردى. مصرف بيش از حد أريتمي
• سالمترول	الونيست انتخابي دم	شروع ائر أهسته عمدتا داراي عملكرد	يروفيلاكسي أسم	شكل استنشاقي أثروسل، طول اثر: ٢٠٣٣ ساعت، سميته ترمور،
			elc long	مصرف بیش از حلهٔ آریتمی
			ريسوي (Lacord) دروي التجارين الكات ال	جهات ديولا يزر و هصوف تريقي ييز در دسترس ميريست.
• البوترول	اكونيست انتخابي رم	أتساع برونشي سريع و مؤثر	أسمه بيماري انسدادي مزمن	شكل استشاقي أثروسل طول أثره چندين سأعت، همچنين
اگونیستهای بتا				
£ 45,00	مكانيسم اثر	ائران	كاربردهاي باليني	فارماكوكينتيك، سميت
خلاصه: داروهای مورد کاربرد در اسم	كاربرد در أسم			

in a Section of the list	Blue sale office	1	مكاتيسم اثر	5 x 20,00
			تثبيت كننده ماستسلها و ساير سلولها	تثبيتكننده ماد
آسم (از طرق دیگر در ۔ آئروسل، طول اثر: ۸-۶ ساعت، سمیت: سوفه جذب نمرشهد و	أسم (از طرق دیگر در	پیشگیری از اسپاسم حاد برونکیال	تغيير عملكرد كانالهاي تأخيري كلره	• کرومولین،
بنابراين سميت كمي دارد.	الرزى هماى چشمى، بينى		بالات مهار فعال شدن سلول هاي التهابي	ندوكروميل (در ايالات
		•	43	مستحده در دسترس
				نيست)
				متيل كزانتين ها
خوراكي. طول اثر: ٢٠٠٨ ساعت، فرأوردههاي أهسته وهش اغلب	COPD .pml	اتساع بروتشيال، تحريك قلبي، افزايش	نامشخص، مهاركننده فسفوديل	• تتوفيلين
استفاده می شود. سمیت: متعدد (مراجعه به متر:)		قدرت عضلات اسكلتي (ديافراكم)	استراز التاكونيست كيرنده أدنوزين	
			انتاگوئیست های لوکو تری ان ها	أنتاكونيستاهاي
پیشگیری از آسم، به ویژه در خوراکی، طول اثر: چندین ساعت سمین: کم	پیشگیری از آسم، به ویژه در	مهار پاسخ مجاری هوایی به ورزش و	بلوک گيرندمهای لوکوتریان	• مونته لوكاست
	كودكان والسم ناشه از	التماثل	D.	• زفيرلوكاست
	أسهرين			
			 زیلوتن: لیبوکسی ژناز را مهار کرده و سنتز لوکوتری انها را کم می کند. 	 زيلوتن: ليپوکسي
				أنتى بادى BI
تزريقي، طول اثر: ٣-٢ روز. سميت: واكنش هاي محل تزريق	آسم شدید که به درمان با	حملات تشديد أسم راكم ميكند	أنستىبادى انسانى IgE كه ميزان IgE	• اماليزوماب
(موارد أنافيلاكسي بسيار نادر).	ساير داروهايي که در بالا ذکر		موجود در خون راكاهش مي دهد	
	شد، جواب نمی دهد			

بخش پنجم: داروهای عملکننده در دستگاه اعصاب مرکزی

فصل



مقدمه ای بر فار ما کولوژی داروهای مؤثر بر دستگاه اعصاب مرکزی

داروهای مؤثر بر دستگاه اعصاب مرکزی از جمله اولین داروهایی میباشند که توسط انسانهای اولیه مورد شناسایی قرار گرفتهاند و تا به امروز نیز به عنوان پرکاربردترین دسته دارویی، مورد مصرف قرار میگیرند، که شامل داروهایی میشوند که محدوده وسیعی از اختلالات روان شناختی و نورولوژیک را درمان میکنند، همچون داروهایی که باعث تسکین درد، سرکوب تهوع و کاهش تب میشوند. علاوه بر اثرات درمانی این داروها، بسیاری از آنها به صورت بدون نسخه و جهت افزایش خلق به کار گرفته میشوند.

هر چند در دهه اخیر پیشرفتهای چشمگیری در روشهای پژوهشی داروهای مؤثر بر CNS حاصل شده است ولی همچنان، مکانیسههای اثر داروهای مختلف بر دستگاه اعصاب مرکزی، به علت پیچیدگی این سیستم به خوبی شناخته نشده است. امروزه مطالعه عملکرد داروها بر یک سلول خاص و یا حتی یک کانال یونی موجود در سیناپس عصبی امکانپذیر میباشد. یافتههای حاصل از مطالعات فوق، پایه بسیاری از پیشرفتها در زمینه مطالعات دستگاه اعصاب مرکزی میباشد.

نخست آن که تقریباً همه داروهای مؤثر بر دستگاه اعصاب مرکزی، با عمل بر یک گیرنده خاص، انتقال سیناپسی را تنظیم

مینمایند. داروهای محدودی همچون بیهوش کنندههای عمومی و الکل ممکن است دارای عملکرد غیراختصاصی بر غشا سلولی باشند (هر چند این مورد استثنا نیز به طور کامل پذیرفته شده نمی باشد)، که این اعمال بدون واسطه گیرنده نیز موجب ایجاد تغییرات در انتقالات سیناپسی میگردد.

دوم آن که، این داروها مهمترین ابزار مطالعه عملکرد دستگاه اعصاب مرکزی میباشد. از مکانیسمهایی چون تشیخ گرفته تا کاهش حافظه طولانیمدت، بااین ابزار قابل مطالعه میباشند. همان طور که در ادامه به آن اشاره خواهد شد، آگونیستهایی که قادر به تقلید عملکرد ناقلین طبیعی سیناپسی هستند (در بسیاری از موارد از ناقل اندوژن نیز اختصاصی تر میباشند) و همچنین آنتاگونیستهای دارویی، ابزارهای بسیار مفیدی در این گونه مطالعات میباشند.

سوم آن که، ارتباطدادن عملکرد این داروها، با اثرات بالینی شناخته شده، موجب پیدایش فرضیههای ارزشمندی در توجیه مکانیسم بیماریها شده است. برای مثال یافتههای موجود در رابطه با اثرات داروهای ضدجنون برگیرندههای دوپامینی، اساس فرضیهای را فراهم آوردهاند که پاتوفیزیولوژی اسکیزوفرنی را شرح میدهد، مطالعه اثرات آگونیستهای و آنتاگونیستهای

گوناگون بر گیرندههای گاماآمینوبوتیریک اسیدا (GABA) مغز، منجر به پیدایش نظریههایی در رابطه با پاتوفیزیولوژی بسیاری از بیماریها همچون اضطراب و تشنج گردیده است.

تمام اثرات داروها بر سیستم عصبی نیازمند شناخت کامل از سطوح مختلف مغز از ژنها تا شناخت تغییرات رفتاری است. این فصل، مقدمهای را جبهت آشنایی با سازمان دهی عملکردی دستگاه اعصاب مرکزی فراهم آورده و تبادلات سیناپسی را که پایه شناخت عملکردها داروهای مورد اشاره در فصلهای آینده میباشند را مورد بحث قرار میدهد.

سازماندهی سیستم عصبی مرکزی (CNS)

CNS شامل مغز و طناب نخاعی است که مسئول تجمیع اطلاعات حسی و تولید برون ده حرکتی و سایر رفتارهای موردنیاز جهت تعامل موفق با محیط و مهیا بودن شرایط جهت زیستن گونه جانوری در محیط است. مغز انسان حاوی ۱۰۰ میلیون اتصال نورونی است که با انواع مختلف سلولهای گلیالی محافظت کننده، حمایت می شود. سلول های CNS و نورون های آن به انواع مختلف گرهها که هستههای مختلف مغزی نامیده می شود یا به صورت لایه های مختلف ساختاری نظیر مخچه و یا ه ييوكامپ تقسيم بندي مي شود. اتصال نوروني درون اين ساختارها یا بین ساختارهای مختلف سبب تنظیم برون ده رفتاری CNS خواهد شد.

تورون ها

نورونهای سلولهای تحریکپذیر الکتریکی هستند که اطلاعات را از طریق یک فضای الکتروشیمیایی فرآوری و منتقل میکنند. انواع مختلف نورونها در CNS وجود داشته و براساس راههای زیر طبقهبندی می شوند. به واسطه عملکرد، به واسطه محل قرارگیری آنها و به واسطه نوروترانسمیتر رها شده توسط آنها. یک نورون تیپیکال حاوی بدنه سلولی (یا سوما) و یک بخش خاص که دندریت و آکسون نامیده می شود (شکل ۱-۲۱) میباشد. دندریتها که از شبکه پیچیدهای از انشعابات تشکیل شده است که درخت دندریتی نامیده شده و اطلاعات را از سایر نورونها دریافت نموده و این اطلاعات را به بدنه سلول (یا سوما) منتقل میکند. آکسون پیام برون ده نورون را از بدنه سلولی، گاهی به فاصله بسیار طولانی، به نورون بعدی منتقل میکند. نورونها ممكن است حاوي صدها دندريت باشند اما عموماً حـاوي يك أكسون هستند، اگرچه كه أكسون مىتواند شاخهشاخه شده تا با

چندین نورون بعدی در ارتباط باشد. پایانه آکسونی که با سایر نورونها ارتباط برقرار میکند یک تماس خاص را ایجاد میکند که سیناپس نامیده می شود که زمانی که نوروترانسمیتر آزاد میشود به فضای سینایسی آزاد شده تا با گیرنده نورون بعدی وارد واكنش شود.

نوروگليا

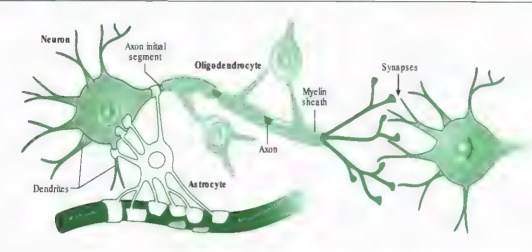
علاوه بر نورون، تعداد زیادی از سلولهای حفاظتی غیر نورونی وجود دارند که نوروگلیا یا گلیا نامیده شده و کارکردهای مختلفی در CNS دارد. استروسیتها بیشترین تعداد سلولهای گلیالی را شامل می شوند و نقش های حفاظتی شامل فراهم نمودن متابولیتهای تغذیهای برای نورونها، و حفظ غلظت پونی خارجسلولی یونها برای سلولهای نورونی میباشد. علاوه بـر این پروسههای آستروسیتی با سینایسهای نورونی در ارتباط بوده و در حذف یا بازتولید نوروترانسمیترها پس از رهاسازی نقش مهمی را ایفا میکند (ادامه را ببینید).

اوليكودندروسيت سلول هايي هستندكه سبب ايجاد يوششي در اطراف آکسونها هستند که پوشش میلینی میباشد (شکل ۱-۲۲)، مشابه سلولهای شوان در نورونهای محیطی غشاء ميليني توليد شده توسط اوليكودندروسيتها سرعت هدايت ييام را افزایش می یابد. آسیب به اولیگودندروسیتها در بیماری MS (مولتييل اسكلروزيس) رخ داده و بنابراين مي تواند هدف درماني

میکروگلیها ماکروفاژهای تخصص یافتهای هستند که از مغز و استخوان تشکیل شده و در CNS یافت شده و اصلی ترین دفاع سیستم ایمنی مغزی میباشد. این سلولها در فرآیندهای التهابی - مغزی در بیماری از حالتهای پاتولوژیک نظیر بیماریهای نورودژنراتیو دخیل هستند.

سد خونی _مغزی

سد خونی _ مغزی (BBB') یک لایه محافظ متشکل از لایه آندوتلیوم سلولهای خونی و لایه خارجی CNS بوده که نفوذ مواد و داروها به مغز را محدود میکند. این لایه شامل وجود اتصالات محکم سلولهای آندوتلیال مویرگی است. بنابراین برای ورود به CNS داروها بایستی بسیار آبگریز بوده و در عین حال از مکانیسمهای انتقالی خاصی بهره ببرد. برای مثال أنتى هيستامين هاى نسل دوم سبب خواب الودكى كمترى میشوند زیرا این داروها نسبت به نسل قدیمی خود بسیار



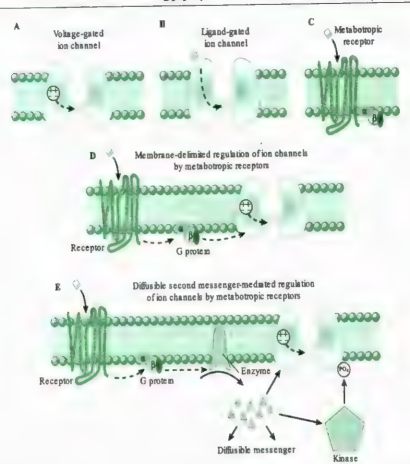
سکل ۱ ۲۱، نورون و گلیا در CNS. یک نورون تیپیک حاوی جسم سلولی (یا سوما) که پاسجهای سیناپسی را از درخت دندریتی دریافت میکند. این پاسخهای سیناپسی در آکسون بخش ابتدایی، که حاوی جمعیت زیادی از کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ هستند، تجمیع یافتهاند. در صورتی که یک پتانسیل عمل آغاز شود از سمت آکسون به انتهای سیناپس منتقل شده و به سایر نورونها منتقل میشود. آکسون نورونهای طویل توسط غـلاف میلین ساخته شده از سلولهای مشابه اولیگودندروسیت به نام سلولهای شوان پوشیده میشود. آستروسیتها نقش حمایت را در CNS ایفا میکنند و عملکرد آنها در سیناپسهای نورونها بسیار کلیدی است (شکلهای ۴۱-۳ و ۷-۲۱ را ببینید).

قطبی تر بوده و لذا کمتر دارد CNS می شوند و کمتر از BBB عبور میکنند (فصل ۱۶ را ببینید). بسیاری از مواد غذایی شامل گلوکز و اسیدهای آمینه ناقلین خاصی دارند که به آنها اجازه عبور از سد خونی ـ مغزی را می دهد. ۲۰ دوپا که پیشساز نوروترانسمیتر دوپامین است می تواند وارد مغز شده، که از ناقل آمینواسیدها استفاده می کند، در حالی که دوپامین نمی تواند از BBB عبور کند. بنابراین مصرف خوراکی ۲۰ دوپا، اما نه دوپامین، می تواند در ساخت و افزایش سطح دوپامین مغز در بیماری پارکینسون مورد توجه قرار گیرد. بخشی از مغز که بخش Circum ventricular نامیده می شود فاقد BBB طبیعی است. این منطقه شامل نوردههای خون، نظیر منطقه استفراغی postrema و مناطقی که نورههرمونها را به گردش خون می ریزد، می باشد.

کانالهای <mark>یونی و گیرندههای ناقلین</mark> عصبی

کانالهای موجود در غشا سلولهای عصبی برپایه مکانیسههای کنترلی آنها (باز و بسته شدن کانال) به دو نوع کانال تقسیم بندی شدهاند. گانالهای وابسته به ولتاژ (Voltage-gated) و

کانالهای وابسته به لیگاند (شکل ۲۸٫۳). کانالهای وابسته به ولتاژ به تغییرات پتانسیل غشا واکنش نشان میدهند. کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ موجود در قلب که در فصل ۱۴ مورد بحث قرار گرفتهاند، مثالی از این دسته کانالها محسوب میشوند. در سلول عصبی، این دسته از کانالها در سگمان ابتدایی اکسون متمرکز شده و مسوول ایجاد پتانسیل عملهای سریع میباشند که انتقال پیام از جسم سلولی به انتهای عصب را مقدور میسازد (شکل ۱-۲۱). انواع بسیاری از کانالهای وابسته به ولتاژ کلسیمی و پتاسیم در ناحیه جسم سلولی، دندریت و سكمان ابتدایی سلول عصبی یافت شدهاند كه آهستهتر عمل نموده و سرعت انتقال پیام عصبی را تنظیم مینمایند. به عنوان مثال بازشدن بعضی از انواع کانالهای پتاسیمی موجود در سلول منجر به أهسته شدن روند دپلاریزاسیون شده و لذا به عنوان تسرمز مسحدودكننده انتقال موج عصبى شناخته مىشوند. توکسینهای گیاهی و جانوری که چندین نوع مختلف از کانالهای یونی وابسته به ولتاژ را تحت تأثیر قرار می گیرد، گزینه خوبی جهت بررسی عملکرد این کانالها می باشند (کادر توکسینهای طبیعی، ابزاری جهت شناسایی کانالهای یونی را ببینید؛ جدول ۱-۲۱ را ببینید).



شکل ۲ ، ۱۳ انواع کانالهای یونی و گیرندههای نوروترانسمیتری موجود در A.CNS . یک کانال وابسته به ولتاژ را نشان میدهد که جزم پیروتثینی حسگر ولتاژ، باز و بستهشدن کانال (پیکان نقطه چین) را کنترل می کند. B. یک کانال وابسته به لیگاند را نشان میدهد که اتصال ناقل عصبی به گیرنده کانال یونی باز و بستهشدن کانال (پیکان نقطه چین) را کنترل می نماید. C یک پروتئین G متصل به گیرنده (متابوتروپیک) را نشان میدهد که پروتئین G را تنظیم می کند. E.D کند و مسیری که گیرندههای متابوتروپیک کانالهای یونی را فعال می کنند را نشان میدهد. پروتئینهای G فعال شده می توانند به طور مستقیم جهت تعدیل کانالهای یونی عمل کنند. (D) یا پروتئینهای G می توانند یک آنریمی را فعال نموده که پیامبرهای ثانویه قابل انتشاری را تولید می کند. (E) برای مثال CAMP که می تواند با کانالهای یونی تداخل نموده یا کیناز را فعال کند که نهایتاً سب فسفریله کردن و تعدیل کردن

ناقلین با اتصال به دو گروه گیرنده، اثرات خود را اعمال میکنند. از گروه اول با عنوان کانالهای وابسته لیگاند یا گیرندههای یونوتروپیک یاد می شود. این گیرندهها از زیر جزمهایی تشکیل شدهاند که لیگاند مستقیماً به آنها متصل و کانالها را که از اجزاء کمپلکس گیرنده هستند، باز میکند (شکل کانالها را که از اجزاء کمپلکس گیرنده هستند، باز میکند (شکل کانالها ببینید). این کانالها نسبت به پتانسیل غشا فاقد حساسیت و یا دارای حساسیت اندکی می باشند. فعال شدن این کانالها، به طور معمول باعث بازشدن کوتاه مدت کانال (چند

میلی ثانیه تا ۱۰ میلی ثانیه) می گردد. کانال های وابسته به لیگاند، مسوول انتقالات سریع سیناپسی معمول، در مسیرهای سلسله مراقبتی موجود در CNS می باشند (به ادامه بحث مراجعه نمایید).

گروه دوم گیرندههای نوروترانسمیتری با نام گیرندههای متابوتروپیک خوانده میشوند (شکل ۲۲-۲۲ را ببینید). اینها ۷ پروتئین G ترانس ممبران متصل به گیرنده میباشند که در فصل

¹⁻ Ligand-gated channels

²⁻ ionotropic receptors

توکسین های طبیعی: ابزارهایی جهت شناخت. کانال های بونی

روند تکامل در ایجاد توکسینهای طبیعی به صورتی خستگیناپذیر عمل کرده است. آرایش متنوع تعداد محدودی اسید آمینه باعث تشکیل انواع متنوعی از پپتیدها و به مدد آن ایجاد طیف وسیعی از ترکیبات توکسینی گردیده است. برای مثال، یک حلزون شکارگر دریایی به نام کونوس ، تخمینا دارای حداقل ۵۰۰ گونه مختلف میباشد و هرگونه نیز دارای زهرهایی مختلف حاوی ۵۰ تا ۲۰۰ اسید آمینه گوناگون میباشد. علاوه بر آن، دوپلیکاسیون پروتئین در گونههای کونوس بسیار کم میباشد. از سایر جانورانی که دارای سموم طبیعی و مفید میباشد، از سایر جانورانی که دارای سموم عنکبوتها، زنبورها و عقربها اشاره نمود. ذکر انواع گیاهی نیز که دارای مواد زهری (درمانی) هستند، از حوصله این نیز که دارای مواد زهری (درمانی) هستند، از حوصله این بخش خارج است و در بسیاری از قصول این کتاب مورد بحث قرار گرفته است.

از آنجایی که بسیاری از سموم بر کانالهای یبونی اثر میکنند، این مواد ابزار بسیار مناسبی جهت مطالعه عملکرد کانالها، محسوب میشوند. در حقیقت بسیاری از اطلاعات کنونی ما از خواص کانالهای یبونی، مرهون مطالعاتی میباشد که مقادیر ناچیز ولی پرقدرت زهرهای اختصاصی را مورد مطالعه قرار دادهاند. این زهرها، عمدتاً کانالهای یونی حساس به ولتاژ را هدف قرار میدهند ولی بعضی از توکسینهای مفید نیز گیرندههای ناقلین سینایسی را بلوک مینمایند. در جنول ۱-۲۱ بعضی از توکسینهای پرکاربرد در تحقیقات، شیوه عمل و منبع آنها، آورده شده است.

۲ شرح داده شدهاند. اتصال ناقل به این نوع گیرندهها مستقیماً باعث بازشدن کانالها نمی شود. بلکه این اتصال با واسطه G پروتئین، منجر به تولید پیامبر ثانویه و نهایتاً تنظیم کانالهای وابسته به ولتاژ می شود.

در نورونها فعال شدن نوروترانسمیترهای متابوتروپیک غالباً منجر به تعدیل کانالهای وابسته به ولتاژ می شود. این تداخلات عمدتاً در سطح غشاء رخ می دهد و از آن با عنوان مسیرهای محدود به غشا 7 یاد می شود (شکل (T-TD).در چنین مواردی، پروتئین (T-TD) (اغلب زیر واحد (B)) مستقیماً با کانالهای یونی وابسته به ولتاژ، وارد عمل می شود. در مجموع، دو نوع از کانالهای وابسته به ولتاژ، به عنوان هدف این نوع انتقال

سام مه رباشند: کانال های کلسیمی و کانال های پتاسیمی، تأثیر پروتئین G پر کانال های کلسیمی باعث مهار عملکرد این کانال ها میگردد. این مکانیسم باعث ایجاد مهار پیش سینایسی هنگام فعال شدن گیرندههای متابوتروپیک پیش سینایسی می گردد. در مقابل، زمانی که این گیرندهها در مکانهای پسسینایسی واقع شده باشند، باعث فعال شدن كانالهاى يتاسيمي (بازشدن كانالهاي يتاسيمي) شده و موجب أهستهشدن مهار پس سینایسی میگردند. گیرندههای متابوتروپیک همچنین قادر هستند با واسطه پیامبرهای ثانویه قابل انتشار^۳ تأثیرات غیرمستقیم خود را اعمال نموده و کانالهای وابسته به ولتـاژ را تنظیم نمایند (شکل TE-۲۱)، مثال معمول این عملکرد گیرندههای آدرنرژیک بتا می باشند که با ساخت cAMP از طریق أنزيم أدنيليل سبكلاز، فعاليت مي نمايند (فصل ٢ را ببينيد). فعالیت نامحدود غشایی در بخش های کوچکی از غشا اتفاق مى كند حال أن كه تأثيرات وابسته به ييامبر ثانويه تا مناطق دورتری از غشاء انتشار می یاید. در نهایت آن که نقش سودمند یروتئین G در انتقال بیام عصبی توسط گیرندهها آن است که برخلاف تأثیرات کوتاه مدت گیرندههای یونوتروپیک، فعالیت گیرندههای متابوتروپیک میتواند از ۱۰ ثانیه تا چند دقیقه به طول انجامد. گیرندههای متابوتروپیک با غلبه نسبی در سراسر سیستم عصبی CNS گسترش یافتهاند (به ادامه بحث را ببینید).

سیناپس و پتانسیلهای سیناپسی

ارتباطات بین سلولهای عصبی در CNS، عمدتاً توسط سیناپسهای شیمیایی برقرار میگردد (موارد معدودی از ارتباطات الکتریکی بین سلولهای عصبی نیز به ثبت رسیده است که به نظر میرسد نقش مهمی در هماهنگکردن جریانهای عصبی ایفا نمایند). در ادامه خلاصهای از وقایعی که طی انتقالات سیناپسی، روی میدهد، مورد بررسی قرار میگیرد. پتانسیل عمل در رشته عصبی پیش سیناپسی به سمت پایانه سیناپسی حرکت کرده و کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ در غشا عصبی انتهایی را فعال می نماید (رجوع به شکل ۳–۶). کانالهای کلسیمی مسوول رهاسازی نوروترانسمیتر، عموماً به داروهای بلوککننده کلسیمی که در فصل ۱۲ مورد بررسی قرار گرفت (وراپامیل و ...) مقاوم میباشند ولی در برابر برخی توکسینهای خاص دریایی و یونهای فلزی، حساس میباشند

¹⁻ Conus

²⁻ membrane-delimited pathways

³⁻ Diffusible second messengers

جدول ١-١٢ بعضی از سموم به کار گرفته شده در یافتن کانالهای بونی نوع كانال عملكرد زهر مثبع وابسته به ولتارُ كانالهاي سديمي بلوک گیرنده از خارج تترودو توكسين (TTX) مأهى باذكنكي بأتراكو توكسين (BTX) غير فعال شدن أهسته، تغيير در فعاليت قورباغه كلمبيايي كانالهاي يتاسيمي آپامین 🕆 بلوک کاتال کلسیم کم فعال شده با ع زنبور عسل كاريبدو توكسين بلوک کانال های پتاسیم بسیار فعال شونده با Ca عقرب كانالهاي كلسيمي امگاکونو توکسین (ω-CTX-GVIA) بلوک کانال های نوع N حلزون محروطي Pacific آگاتوكسين (w-AGAIVA) بلوک کانالهای نوع P عنكبوت تار مخروطي وابسته به لیگاند كيرنده نيكوتيني استيل كولين أنتاكونيست غيرقابل بركشت α- بونگارو توکسین مار دریایی گیرنده GABA بلوک کانال پيکروتوکسين گیاه South pacific گیرندههای گلیسین أنتاكونيست رقابتي استركينين گیاه هندی گیرندههای AMPA بلوک کانال فيلانتو توكسين زنپور (غيرعسلي)

(رجوع به جدولهای ۴-۱۲ و ۲۰۰۱). ورود جریان کلسیمی به نواحی انتهایی رشته عصبی و افزایش غلظت کلسیم در آن نواحی باعث اتصال وزیکولهای سیناپسی به غشاء پیش سیناپسی میشود. ترانسمیترهای موجود در وزیکول وارد شکاف سیناپسی شده و بر روی گیرندههای غشأ پس سیناپسی پخش میشوند. اتصال نوروترانسمیتر به گیرنده، باعث باز شدن کانالها تصال نوروترانسمیتر به گیرنده، باعث باز شدن کانالها تعییرات جزئی در هدایت عصبی از غشا سلول عصبی تعییرات جزئی در هدایت عصبی از غشا سلول عصبی (نفوذپذیری به یونها) پس سیناپسی میگردد. فاصله زمانی رسیدن پتانسیل عمل پیش سیناپسی تا ایجاد پاسخ پس سیناپسی محدوداً ۱۵/۵ میلی ثانیه میباشد، بخش عمده این زمان صرف فرآیندها رهاسازی نوروترانسمیترها به ویژه بازشدن کانالهای کلسیمی میشود.

نخستین آنالیز سیستماتیک پتانسیلهای سیناپسی در CNS، توسط اکلس و همکارانش در دهه -۱۹۵۰ و با ثبت پتانسیل درون سلولی یک نورون محرکه نخاعی، صورت پذیرفت. با ورود میکروالکترود به سلول، یک تغییر ناگهانی در پتانسیل عمل به میزان حدوداً ۳۰-۳۰ ثبت میگردید (شکل ۲۱-۳)، این ولتاژ در واقع همان تپانسیل استراحت غشای عصبی

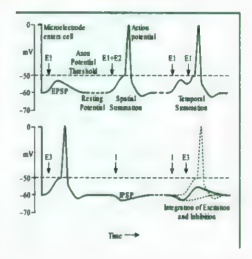
میباشد. این نورون حرکتی، از دو مسیر تحریکی و مهاری تحت تأثیر قرار میگیرد.

هنگامی که مسیر تحریکی فعال میگردد، یک موج دپلاریزاسیون کوچک یا پتانسیل پس سیناپسی تحریکی آ، ثبت می شود. تأثیر ترانسمیترهای تحریک کننده بر گیرندههای یونوتروپیک باعث افزایش نفوذپذیری کاتیون و به موجب آن ایجاد پتانسیل مزبور می گردد. هنگامی که سیناپسهای تحریکی اضافه تری فعال شود یک مجموعه از EPSP درجه بندی شده جهت افزایش اندازه دپولاریزاسیون به وجود می آید (شکل ۳–۲۱، بالا، تجمع فضایی، وسط). هنگامی که تعداد کافی از سیناپسی تحریکی (EPSP) سلول پس سیناپسی را به حد سیناپسی تحریکی (EPSP) سلول پس سیناپسی را به حد آستانه می رساند و پتانسیل عمل همه یا هیچ آ تولید می گردد. بمون ده به تحریک مکرر یک برون ده تحریکی رخ دهد، تجمع زمانی EPSP ممکن است به سطح تحریک آستانه برسد (شکل ۳–۲۱، بالا، راست).

¹⁻ Eccles

²⁻ Excitatory postsynaptic potential-EPSP

³⁻ all-or-none



شکل ۳ - ۲۱، بنانسیل های پس سینایسی و تولید بنانسیل عمل. A. (بالا) ثبت ولتاژ را به دنبال ورود میکروالکترود به سلولهای پسسیناپسی و یتانسیل استراحت ۶۰m۷- پس از آن را نشان میدهد. تحریک یک مسیر تحریکی (E1 جب) سبب دیولاریزاسیون گذرا می شود که سبب یتانسیل بس سینایسی (EPSP) می شود. تحریک خودبه خودی چنندین سينايس تحريكي (E1+E2 وسط) اندازه ديولاريزاسيون را افزايش داده و بنایراین به سطح آستانه برای تبولید پنتانسیل عبمل می رسد. به طور جایگزین عبور جریان از یک ورودی منفرد می توانید بهطور وقشی به سطح آستانه برساند (E1+E2, راست). B. (پایین) تداخل سینایسهای تحریکی و مهاری را نشان میدهد. در سمت چپ محرکهای تحریکی فوق آستانهای (E3) یک پتانسیل عمل را به وجود می آورد. در مبرکز یک مسیر مهاری (I) سبب تولید یک جربان هایبربولاربزاسیون میشود که پنانسل پسسینایسی مهاری (IPSP) نامیده میشود. در سمت راست در صورتی که ورودی تحریکی فوق آستانهای قبل (E3) اندکی پس از ورودی مهاری (I) داده شود. IPSP بتانسیل تحریکی از رسیدن به سطح آستانه مهار میکند.

فعالیت مسیر مهاری با هیپرپلاریزهشدن غشای عصبی ناشی از بازشدن اختصاصی کانالهای کلر، موجب تولید پتانسیل پس سیناپسی مهاری ((IPSP) میگردد (شکل ۳–۲۱، پایین، وسط). از آنجایی که تعادل پتانسیل کلر تنها اندکی منفی تر از پتانسیل استراحت (65mV) میباشد، هیپرپلاریزاسیون دارای ابعاد کوچکی بوده و تنها تأثیر اندکی در عمل مهاری دارا میباشد (فصل ۱۴ را ببینید). گشودهشدن کانالهای کلر حین یک پتانسیل پس سیناپسی مهاری باعث افزایش نفوذپذیری غشا شده که همین امر ایجاد هرگونه تغییرات در پتانسیل غشا را با دشواری روبرو می سازد. اثر فوق باعث کاهش تغییرات پتانسیل غشا حین غشا حین

بروز یتانسیل پس سینایسی (EPSP) تحریکی می گردد. در نتیجه یتانسیل پسسینایسی تحریکی (EPSP) که قادر به برانگیختن يتانسيل عمل در وضعيت استراحت مي باشد، توانايي ايجاد چنين یتانسیل عملی را در هنگام وجود پتانسیل پس سینایسی مهاری (IPSP) ندارد (شکل ۳–۲۱، یایین، راست). نوع دوم مهار، مهار پیش سینایسی آنامیده می شود. این نوع مهار، اولین بار در مورد رشتههای حسی که وارد طناب نخاعی میشوند، شرح داده شده است، جایی که پایانههای سینایسی تحریکی، سینایسهایی با نام ٔ سینایسهای اکسواکسونیک^۳ دریافت میداشتند (در ادامه شرح داده خواهد شد). فعالیت سینایسهای اکسواکسونیک میزان نوروترانسمیتر رها شده از انتهای رشتههای حسی را کاهش می دهند. اگر چه ممکن است به نظر پرسد که سینایس های اکسواکسونیک محدود به طناب نخاعی میباشند ولی در واقع گیرندههای مهار پیش سینایسی تقریباً در تمامی پایانههای يـــيش سينايسي مــوجود در مـغز يـافت مــي شوند. تأثـير نوروترانسميترها برسينايس هاي مجاور باعث فعال شدن گیرندههای پیش سینایسی (اتورسیتورها) میشود.

مکانهای اثر دارو

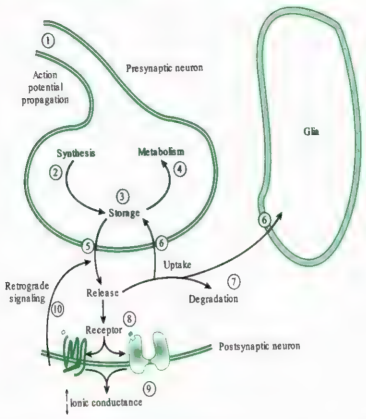
در واقع، تمامی داروهایی که بر CNS تأثیرگذار هستند، به نوعی در بعضی مراحل انتقالات سیناپسهای شیمیایی، دخیل میباشند. شکل ۴-۲۱ بعضی از این مراحل را که قابل تغییر هستند، نشان میدهد، بهطور کلی این تأثیرات وابسته به ترانسمیتر، به دو دسته پیشسیناپسی و پسسیناپسی قابل تقسیم میباشند.

داروهایی که در ساخت، ذخیره، متابولیسم و رهاسازی نوروترانسمیترها دخیل میباشند، در دسته پیش سیناپسی طبقهبندی میشوند. با مهار ساخت یا ذخیره نوروترانسمیتر، انتقال سیناپسی کاهش می یابد. به عنوان مثال رزرپین با بناخل در ذخیره داخیل سیناپسهای مونوآمین از ترانسمیتر می گردد. مهار کاتابولیسم نوروترانسمیترها در داخل اعصاب انتهایی، باعث افزایش غلطت نوروترانسمیترها می شود که این خود باعث رهاسازی مقادیر بیشتری از نوروترانسمیترها حین تحریک عصبی می گردد. داروها بیشتری از نوروترانسمیترها خیر رهاسازی ترانسمیترها نیز اثرگذار باشند.

¹⁻ Inhibitory post synaptic potential

²⁻ Presynaptic inhibition 3- Axoaxonic synapses

⁴⁻ Reserpine



شکل ۴ . ۲۱. مکانهای اثرات دارو. نمایی شماتیک از مراحلی که داروها قادر به تغییر انتقالات سیناپسی هستند. (۱) پتانسیل عمل در رشته پیشسیناپسی؛ (۲) ساخت ترانسمیثر؛ (۳) ذخیرهسازی؛ (۴) متابولیسم؛ (۵) رهاسازی؛ (۶) بازجذب به انتهای عصب یا جدب به داخل سلول گلیال؛ پیشسیناپسی؛ (۲) ساخت ترانسمیتر یا کاهش هدایت یونی؛ (۱۰) پیامرسانی پستورد.

سیناپسهای آدرنرژیک میگردند (فصول ۶۰ و ۳۲ را ببینید).
کاپسایسین ٔ موجب رهاسازی پبتید ماده P از نرونهای حسی می شود و سم تتانوس ٔ رهاسازی ترانسمیتر را بلوک می نماید عملکرد نوروترانسمیتر پس از رهاسازی آن به داخل شکاف سیناپسی توسط بازجذب و یا تجزیه خاتمه می یابد. اغلب نوروترانسمیترها، مجددا توسط انتهای سیناپسی و یا سلولهای احاطه کننده نوروگلیا بازجذب می شوند. به عنوان مثال کوکائین با احاطه کننده نوروگلیا بازجذب می شوند. به عنوان مثال کوکائین با در سیناپسهای آدرنرژیک می شود ولی استیل کولین توسط تجزیه آنزیمی غیرفعال می شود. آنتی کولین استرازها، با مهار تجزیه آنزیمی غیرفعال می شود. آنتی کولین استرازها، با مهار تجزیه استیل کولین، عملکرد آن را طولامی می نمایند (فصل ۷ را ببینید). تاکنون هیچ مکانیسم بازجذبی جهت شمار کثیر پبتیدهای ببینید). تاکنون هیچ مکانیسم بازجذبی جهت شمار کثیر پبتیدهای

مسوول پایان بخشیدن به عملکرد این ترانسمیترهای پپتیدی، قلمداد می شوند.

اولین مکان اثر داروها در نواحی پس سیناپسی، گیرندههای ترانسمیتری میباشد. بعضی از داروها به صورت آگونیست عمل مینمایند. از این جمله میتوان به اوپیوئیدها اشاره نمود که در واقع مقلد عملکرد انکفالینها میباشند. بعضی دیگر بلوککننده عملکرد گیرندهها میباشند. بسیاری از داروهای مؤثر بر CNS دارای مکانیسم عمل انتاگونیستی بر گیرندههای ترانسمیتری میباشند. به عنوان مثال استریکنین آیک بلوککننده ترانسمیتر مهاری باعث مهاری گلیسین میباشد. بلوک این ترانسمیتر مهاری باعث افزایش تحریکپذیری میشود که خود توجیه کننده تأثیرات

¹⁻ Capsaicin 2- Tetanus toxin

³⁻ Strychnine

تشنجزای داروی استریکنین میباشد. هم چنین دارو، ممکن است مستقیماً بر گیرنده کانالهای یونوتروپیک اثر کند. برای مثال داروی هوشبر کتامین به زیرواحد گیرنده NMDA گلوتاماتی متصل شده و با اتصال به کانالهای یونی، و انتقال یونی را تغییر میدد. در مورد گیرندههای متابوتروپیک، دارو می تواند هر کدام از مراحل پایین دستی را تقویت و تحریک کند. شاید بهترین مثال را بتوان از مستیل گزانیتنها نام برد که می تواند پاسخ نوروترانسمیتری را از طریق افزایش CAMP تغییر دهد. در غلظتهای بالا متیل گزانیتنها سطح cAMP را با مسدودکردن غلظتهای بالا متیل گزانیتنها سطح cAMP را با مسدودکردن

یک نگاه سنتی به سیناپس آن است که مانند یک دریچه عمل میکند و اجازه انتقال در یک جهت را میدهد. ولی، امروزه آشکار است که سیناپس می تواند با ایجاد سیگنالهایی که به طور رو به عقب، نواحی انتهایی پیش سیناپسی را تحت تأثیر قرار میدهند، باعث تنظیم رهاسازی ناقلها گردد. اندوکانابینوئیدها، از به بهترین مثالهای ثبت شده از این نوع پیامرسانی پسنورد (رو به عقب) میباشند. فعالیت پسسیناپسی منجر به ساخت و رهاسازی اندوکانابینوئیدها می شود که نهایتاً به گیرندههای نواحی انتهایی پیش سیناپسی متصل می شوند. گاز اکسید نیتریک (NO) نیز اگرچه از مدتها پیش با عنوان یک پیامبر پسنورد شناخته می شود ولی نقش فیزیولوژیک آن در CNS، همچنان مشخص نمی باشد.

ر حقیقت اساس انتخابی بودن تأثیر داروها بر CNS، آن در حقیقت اساس انتخابی بودن تأثیر داروها بر CNS، آن نوروترانسمیترهای متفاوتی می باشند. این نوروترانسمیترها اگرچه بود سیستم نورونی قرار می گیرد اما از لحاظ عملکردی با CNS متفاوت هستند که این جدایی نورونی برای متخصصین علوم اعصاب شرایطی را فراهم می کند تا رهیافتهای جدیدی برای آنالیز عملکرد CNS و درمان شرایط پاتولوژیک شناسایی کنند. دوم اینکه انواع مختلفی از گیرنده برای هر نوروترانسمیتر وجود دارد. برای مثال حداقل ۱۴ نوع مختلف گیرنده سروتونین توسط ژنهای مختلف کد می شوند. که این گیرندهها توزیع سلولی شاویی در CNS دارند که شرایط را جهت توسعه و ساخت داروهای خاص برای گیرندههای خاص و عملکرد CNS فراهم می کند.

تشكيلات سلولي مغز

اغلب، می توان سیستمهای نرونی موجود در دستگاه اعصاب

مرکزی را به دو دسته عمده تقسیم نمود: سیستم سلسله مراتبی و سیستم غیراختصاصی " یا منتشر ".

سيستم سلسله مراتبي

سیستم سلسله مراتبی حاوی تمامی مسیرهایی میباشد که مستقیماً در ادراک حسی و کنترل حرکتی ایفای نقش مینماید. این مسیرها عموماً به خوبی مشخص شدهاند و حاوی رشتههای ضخیم میلین داری هستند که میتوانند پتانسیل عصبی را با سرعت بیش از ۵۰m/۶ منتقل نمایند. اطلاعات عمدتاً به صورت مرحلهای میباشد و طی پتانسیلهای عمل ناگهانی به وقوع میپوندد. در سیستم حسی، اطلاعات به طور متوالی ارزیابی میشوند و در هستههای عصبی طی مسیر تا کورتکس مغز، تکامل مییابند. أسیب در هر ناحیهای باعث ناتوانی عملکرد

در داخل هر یک از هسته ها و همین طور قشر مغز دو نوع سلول وجود دارد. سلول های تقویتی ^۵ یا انشعابی ^۶ و سلول های مدار موضعی ^۷ (شکل ۵۹–۲۱). نرون های انشعابی که ارتباطات بین نیرونی را میسر می سازند، در انتقالات سیناپسی در مسافتهای طولانی دخیل می باشند. این نورون ها دارای جسم سلول بزرگ هستند و آکسون های آنها دارای انشعابات فراوانی است که به طور گسترده ای در اطراف پراکنده می شوند. این نورون ها از نوع تحریکی می باشند و تأثیرات سیناپسی آنها بر گیرنده های یونوتروپیک، بسیار کوتاه مدت می باشد. ترانسیتر تحریکی که از این سلول ها ترشح می شود اغلب گلوتامات می باشد.

ترانسمیتر تحریکی که عمدتاً از این نورونها رها می شود، گلوتامات نام دارد. سلولهای مدار موضعی کوچکتر از نورونهای انشعابی هستند و اکسون آنها در نزدیک جسم سلول شاخه شاخه می گردد. این نورونها عمدتاً مهاری و آزادکننده گابا یا گلیسین می باشند. اغلب بر جسم سلولی نورونهای انشعابی سیناپس می دهند ولی همچنین ممکن است بر ناحیه دندریت یک نورون انشعابی یا بر یکدیگر سیناپس تشکیل دهند. دو مسیر شایع این نورونها (شکل ۱۹۵–۲۱)، مسیر فیدبک راجعه مدار مسیر فیدبک رو به جلو آ می باشد. گروه خاصی از نورونهای مدار موضعی، سیناپسهای اکسواکسونیک ۱۰ را در نواحی انتهایی

2- Hierarchical system

4- Diffuse

6- Projection

¹⁻ Retrograde signaling

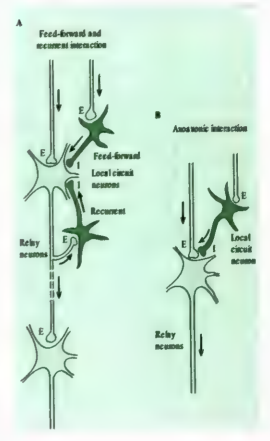
³⁻ Nonspecific

⁵⁻ Relay

⁷⁻ Local circuit

⁹⁻ Feed-forward pathway

⁸⁻ Recurrent feedback pathway 10- Axoaxonic synapses



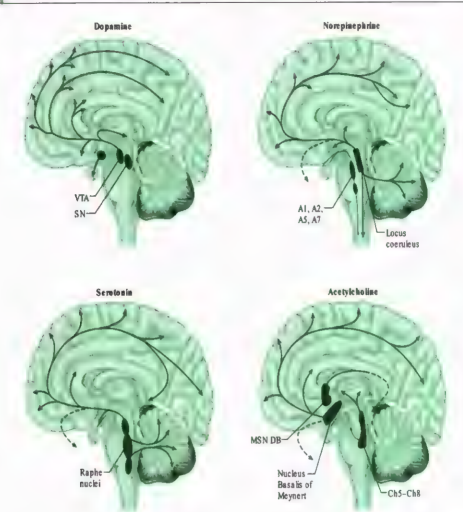
شکل ۵- ۲۱. مسیرهای سلسله مراتبی در دستگاه اعصاب مرکزی ۸. بخشهایی از سه نورون کمکی (تیرهتر) و دو گونه مسیر مهاری موضعی، راجعه و رو به جلو را نشان میدهد. نورونهای مهاری تیرهتر نشان داده شدهاند. ۱. مسیر مهار پیش سیناپسی را نشان میدهد که آکسون یک نورون مهاری (خاکستری) بر آکسون انتهایی پیش سیناپسی یک رشته عصبی تحریکی (کمرنگتر) جهت مهار ترشح نوروترانسمیتر آن سیاپس میکند.

آکسونهای حسی تشکیل می دهند (شکل ۵۳–۲۱). اگر چه تنوع زیادی در ارتباطات سیناپسی سیستم سلسله مراتبی وجود دارد ولی این حقیقت که تعداد محدودی از مواد ناقل مورد استفاده این سیناپسها قرار می گیرند، بیانگر آن است که هرگونه دخالت فارما کولوژیک اساسی در این سیستم باعث بروز اثری نافذ بر کل تحریک پذیری سلسله اعصاب مرکزی می گردد. به عنوان مثال، مهار اختصاصی گیرندههای GABA به وسیله دارویی مانند

پیکروتوکسین باعث بروز تشنج ژنرالیزه می شود. به همین علت اگر چه مکانیسم عمل پیکروتوکسین به طور اختصاصی مهار اثرات GABA میباشد ولی به نظر میرسد که اثرات کلی آن غیراختصاصی باشند چرا که سیناپسهای مهاری با واسطه GABA به طور گسترده در مغز یافت می شوند.

سیستمهای نورونی چراکنده یا غیراختصاصی سیستمهای نورونی حاوی بسیاری از نوروترانسمیترهای دیگری از جمله مونوآمینها و استیل کولین هستند که در سیستم پایهای از سیستم سلسله مراتبی متفاوت است. این ناقلین عصبی توسط تعداد اندکی از نورونهایی که جسم سلولی آنها در هستههای کوچکی در ساقه مغز حضور دارند، تولید می شود. اجسام سلولی نورآدرنرژیک، عمدتاً در گروه متمرکزی از سلولها با نام لوکوس سرواثوس ، در ناحیه انتهایی ماده خاکستری پل مغزی واقع شدهاند. تعداد نورونها در این گروه سلولی اندک می باشد و به طور تقریبی حدود ۱۵۰۰ عدد از این سلولها در هر سمت مغز موشهای رات وجود دارند. به هر حال از این هستههای محدود این نورونها به طور گروه شده و در سرتاسر و طناب این نورونها به طور گرای ۱۳۰۴).

از آن جایی که این آکسونها بسیار نازک و بدون غشای میلین میباشند، سرعت انتقال در این رشتهها، بسیار آهسته و حدود ۵m/s مىباشد. اين اكسونها به طور مكرر شاخهشاخه می شوند و به طور غیرمعمولی از هم فاصله می گیرند. به همین دلیل شاخههای یک نورون قادر هستند، نواحی عملکردی مختلفی را در مغز، عصبدار کنند. در نتوکورتکس، این فیبرها دارای تشکیلات مماسی میباشند و به این وسیله می توانند مناطق وسيعي از كورتكس مغز را تحت تأثير قرار دهند. علاوه بر آن اغلب نوروترانسمیترهایی که توسط سیستمهای نورونی يراكنده مورد استفاده قرار مي گيرند، (احتمالاً انحصاراً) بر گیرندههای متابوتروپیک اثر مینمایند و لذا اثرات سینایسی بلند مدتتری را ایجاد مینمایند. با توجه به این مشاهدات، واضح است که سیستههای مونوأمین مسوول انتقال دادن اطلاعات توپوگرافیک خاص نمی باشند بلکه نواحی گستردهای از سلسله اعصاب مرکزی را به طور همزمان و نسبتاً یکنواخت تحت تاثیر قرار میدهند. لذا تعجبآور نخواهد بود که این سیستهها در اعمال عمومي همچون خوابيدن، بيدارشدن توجه، اشتها و حالات هيجاني دخالت داشته باشند.



شکل ۲۰۰۶ انتشار نورونراسمیتر در CNS برای هر کدام از نوروترانسمیترها نشان داده شده است که اجسام سلولی در ساقه مغزی یا مغز پیشین فرار داده شده و به تمام CNS عصب دهی میکنند. این سیستم انتشاری به طور گستردهای مسیر سیاسله میراتبی را تعدیل میکند. نورونهای سروتونین، برای مثال در خط میانی هستههای رافه در مغز قدامی قرار دارند و به تمام نقاط CNS پیام میفرستند. سایر نوروترانسمیترهای این مسیر شامل هیستامین و اوراکسین هستند که بشان داده نشدهاند. VTA= منطقه تگمنتوم شکمی: SN= جسم سیاه: A1-A7= هسته آدرنر ژیک ساقه مغزی.

MSN= هستههای دیواره میانی: DB= اتصال بروگادیا گونال: CS-2= هستههای کولینر ژیک ساقه مغزی.

نوروترانسميترهاي مركزي

با توجه به آنکه انتخابی بودن دارو برمبنای این واقعیت است که مسیرهای مختلف ترانسـمیترهای مختلفی دارنـد هـدف اولیـه متخصصین علوم اعصاب این است که مسیر نوروترانسمیترها را در اعصاب شناسایی کنند. با تـوجه بـه ایـنکه شـناسایی مـاده

شیمیایی که به عنوان ترانسمیتر از آنچه که در سیناپس مرکزی است نسبت به آنچه در سیستم عصبی محیطی است دشوارتر است لذا شاخصهای زیر به عنوان عوامل شناسایی ترانسمیتر مورد توجه قرار می گیرد.

 ۱. محل قرارگیری: ترانسمیتر مورد بررسی بایستی در انتهای پیشسیناپسی مسیر موردنظر قرار داشته باشد.

- ۲. ترشح (آزادسازی): ترانسمیتر موردنظر بایستی از نورونها و در پاسخ به فعالیت نورونی و در قالب یک الگوی وابسته به کلسیم ترشح شود.
- ۳. تقلید سیناپسی: بکارگیری ماده کاندیدا، بایستی یک پاسخ خاصی ایجاد کند که عملکرد ترانسمیتر آزاد شده از اعصاب را تقلید نموده و آنتاگونیست انتخابی آن را مسدود کند.

با بکارگیری شاخصهای فوق، یک طیف و مقادیر زیادی از مولکولهای کوچک از مغز جدا شدند و مطالعه با نگرشهای مختلف نشان دادهاند که عواملی که در جدول ۲۰۰۲ لیست شدند نوروترانسمیتر (ناقل عصبی) هستند. خلاصهای از این ترکیبات در ادامه معرفی شدهاند.

اسيدهاي أمينه نوروترانسميتر

اسیدهای آمینه مورد توجه فارماکولوژیستها به دو گروه اصلی تقسیم میشوند: اسید آمینههای اسیدی مانند گلوتامات و اسید آمینههای خنثی مثل گلیسین و گابا آ. کلیه این ترکیبات در غلظتهای بالایی در CNS موجود میباشند و تعدیل کنندههای بسیار قدرتمند برانگیختگی عصبی میباشند.

A. گلو تامات

گلوتامات، واسطه انتقالات سیناپسی تحریکی میباشند که با غلظتهای بسیار بالا در وزیکولهای سیناپسی تحریکی یافت میشود (سید ۱۰۰سکا ۱۰۰سکا ۱۰۰سکا میشود (سید ۱۰۰سکا ۱۰۰سکا ۱۰۰سکا داخل فضای سیناپسی رها میشود (شکل ۱۰۰۲). گلوتامات رها شده بر گیرندههای گلوتامات پس سیناپسی اثر میکند و توسط حاملین گلوتامات که بر سطح سلولهای گلیای مجاور قرار دارند، پاکسازی میشود. در سلولهای گلیا، گلوتامات توسط آنزیم گلوتامین تبدیل میشود. گلوتامین از سلولهای گلیا، دها شده، توسط پایانههای عصبی بازجذب میشود و مجدداً توسط آنزیم گلوتامان به گلوتامات تبدیل میشود. غلظت بالای گلوتامات در وزیکولهای سیناپسی حاصل میشود. غلظت بالای گلوتامات در وزیکولهای سیناپسی حاصل عملکرد یک پروتئین حامل به نام حامل گلوتامات وزیکولی کاروزیکولهای میباشد.

در حقیقت تمامی نورونهایی که تحت ارزیابی با گلوتامات قرار گرفتهاند، پاسخ تحریکی قدرتمندی از خود نشان دادهاند. به کارگیری روشهای کلونیگ مولکولی نقش هر دو نوع گیرندههای یونوتروپیک و متابوتروپیک در ایجاد اثرات ناشی از گلوتامات، مورد تأیید قرار داده است. گیرندههای یونوتروپیک

براساس عملکرد انتخابی آگونیستها، به سه زیر گروه قابل تسقسیم میباشند: α آمینو $-\alpha$ هیدروکسی $-\alpha$ متی لیز سوکسازول $-\alpha$ پروپیونیک اسید (AMPA) کا و α مستیل و α آسیارتات (MMDA) و α مستیل و α آسیارتات (MMDA) تسمامی گیرندههای یونوتروپیک دارای α زیر واحد میباشند، تیرامرهای که در تمامی نورونها موجود میباشند، تیرامرهای ناهمگونی هستند که از به هم پیوستن چهار زیر واحد AMPA ناهمگونی هستند که از به هم پیوستن چهار زیر واحد AMPA (GluA4) آسکیل شدهاند. اغلب گیرندههای α شامل زیر واحدهای GluA2 میباشند که در برابر یونهای α شامل زیر واحدهای Ca²⁺ میباشد. بعضی از گیرندههای AMPA مشخصاً بر روی نورونهای بینابینی مهاری واقع شدهاند. این گیرندهها فاقد زیر واحد GluA2 و در عین حال نفوذیذیر در برابر یون α Ca²⁺ هستند.

گیرندههای کائینات^۸، مانند گیرندههای AMPA به طور یکنواخت انتشار نیافتهاند به طوری که فراوانی آنها در مناطقی همچون هیپوکامپ، مخچه و طناب نخاعی بیشتر از سایر نواحی میباشد. ایسن گیرندهها از ترکیب مستنوع زیر واحدهای GLUK3 و GLUK5 و GLUK5 تنهایی قادر به ساخت کانال نمیباشند ولی حضور آنها در ترکیب یک گیرنده باعث تغییر تمایل و کینتیک ۱۰ آنها میشود. مشابه گیرندههای AMPA گیرندههای کائینات در بعضی از ترکیبات زیر واحدها، علاوه بر آن که نسبت به یونهای ۱۸۵ و ۲۵۰ نفوذپذیر هستند، نسبت به * در دیباشند.

گیرندههای NMDA نیز مانند گیرندههای AMPA، انتشار گستردهای دارند و تقریباً در تمامی نورونهای دستگاه اعصاب مرکزی حضور دارند. همه این گیرندهها دارای زیر واحد NR_2 می باشند. کانال همچنین دارای یک یا دو زیر واحد NR_2 می AMPA و گیرندههای AMPA و گیرندههای NMDA و کائینات، تمامی این گیرندهها در برابر یون Ca^{2+} نیز به خوبی یونهای NA و NA نفوذپذیر می باشند. عملکرد گیرنده AMDA می فرآیندهای مرموزی تنظیم می شود به طوری که فعالیت این گیرنده علاوه بر اتصال گلوتامات نیازمند اتصال گلیسین به ناحیه مجزای دیگری از گیرنده نیز می باشد.

2- Glycine

¹⁻ Glutamate

³⁻ GABA

⁴⁻ Vesicular glutamate transporter- VGLUT

⁵⁻ α -Amino-3-hydroxy-5-methylisoxazole-G-propionic acid (AMPA)

⁶⁻ Kamic acid (KA)

⁷⁻ N-methyl-D-aspatate (NMDA)

⁸⁻ Kinate 9- Affinity

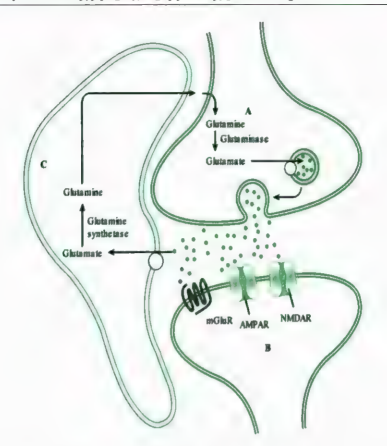
¹⁰⁻ Kinetic

جدول ۲۱ ۲۱ خلاصهای از فارماکولوزی نورو ترانسمیترهای دستگاه اعصاب مرکزی

-	75 (2)44 (2) (3) (2)	زیر گروههای گیرنده و	أنتاكونيستهاى	
ناقل	أناتومى	ریر دروههای نیرنده و آگونیستهای ارجح	گیرنده	مكانيسم
استيلكولين	جسم سلولی در تمامی سطوح، اتصالات کوتاه و بلند		پیرنزپین، آتروپین	تـحريککننده؛ کـاهش هـدايت † IP ₃ DAG ، لِ K
		مـــــوسکارینی (M2): موسکارین، بتانکول	آتروپین، متوکترامین	مـــهارکننده: هـــدایت ۴۴؛ cAMP
	سيناپس نورون حـرکتي ـ سلول Renshaw	نیکوتینی: نیکوتین	دھیدرو ۔ بتا ۔ اریتروئیدین، ھ۔ بونگاروتوکسین	تحریکی: هدایت کاتیونی 🕈
دوپامین	جسم سلولی در تمامی سطوح؛ اتصالات کوتاه، متوسط، بلند	D ₁ : دیهیدروکسیدین	فنوتيازينها	مهارکننده: (؟) †cAMP
		:D ₂ : بروموکریپتین	فنو تیازینها، بو تیروفنونها	مـــهارکننده (پـــیشسیناپسی): +Ca ²⁺ نهارکننده (پسســیناپسی): جــریان ۲K ⁺ ، ↓cAMP
GABA	نـــورونهای بـــینابینی فــوق نخاعی و نخاعی در مهار پیش و پسسیناپسی	،GABA; موسیمول	پیکرو توکسین، بیکوکولین	مهارکننده: جریان †C ا
		:GABA _B بكلوفن	OH-2- ساكلوفن	مهارکننده (پیشسیناپسی)؛ جریان ۱ Ca ²⁺ مهارکننده (پسسیناپسی)؛ جریان ۱ [*] K
كلوتامات	نسورونهای تسقویتی در تسمامی سطوح و بارخی اینترنورونها	N- مستیل D- آسپارتات (NMDA): NMDA	۲ أمينو ۵-۰- فسفونوولرات، ديزوسيلپين	تحریک کننده: جریان کاتیونی † به ویژه ^{+Ca2}
	<i>-</i>	AMPA :AMPA	NBQX	تحریککننده: جریان کاتیونی †
		کاینات: اسید کاینیک، اسید دومیک		تحریککننده: جریان کاتیونی †
		مــــتابوتروپیک، ACPD، کویس کوالات	MCPG	مهارکننده (پیش سیناپسی): جریان $CAMP_{+} Ca^{2+}$ کننده: $CAMP_{+} Ca^{2+}$ $CAG_{+} CP_{3}$
گلیسین	نـــورونهای واسـطهای تخاعی و بعضی نورونهای واسطهای ساقه منز		استریکنین	مهارکننده: جریان ۲C۲
۵–هیدروکسی تریپتامین (سروتونین)		LSD :5-HT _{IA}	مترگولین، اسپیپرون	مهارکننده: جریان †K ب cAMP مهارکننده
		LSD :5-HT _{2A}	كتانسرين	تـحريكى: جريان ⁺ AG ، له ، DAG ، له † P ₃
		5-HT ₋ متيل - ۲-5-HT ₃ 5-HT ₄ سيزاپرايد	اوندان سترون پیبوسرود	تحریکی: جریان کاتیونی † تحریکی: جریان ⁺ Xل

		زیر گروههای گیرنده و	انتاگونیستهای	
ناقل	أناتومي	أكونيستهاي ارجح	كيرنده	مكانيسم
وراپينفرين	اجسام سلولی در پل و ساقه	عد فنيل افرين α ₁	پرازوسین	تـحريكي: جريان †DAG ، ل K
	منغز که در همه سطوح			† IP ₃
	منشعب مىشود			
		222 كلونيدين	يوهيميين	مهارکننده (پیشسیناپسی): جریار
				₁↓Ca ²⁺
				مهارکننده: جریان +K ، cAMP ،
		β; ايــــزويروترنول،	أتنولول، پراكتولول	تحریکی: جریان †cAMP ، 4K
		دوبو تامين		
		البو ترول eta_2	يو توكسامين	مهارکننده: ممکن است در † پمم
				سديمي اكتروژنيک دخيل است
				† cAMP
هيستامين		- m) ۲ :H ₁ فـــلوروفنيل) -	مپیرامین	تـحریکی: جریان †DAG ، ل
	شکمی ـ خلفی	هيستامين		† IP ₃
		H ₂ : دیماپریت	راثيتيدين	تحریکی: جریان +¢ k ا ¢ cAMP
		α-R :H ₃ مثيل هيستامين	تيو پراميد	مهاركننده اتورسيتورها
پتیدهای	اجسنام سیلولی در هیمه	مو: بندورفین	نالوكسان	مهارکننده (پیشسینایسی): جریان
پیوئیدی	سطوح، اتتصالات ببلند و			↓cAMP ↓↓Ca ²⁺
	كوتاه			
		دلتا: انكفالين	نالوكسان	مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان
				↓cAMP -↑K+
		كـــايا: دىنــورفين،	نالوكسان	مهارکننده (پسسیناپسی
		سالوانورین A		↓cAMP ·†K ⁺
ركسين	از جسم سلولی، سلولهای	OX ₁ : اورکسین ۸	سوووركسانت	تـحریکی، تـرشح هـمزمان بـا
	هــايپوتالاموس بــهطور	OX ₂ : اوركسين A,B	سوووركسائت	گلوتامات
	گسستردهای مستشعب			
	مىشوند			
كىكىنينھا	نسورونهای حسی اولیه،	NK1: ماده P متيل استر،	أپريپتانت	تــحریککننده: هـدایت +K
	اجسنام سیلولی در هیمه	أيربيتانت		†IP ₃ DAG
	سطوح، اتنصالات بىلند و			
	كوتاه			
		NK2	ساردو تانت	
		NK3	أوساندائت	
دوكانابينوئيدها	توزيع گسترده	CB1: اناندامید، ۲-	ريمونابانت	مهارکننده (پیشسیناپسی): جریان
		آراشيدونيل گليسرول		↓cAMP ↓↓Ca ²⁺

ACPD] ترانس ۱۰- آمینو ـ سیکلوپنتیل ۳،۱۰-دی کربوکسیلات؛ α-DL :AMPA آمینو ۳۰- هیدروکسی ۵۰- متیل سوکزارول ۴۰- پروپیونات؛ =cAMP أدنوزين مونوفسفات حلقوى؛ CQNX = ۳- سيانو -۷- نيترو كونينوكسالين -۲، ۳- ديون؛ DAG = دى أسيل گـليسرول؛ وIP= ايـنوريتول تری فسفات؛ LSD= لیزرژیک اسید دی اتیلامید؛ α =MCPG متیل ۴۰- کاربوکسی فنیل گلیسین؛ NBQX = ۲۹- دی هیدروکسی ۶۰- نیترو ۷۰-سولفامون بنزو؛ (f) كينوكسالين.



شکل ۱-۷ ۲. تصویری شماتیک از یک سیناپس با واسطه گلوتامات. گلوتامین وارد نورونهای گلوتامینرزیک می شود (A) و توسط گلوتامیناز به گلوتامات تبدیل می شود. سپس گلوتامات به وسیله حاملین گلوتامات وزیکولی تغلیظ می گردد. طی رهاشدن گلوتامات به سمت داخل سیناپس، گلوتامات بر کانالهای گیرىدههای یوموتروپیک AMPAR و AMDAR (AMPAR, NMDAR) و گیرندههای متابوتروپیک پس سیناپسی (MGiux) اثر می کند (B). انتقالات سیناپسی در اثر انتقال فعال گلوتامات به داخل سلولهای گلیال همسایه (۲) توسط حامل گلوتامات، خاتمه می یابد. سپس گلوتامات گلوتامین سنتناز به گلوتامین تبدیل می شود و به اکسون انتهایی نورونهای گلوتامینرژیک منتقل می شود.

کارکرد فیزیولوژیک اتصال گلیسین چندان آشکار نمیباشد چرا که گیرندههای گلیسین به طور طبیعی با مقادیر فراوان گلیسین اشباع شدهاند. تفاوت کلیدی دیگر میان گیرندههای AMPA و کائینات از یکسو و گیرندههای AMPA از سوی دیگر، آن است که فعالیت گیرندههای AMPA و کائینات موجب گشودهشدن کانال هنگام پتانسیل استراحت غشایی میشود ولی فعالیت گیرندههای NMDA چنین اثری ندارد. این امر از بلوک وابسته به ولتاژ حفره میشود. لذا NMDA در اثر یونهای +Mg² خارج سلولی ناشی میشود. لذا تنها فعالیت شدید سیناپسی یا فعالیت سیناپسهای همسایه با ایجاد دپولاریزاسیون قدرتمند، قادر به حذف اثر یونهای +Mg² ایجاد دپولاریزاسیون قدرتمند، قادر به حذف اثر یونهای +Mg² و بازکردن کانال های مربوطه میباشد. بنابراین بازشدن کانال های

دارای گیرنده گلوتامات نیازمند دو عامل میباشد: اتصال گلوتامات به گیرنده و دپلاریزهبودن غشای عصبی، افزایش کلسیم داخل سلولی به دنبال بازشدن کانال، باعث افزایش بلند مدت قدرت سیناپسی میشود که از آن با عنوان پتانسیل طولانی مدت ایاد میشود. تغییرات ممکن است چندین ساعت یا حتی چندین روز دوام آورند. به همین علت روند فوق به عنوان مکانیسم سلولی پایه، در حافظه و یادگیری مورد پذیرش قرار گرفته است.

گیرندههای متابوتروپیک گلوتامات، گیرندههای متصل به G پروتئین هستند که به طور غیرمستقیم و توسط G پروتئین، بر

¹⁻ Long-term potentiation -LTP

كانالهاي يلوني اعلمال اثبر ملينمايند. اين گيرندههاي متابوتروپیک mGLUR1-mGLUR8) به سه گروه عمده تقسیم می شوند (I، II و III). انهاع گوناگونی از آگونیستها و آنتاگونیستها با قابلیت تأثیر انتخابی بر گروههای مختلف گیرنده، در دسترس میباشد. گیرندههای گروه I به طور عمده در نواحی پس سیناپسی واقع شدهاند و به نظر میرسد در ایجاد تحریک عصبی به واسطه کانالهای یونی انتخابی، نقش داشته باشند. این گیرندهها همچنین باعث فعال شدن فسفولیباز C و افزایش رهاسازی +Ca2 (با واسطه هP داخل سلولی) میشوند. در مقابل گیرندههای گروه II و III عمدتاً در نواحی پیش سینایسی قرار دارنند و به عنوان اتورسیتورهای مهاری عنمل می نمایند. فعالشدن این گیرندهها باعث مهار کانالهای +Ca²⁺ و به موجب آن مهار رهاسازی ترانسمیترها میشود. این گیرندهها تنها زمانی فعال میشوند که غلظت گلوتامات طی تحریکات مکرر سینایس افزایش یافته باشد. تحریک این گیرندهها باعث مهار آدنیلیل سیکلاز و کاهش تولید cAMP می گردد.

GABA.B وگلیسین

هر دو نوروترانسمیتر GABA و گلیسین، نوروترانسمیترهای مهاری میباشند که عمدتاً توسط نورونهای بینابینی موضعی، آزاد میشوند. انواع نورونهای بینابینی که گلیسین ترشح میکنند به مکانهایی چون طناب نخاعی و ساقه مغز محدود میشوند حال آن که نورونهای بینابینی که GABA ترشح میکنند در تمامی نقاط دستگاه اعصاب مرکزی از جمله طناب نخاعی وجود دارند. نکته جالب توجه آن است که بسیاری از نورونهای بینابینی موجود در طناب نخاعی، هر دو نوع ترانسمیتر GABA و کلیسین را ترشح می نمایند. گیرندههای گلیسین، ساختارهای پنتامری می باشند که به صورت انتخابی نسبت به یونکلر (CLT) نفوذپذیر هستند. استریکنین به عنوان یک بلوککننده انتخابی گیرنده گلیسین، داروی تشنج رای نخاعی پرقدرتی است که در گیرنده گلیسین، داروی تشنج رای نخاعی پرقدرتی است که در مطالعات حیوانی با موشهای Rat نیز به کار گرفته شده است.

گیرندههای GABA، به دو دسته عمده GABA و GABA_B قابل تقسیم میباشند. پتانسیل پس سیناپسی مهاری (IPSPs) در بسیاری از مناطق مغز به صورت آهسته و یا سریع، موجود میباشند. انواع سریع با واسطه GABA_A و انواع آهسته با واسطه GABA_B صورت میپذیرند. ریشه این تفاوت کلینیکی، از اختلاف در اتصال گیرندهها با کانالهای یونی ناشی میشود. گیرندههای یونوتروپیک میباشند که گیرندههای گلیسین دارای ساختارهای پنتامری با قابلیت

نفوذیڈیری انتخابی نسبت به یون کلر (CL) می باشند. این گیرندهها توسط پیکروتوکسین^۳ و بیکوکولین^۳ (دو دارویی که قابلیت ایجاد تشنجهای ژنرالیزه را دارا میباشند)، بلوک میشوند. بسیاری از زیرواحدهای گیرندههای GABA تحت کلون کردن قرار گرفته اند. براین اساس گیرنده های GABA، تنوع فارماکولوژیکی بسیار زیادی از خود نشان دادهاند که همین امر باعث پیدایش داروهای مفید و مؤثر بر انواع مختلف این گیرندهها، گیردیده است (فیصل ۲۲ را ببینید). گیرندههای ،GABA گیرندههایی متابوتروپیک هستند که به طور اختصاصى توسط داروهاى ضداسياسمى چون بكلوفن أفعال میشوند. این گیرندهها متصل به G پروتثین میباشند و به همین دلیل بسته به مکان سلول ممکن است باعث مهار کانالهای کلسیمی و یا تحریک کانالهای پتاسیمی گردند. پتانسیل پس سینایسی مهاری حاصل از گیرندههای GABA_B، از افزایش انتخابی هدایت پتاسیمی ناشی می شود. این نوع پتانسیل مهاری، طولانی مدت و آهسته است چرا که فرآیند بازشدن کانالهای پتاسیمی متصل به گیرنده، غیرمستقیم و همراه با تأخیر می باشد. گیرندههای GABA_B در نواحی اطراف سینایسی^۵ متمرکز شدهاند و به همین دلیل نیازمند مقادیر بیشتری از ترانسمیتر GABA در شکاف سینایسی میباشند. گیرندههای GABA_B هـمجنین در نواحی انتهایی آکسون بسیاری از سیناپسهای تحریکی یا مهاری قرار دارند. در این موارد، در صورت افزایش بیش از حد GABA، این دسته از گیرندههای GABA_B پیش سینایسی با بلوک کانالهای کلسیمی، رهاسازی نوروترانسمیتر را مهار می کنند. همچنین آنها قادرند علاوه بر اعمال اثر برکانالهای یونوتروپیک، آدنیل سیکلاز را مهار نموده و بدین وسیله تولید cAMP را كاهش دهند.

استيل كولين

استیل کولین اولین ترکیبی است که به عنوان ترانسمیتر دستگاه اعصاب مرکزی، معرفی گردید. اکلس نُ، در اوایل دهه ۱۹۵۰ نشان داد که آنتاگونیست نیکوتینی، قادرند اثرات تحریکی انشعابات اکسونی موتور نورونها بر سلولهای رنشا در طناب نخاعی را مهار نمایند. علاوه بر آن سلولهای رنشا حساسیت بسیاری زیادی نسبت به اگونیستهای نیکوتینی از خود نشان دادند. این کارآزماییها از دو لحاظ دارای اهمیت بود: اول آن که

¹⁻ Strychnine

³⁻ Bicuculline 4- Baclof

⁵⁻ Perisynaptic region

⁷⁻ Renshaw

²⁻ Picrotoxin 4- Baclofen 6- Eccles

این موفقیت زودهنگام دورهای از ناامیدی را پس از خود به همراه آورد چرا که تا مدتها یعنی تا اواخر دهه ۱۹۶۰ تنها ترانسمیتر شناخته شده در سیناپسهای مرکزی به شمار میرفت و پس از این مرحله بود که اطلاعاتی در رابطه با GABA و گلیسین فراهم گردید. دوم آن که برخلاف آن که اطلاعات انجام شده با استفاده از هیبریدیزاسیون درجا، توزیع وسیع رسپتورهای نیکوتینی را نشان میدهد، انشعابات آکسونی موتور نورونها همچنان یکی از بهترین مدارک سیناپسهای کولینرژیک نیکوتینی در دستگاه اعصاب مرکزی پستانداران باقی مانده است.

اغلب پاسخهای مغزی ناشی استیل کولین با واسطه خانواده بزرگی از \mathfrak{D} پروتئینهای محصل به گیرندههای موسکارینی، صورت می پذیرد. در مناطق محدودی، استیل کولین با واسطه انواع \mathfrak{M}_2 گیرنده در نورونها و به موجب آن بازشدن کانالهای پتاسیمی باعث ایجاد پاسخهای مهاری آهستهای میگردد. اثر گسترده تر فعالیت موسکارینی در پاسخ به استیل کولین، ایجاد پاسخ تحریکی آهسته و با واسطه انواع \mathfrak{M}_1 گیرنده می باشد. این اثرات موسکارینی نسبت به اثرات نیکوتینی بر سلولهای رنشا یا تأثیرات ناشی از اسیدهای آمینه، بسیار آهسته می باشد. علاوه بر آن، چگونگی فرآیند ایجاد تحریک توسط گیرندههای \mathfrak{M}_1 موسکارینی با به کارگیری مکانیسم کاهش نفوذپذیری غشا به پتاسیم، تا حدی غیرطبیعی می باشد و با عملکرد مرسوم ترانسمیترها، در تعارض قرار دارد.

هشت هسته اصلی نورونهای استیل کولین در CNS شناسایی شدهاند که اتصالات متفاوتی دارند، از این جمله می توان به نورونهای موجود در نئواستریاتوم، هستههای سپتال میانی و تشکیلات مشبک اشاره نمود. به نظر می رسد مسیرهای کولینرژیک اهمیت زیادی در فرآیندهای شناختی به ویژه حافظه، دارا باشند. کاهش شدید نورونهای کولینرژیک در همراهی با دمانس سالمندی در نوعی از آلزایمر دیده شده است هر چند با توجه به کاهش سطح سایر ترانسمیترها از جمله سوماتواستاتین، اختصاصی بودن چنین پدیدهای مورد سوال قرار گرفته است.

نوروترانسميترهاي مونوامينها

مونوآمینها، شامل کاته کولامینها (دوپامین و نوراپینفرین) و ۵- هیدروکسی تریپتامین، میباشند. اگر چه این ترکیبات به میزان بسیار کمی در دستگاه اعصاب مرکزی یافت میشوند، ولی با انجام روشهای بسیار حساس هیستوشیمیایی، امکان تعیین موقمیت آنها وجود دارد. این مسیرها در واقع، مکان اثر بسیاری از داروهای محرکه CNS همچون کوکائین و داروهای محرکه CNS همچون کوکائین و

آمفتامین میباشند که به نظر میرسد عمدتاً با تأثیر بر سیناپسهای کاته کولامینی، اثرات خود را اعمال مینمایند. کوکائین باعث بلوک بازجذب دوپامین و نوراپینفرین میشود، حال آن که آمفتامین باعث افزایش رهاسازی نوروترانسمیترها از انتهاهای پیش سیناپسی میگردد.

A. دوپامین

عمده ترین مسیرهایی که حاوی دوپامین می باشند، انشعاباتی هستند که ماده سیاه ارا به نئواستریاتوم متصل مینماید و همجنین انشعاباتی که ناحیه تگمنتال قدامی را به تشکیلات ليمبيك، به ويژه كورتكس ليمبيك متصل ميكنند. تأثيرات درمانی داروی ضدپارکینسونیسم لوودوپا، مربوط به مسیر اول م باشد (فصل ۲۸ را ببینید)، حال آن که به نظر می رسد تأثیر داروهای ضدجنون (آنتیسایکوتیک) همراهی زیادی با مسیر دوم داشته باشد (فصل ۲۹ را ببینید). نورونهای حاوی دوپامین موجود در توبروبازال ونترال هییوتالاموس^۲، احتمالاً نقش مهمی در تنظیم اعمال هیپوتالاموسی ـ هیپوفیزی ایفا می نمایند. ۵ گیرنده دوپامینی تاکنون شرح داده شدهاند که در قالب دو دسته عمده طبقه بندی می شوند. گیرنده های شبه D_1 (D_1 -like) مانند و و D_3 و گیرندههای شبه D_2 مانند D_3 و D_4 و ممه گیرندههای دویامینی از نوع متابوتروپیک می باشند. دویامین عموماً اثرات مهاري آهستهاي بر نورونهاي CNS ايفا مينمايد. این اعمال به بهترین وجه در نورونهای حاوی دویامین موجود در ماده سیاه شرح داده شدهاند. جایی که فعال شدن گیرندههای D, باعث بازشدن کانالهای پتاسیمی با واسطه پروتئین اتصالی .G مےگردد۔

B. نوراپينفرين

اغلب نورونهای نور آدرنرژیک در لوکوس سرولوئوس یا ناحیه تکمنتال جانبی تشکیلات مشبک واقع شدهاند. اغلب نواحی CNS دارای الیاف نور آدرنرژیک میباشند، هر چند تراکم آنها به طور قابل ملاحظهای در نواحی مختلف، متفاوت میباشد. همه انواع گیرندههای نور آدرنرژیک، متابوتروپیک میباشند. نوراپینفرین با تأثیر بر نورونها قادر است با افزایش هدایت پتاسیمی، آنها را هیپرپلاریزه نماید، این تأثیر با واسطه گیرندههای می و اغلب در میان نورونهای لوکوس سرئولوس میشود. در حقیقت، در بسیاری از نواحی CNS

I- Substantia nigra

²⁻ Tuberobasal ventral hypotholamus

³⁻ Locus caeruleus

⁴⁻ Lateral tegmental

نوراپی نفرین با مکانیسمهای مستقیم و غیرمستقیم، تحریکات وارده را تشدید می نماید. مکانیسم غیرمستقیم شامل برداشتن مهار می باشد. بدین معنی که نورونهای مهاری مدار موضعی را مهار می نماید. مکانیسم مستقیم از بلوک هدایت پتاسیم و آهسته نمودن تخلیه نورونی، ناشی می شود. بسته به نوع نورونها، ممکن است گیرندههای α یا α واسطه این اعمال تحریکی قرار بگیرند. این گونه تسهیل انتقال سیناپسی، با بسیاری از فرآیندهای رفتاری انسان که مسیرهای نور آدرنرژیک در آنها فرآیندهای رفتاری انسان که مسیرهای نور آدرنرژیک در آنها دخیل می باشند، مانند توجه و بیداری، مطابقت دارد.

۵.C- هیدروکسی تریپتامین

اغلب مسیرهای ۵- هیدروکسی تریپتامین (HT-5 و سروتونین) از نورونهای موجود در رافه و یا نواحی میانی پل و ساقه مغز فوقانی، منشا میگیرند. رشتههای بدون میلینی که به طور منتشر اغلب نواحی CNS را عصب دهی می کنند، حاوی THT می باشند ولى ميزان تراكم اين عصبدهي متفاوت مي باشد. 5-HT داراي بیش از ۱۲ نوع گیرنده میباشد. به استثنای 5-HT3، سایر گیرنده ها از نوع متابوتروپیک می باشند. گیرنده 5-HT3 یونوتروپیک باعث ایجاد اعمال تحریکی سریع در نواحی محدودی از CNS میگردد. در اغلب نواحی CNS، T-T دارای اثرات مهاری قدرمندی میباشد. این اعمال با واسطه گیرنده 5HT_{1A} صورت می پذیرد و با افزایش هدایت پتاسیم باعث هیپرپلاریزاسیون غشا می گردد. یافته ها مؤید آن است که گیرندههای GABA-B و 5-HT_{1A} مجموعهٔ کانالهای پتاسیمی مشابهی را فعال میکنند. بعضی از انواع سلولها، در برابر HT-5. تحریکپذیری آهستهای را از خودشان نشان میدهند که این امر $5-HT_4$ و $5-HT_2$ و معانال مای پتاسیمی توسط گیرنده های $5-HT_4$ و و نسبت داده می شود. هر دو عمل تحریکی و مهاری نیز ممکن است در یک نورون به وقوع بهیوندد. HT در تنظیم تمام عملکردهای مغزی ازجمله ادراک، خلق، اضطراب، درد، خواب، اشتها، تنظيم دما، كنترل سيستم نوروآندوكريني و عصبانيت دخالت دارد. با توجه به نقش وسیع FHT در CNS و همچنین غنای جمعیتی مولکول های گیرنده HT در CNS، این نکته که احتمالاً تمام عوامل درماني (داروها) ميتوانند T-HT را هدف قرار دهند دور از ذهن نیست (فصول ۱۶، ۲۹، ۳۰ و ۳۲ را ببینید).

D. هیستامین

در CNS، هیستامین به طور اختصاصی توسط نورون های هسته توبرومندیبولاری (TMN) در هیپوتالاموس خلفی تولید می شود.

این نورونها اتصالات فراوانی در مغز و نخاع دارند و مکانهای مسئول توجه، رفتار غذاخوردن و حافظه را تحت تأثیر قرار میدهند (فصل ۱۶ را ببینید). ۴ نوع گیرنده هیستامین وجود دارد H_1 تا H_2 کسه تسمام آنها مستابوتروپیک هستند آنتی هیستامینیهایی که بر سیستم عصبی تأثیر میگذارند اغلب به دلیل اثرات خواب آوری ـ آرام بخشی مورد استفاده قرار می گیرند و خاصیت بلوک کنندگی گیرندههای هیستامینی H_1 عارضه جانبی بسیاری از داروها ازجمله برخی از داروهای ضد افسردگی سه حلقه ای و ضدسایکوزی است.

نوروپپتيدها

تاکنون تعداد بسیار زیادی از پپتیدهایی که اثرات قابل توجهی بر رفتارهای حیوانات و همچنین فعالیت اضطراری نورونها هستند، کشف شدهاند. بسیاری از این پپتیدها در سیستم عصبی کشف شدهاند (فصل ۱۷ را ببینید). همچنین به عنوان نوروترانسمیتر در CNS عمل میکنند. البته بسیاری از این پپتیدها برمبنای عملکرد اولیه آنها در سیستم عصبی محیطی نامگذاری شدهاند. بسیاری از این پپتیدها با روشهای ایمونوهیستوشیمیایی مورد شناسایی قرار گرفتهاند. از جمله پپتیدهای اوپیوئیدی (مانند انکفالینها، قالسیدورفینها)، نسوروتنسین، مساده ۹ سوماتواستاتین، کلهسیستوکینین، پلیپپتیدهای وازواکتیو رودهای، نوروپپتید ۲ و هورمون رهاکننده تیروتروپین.

برخلاف نوروترانسیمیترهای کلاسیک فوق که در وزیکولهای کروچک بستهبندی میشوند، نوروپپتیدها در وزیکولهای بزرگ و با هستههای متمرکز بستهبندی میشوند. مانند دستگاه عصبی اتونوم محیطی، پپتیدها اغلب با یک ترانسمیتر غیرپپتیدی مرسوم در یک نورون همراه میباشند. اما ترشح نوروپپتیدها و مولکولهای کوچک بهطور مستقل تنظیم میشود. نوروپپتیدهای ترشح شده میتوانند به صورت موضعی عمل نموده و یا با فاصلهای طولانی جابهجا شده و به گیرندههای خاصی متصل شود. بسیاری از گیرندههای نوروپپتیدی از نوع ماتند و نظیر گیرندههای نوروپپتیدی از نوع تنظیمگر را در سیستم عصبی ایفا میکنند. نوروپپتیدها در محدوده وسیعی از عملکردهای اداش و حافظه و یادگیری و بیداری و اجتماعی، اشتها، درد، پاداش و حافظه و یادگیری و بیداری و برانگیختگی نقش دارند. بنابراین نوروپپتیدها و گیرندههای آنان

بهترین مثال در توضیح رویکردی که در تشریح نقش این

¹⁻ Disinhibition

پپتیدها در CNS به کار گرفته شده است، مطالعه بر روی ماده P و ارتباطات آن با رشتههای حسی می باشد. ماده P نورونهای حسی اولیه بدون میلین و کوچکی که در طناب نخاعی و ساقه مغز یافت می شوند و مسوول ایجاد پتانسیلهای پس سیناپسی تحریکی (EPSP) در سلولها می باشند، وجود دارد و از این نورونها ترشح می شود. این رشتههای عصبی در انتقالات تحریکات دردناک، نقش دارند. نکته شگفتانگیز آن است که اگر چه آنتاگونیستهای گیرنده ماده P، نقش مهمی در تعدیل انواع خاصی از درد دارند ولی آنها پاسخ را مهار نمیکنند. به نظر می شود، نقش مهمی در انتقال محرکهای درد ایفا نماید می شود، نقش مهمی در انتقال محرکهای درد ایفا نماید همچنین مطمئناً ماده P در بعضی دیگر از فعالیتهای CNS نیز دخیل می باشد چرا که در بسیاری از نواحی CNS که هیچ ارتباطی با مسیرهای درد نیز نداشتهاند، یافت شده است.

بسیاری از این پیتیدها، همچنین در ساختارهای محیطی همچون سیناپسهای محیطی یافت میشوند. در فصول ۶ و ۱۷ این مباحث شرح داده شدهاند.

اوركسين

اورکسین یک نوروترانسمیتر پیتیدی است که در نورونهای جانبی و خلفی هیپوتالاموس تولید میشود. همچون سیستم مونوآمینی در بخش وسیعی از مغز عصبدهی میکنند. اورکسین همچنین به عنوان هایپوکرتین نیز نامیده می شود. همچون اغلب نوروییتیدها اورکسین از وزیکولهای بزرگ با هسته متراکم آزاد شده به گیرندههایی با واسطه G پروتئینی به نامهای OX₁ و متصل میشود. نورونهای اورکسین همچنین گلوتامات OX_2 آزاد نموده و بنابراین نقش تحریکی دارند. نورونهای اورکسین و سيستم اوركسين همچون سيستم مونوأميني از تمام نقاط مغز را عصبدهی نموده و بر فیزیولوژی و رفتار تأثیر میگذارد. بـهطور ویژه نورونهای اورکسین در سیکل خواب و بیداری دخالت دارند (فصل ۲۲ را ببینید). حیواناتی که فاقد اورکسین و گیرندههای آن هستند مبتلا به نارکولیسی و اختلالات الگوی خواب و بیداری می شوند، اورکسین علاوه بر اینکه فرآیند خواب و بیداری را تنظیم میکند در هوموستاز انرژی، رفتار خوردن، عملکرد اتونوم و ياداش دخالت دارند.

سایر مواد پیامرسان

A.اندوكانابينونيدها\

مشـــتق عــمده و ســايكواكــتيو مــوجود در كــانابيس ($^{9}\Delta$ -

تــتراهــيدروكانابينول) عـمدتاً بـا تأثير بـر گـيرندههاي ويـژه کانابینوئید، ،CB، مغز را تحت تأثیر قرار میدهد. گیرندههای ،CB به میزان زیاد، در بسیاری از نواحی مغز شناخته شدهاند و اغلب در بایانههای پیش سینایسی واقع شدهاند. لیپیدهای اندوژن مغزی مـتعددي هـمچون انـاندامـيد ً و ٢- آراشـيدونيل ګـليسرول ً (2-AG)، به عنوان لیگادهای CB، شناخته شده است. این ليكاندها، همجون نوروترانسميترهاي مرسوم، ذخيره نميشوند، بلکه در عوض بلافاصله در پاسخ به دپلاریزاسیون و متعاقب آن جریان کلسیم، به سرعت ساخته می شوند. فعال شدن گیرنده های متابوتروپیک (به عنوان مثال، توسط استیل کولین و گلوتامات)، نیز می تواند تشکیل AG را تحریک نماید. از دیگر تفاوتهای این مواد با نوروترانسمیترهای مرسوم آن است که کانابینوئیدهای درونزاد به عنوان پیامبرهای رتروگراد سیناپسی عمل میکنند. آنها توسط نورونهای پس سینایسی رهاشده و بهصورت معکوس فضای سینایسی را طی کرده و سرانجام گیرنده CB موجود بر نورون پیش سیناپسی را تحریک کرده و رهاسازی ترانسمیتر را بلوک مینمایند. چنین سرکوبی، بسته به وضعیت فعالیت می تواند گذرا یا مداوم باشد. کانابینوئیدها به وسیله این مکانیسم حافظه، اعمال شناختی و ادرارک درد را تحت تأثیر قرار میدهند.

B. اکسید نیتریک

CNS حاوی مقادیر متنابهی اکسید نیتریک اکسید سنتاز (NOS) میباشد که در بعضی از انواع خاص نورونها یافت میشود. NOS نورونی، آنزیمی است که توسط کلسیم کالمودولین و فعال شدن گیرندههای NMDA فعال میشود و با افزایش دادن کلسیم داخل سلولی باعث ساخت اکسید نیتریک میگردد. اگر چه نقش فیزیولوژیک NOS در عضلات صاف عروق به خوبی آشکار است ولی تأثیر آن در انتقالات سیناپسی و انعطافپذیری سیناپسی و انعطافپذیری نقش NO در پیامرسانی عصبی در CNS، اثرات سرکوب کننده طولانی مدت آن بر انتقالات سیناپسی در مخجه میباشد.

C. يورينها

گیرندههای پورین به ویژه آدنوزین، TTP، ATP و UDP در تمام بدن به ویژه CNS یافت می شوند. غلظتهای بالای ATP در سیناپسهای وزیکولی کاتکولینرژیک یافت شده و ATP ممکن

¹⁻ Endocannabinoids

²⁻ Δ^9 -tetrahydrocannabinol - Δ^9 -THC

³⁻ Anandamide 4- 2-Archidonylgiglycerol

⁵⁻ Synaptic plasticity

است توسط نوکلئوزیداز خارجسلولی به آدنوزین تبدیل شود. آدنوزین در CNS بر گیرنده متابوتروپیک A_1 عمل می کند. گیرنده پیش سینایسی A_1 کانالهای کلسیم را مهار نموده و ترشح هر دو آمینواسید و انتقال دهندههای مونوآمینی را مهار می کند. ATP به همراه سایر نوروترانسمیترها آزاد شده و بر دو رده از گیرندهها اثر می گذارد. خانواده P2X مجموعهای از گیرندههای ATP است که

به عنوان یک کانال کاتیونی غیرانتخابی وابسته به ولتـاژ عـمل نموده در حالی که P2Y متابوتروپیک است. نقش فیزیولوژیک ترشح همزمان ATP با نوروترانسمیترها همچنان ناشناخته است اما مطالعات فارماکولوژیک پیشنهاد میکنند که این گیرندهها در حافظه، بیداری و اشتها نقش داشته و میتواند در انواع اختلالات روانشناختی نقش داشته باشد.



داروهای آرامبخش_خواب آور

مطالعه مورد

خانم میانسال ۵۳ سالهای، آموزگار، طی مراجعه جهت معاینات سالانه، به پزشک خود شکایت میکند که جهت آغاز به خواب رفتن با مشکل روبروست و همچنین طی خواب شب، چندین بار از خواب بیدار میشود. چنین اپیزودهایی اغیاب شبها به وقوع میپیوندد و در توانایی او جهت تدریس تأثیر منفی دارد. او از بسیاری از درمانهای بدون نسخه جهت بهبود این قضیه استفاده کرده است ولی نه تنها چندان موفق نبودهاند بلکه طی روز گرفتار اثرات گیجکننده «changover effect» آنها نیز شده است. وی از سلامت ظاهری خوبی برخوردار است، افزایش

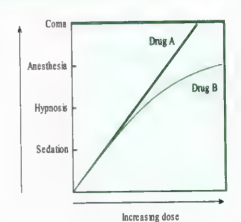
وزن ندارد و هیچ دارویی دریافت نمیکند. وی قهوه فاقد کافثین و آن هم تنها ۱ فنجان در روز مینوشد ولی مقادیر زیادی (روزانه ۶ قوطی) نوشابه کوکای رژیمی، در رژیم غذایی روزانه او وجود دارد. وی هر روز ۱ لیوان مشروب همراه عصرانه میل میکند که البته نوشیدنیهای قوی را نمی پسندد. چه اطلاعات دیگری از سابقه این بیماران نیاز دارید؟ چه ارزیابیهای درمانی جهت این بیمار لازم است و چه دارو یا داروهایی (در صورت صلاحدید) جهت وی تجویز مینمایید؟

تعلق یک دارو به گروه داروهای آرامبخش ـ خواب آور مؤید آن است که آن دارو، دارای اثرات آرامبخش (همراه با تسکین اضطراب) و خواب آوری می باشد. از آن جایی که تنوعات شیمیایی زیادی میان بیشتر داروهای این گروه وجود دارد، طبقه بندی این دسته دارویی براساس کاربردهای بالینی آن ها صورت می پذیرد تا براساس ساختار شیمیایی، وضعیتهای اضطرابی و اختلالات خواب، مشکلات شایعی هستند و داروهای آرامبخش ـ خواب آور به طور گسترده در میان داروهای تجویز شده در سراسر دنیا، مشاهده می شوند.

■ فارماکولوژی پایه داروهای آرامبخش ـ خوابآور

یک داروی آرامبخش مؤثر (ضداضطراب)، باعث تخفیف اضطراب و بروز اثرات تسکین دهنده می شود. در مقایسه با اثرات درمانی حاصل از یک داروی آرامبخش، میزان افت (دپرسیون)

دستگاه اعصاب مرکزی باید حداقل میزان ممکن باشد. یک داروی خواب آور باید باعث بروز خواب آلودگی شده و موجب شروع و تداوم فرآیند خواب گردد. از آن جایی که اثر خواب آوری نسبت به آرام بخشی نیازمند افت (دپرسیون) قابل ملاحظه دستگاه اعصاب مرکزی می باشد، با افزایش دوز بسیاری از داروهای این گروه، به سادگی می توان به هدف فوق دست یافت. افت وابسته به دوز دارو، از خصوصیات اغلب داروهای آرام بخش میزان دوز و اثرات، دارای تفاوتهایی با یکدیگر می باساس میزان دوز و اثرات، دارای تفاوتهایی با یکدیگر می باشند. دو داده شدهاند. شیب خطی داروی کم، مشخصاً مربوط به بسیاری از داروهای آرام بخش _ خواب آور قدیمی همچون باربیتوراتها و داد می باشد. مصرف این داروها، بیش از میزانی که جهت خواب آوری لازم است، باعث بروز بیهوشی عمومی می گردد و خواب آوری لازم است، باعث بروز بیهوشی عمومی می گردد و



شکل ۱-۲۲. منحنی دوز- پاسخ دو داروی خواب آور _ آرام بخش.

مقادیر بالاتر آن، با ایجاد دپرسیون تنفسی مرکز وازوم وتور در مشولا، باعث کما و مرگ می شود. انحراف از منحنی دوز ـ پاسخ، همان طور که در مورد داروی B مشاهده می شود، مؤید آن است که اثرات دیرسیون دستگاه اعصاب مرکزی (فراتر از اثرات خواب آوری) نسبتاً نیازمند دوزهای بالاتری از داروی B میباشند. منحنی B نشان دهنده اثرات دوز ـ پاسخ، بنزودیازیین ها و بسیاری از داروهای خوبآور جدید میباشد که مکانیسمهای مشابهی را دارا می باشند.

طبقهبندي شيميايي

بننزودیازیین ها، از پرمصرف ترین داروهای خواب آور ـ آرام بخش، به شمار می روند. کلیه ساختارهای شیمیایی که در شکل ۲-۲۲ نشان داده شدهاند، به صورت ۱، ۴ بنزودیازیین و اکثراً حاوی گروه کربوکسامید در حلقه ساختاری ۷ ضلعی هتروسیکلیک خود می باشند. جانشینی یک گروه الکترونگاتیو در موقعیت بالا، همچون هالوژن یا یک گروه نیترو، جهت ایجاد ائسرات آرام بخش م خواب أورى لازم مى باشد. در ساختمان تریازولام و آلپرازولام یک حلقه تریازول در موقعیتهای ۱ و ۲، اضافه شده است.

ساختار شیمیایی بعضی از انواع قدیمی تر و کمتر مورد استفاده داروهای آرامبخش ـ خوابآور، مانند باربیتوراتها، در شکل ۳-۲۲ نشان داده شده است. گلوتتیمید و میروبامات ۲ دارای ساختارهای شیمیایی مجزایی هستند ولی عملاً اثرات شیمیایی مشابه باربیتوراتها را از خود نشان میدهند. از این

داروها بندرت استفاده می شود. گروه داروهای آرام بخش _ خواب آور، همچنین شامل ترکیباتی با ساختار شیمیایی ساده تر،

همچون اتانول (رجوع به فصل ۲۳) و کلرال هیدرات میباشند. اخیراً بسیاری از داروها با ساختارهای شیمیایی جدید، جهت استفاده در اختلالات خواب، معرفی شدهاند: زولیپدم یک ايسميدازويسيريدين، زاليطون عنى يرازولويسيرليميدين و اسزوپيکلون^۵ يک سيکلوپيرولون (شکل ۴-۲۲). اگر چه از نظر ساختاری شباهتی با بنزودیازیینها ندارند ولی همان طور که در ادامه مورد بحث قرار می گیرد از نقطه نظر مکانیسی عمل از اشتراکات زیادی با آنها برخوردار هستند. اسزوییکلون، یک S _ انانتیومر زوییکلون و (یک داروی خواب آور که از اواخر سال ۱۹۸۹ در خارج از ایالات متحده آمریکا در دسترس بوده است)، می باشد. راملتثون کی آگونیست گیرنده ملاتونین و یک داروی خواب آور جدید می باشد (رجوع به: کادر راملتون)، بوسییرون^ یک داروی ضد اضطراب، با شروع اثر آهسته میباشد که عملکرد آن تا حدی نسبت به سایر داروهای آرام بخش _ خواب آور مرسوم، متفاوت می باشد (رجوع به کادر

از سایر دستههای دارویی که دارای اثرات آرامبخش هستند، می توان به داروهای ضد جنون (فصل ۲۹ را ببینید) و بسیاری دیگر از داروهای ضدافسردگی (فصل ۳۰ را ببینید)، اشاره نمود. دسته اخیر به طور گسترده در کنترل اختلالات اضطرابی مزمن، مسورد منصرف قبرار مني گيرند. بنعضي از انبواع خياص أنتى هيستامين ها همچون ديفن هيدرامين، هيدروكسي زين أو یرومتازین ۱۰ (فصل ۱۶ را ببینید)، نیز دارای اثرات آرام بخشی می باشند. این داروها عموماً دارای اثرات قابل مالاحظهای بر سیستم عصبی اتونوم محیطی هستند. بعضی از انواع داروهای أنتى هيستاميني كه داراي تأثيرات آرام بخشى مي باشند، در قالب داروهای خواب آور بدون نسخه، عرضه می شوند.

فارما كوكينتيك

A، جذب و انتشار

میزان جذب خوراکی داروهای آرامبخش _ خوابآور، به عوامل متعددی از جمله میزان چربی دوستی ۱۱ دارو بستگی دارد. برای مثال، جذب تریازولام بسیار سریع و جذب دیازپام و

- 2- Meprobamate 1- Glutethimide
- 4- Zaleplon 3- Zolpidem
- 6- Zopiclone 5- Eszopiclone
- 8- Buspirone 7- Ramelteon 10- Promethazine
- 9- Hydroxyzine 11- Lipophilicity

شكل ٢-٢٣. ساختار شيميايي برخى از بنزوديازيينها.

حلالیت در چربی، نقش مهمی را در تعیین میزان ورود یک داروی آرام بخش _ خواب آور به داخل سیستم اعصاب مرکزی، ایفا مینماید. این ویژگی مسئول شروع سریع اثرات تریازولام 3 ، تیوپنتال 0 (فصل ۲۵) و داروهای خواب آور جدیدتر می باشد. هـمه داروهای آرام بخش _ خواب آور، حین حاملگی از

5- Thiopental

2- Desmethyldiazepam

متابولیتهای فعال کلرازپات ، نسبت به سایر بنزودیازپینهای مورد استفاده، سریعتر می باشد. کلرازپات، پیش دارویی است که طی هیدرولیز توسط اسید معده، به دسمتیل دیازپام آ (نور دیازپام آ) تبدیل میشود. بسیاری از باربیتوراتها و داروهای قدیمی آرام بخش دخواب آور مانند بسیاری از داروهای خواب آور جدید (اسزوپیکلون، زالپلون و زولپیدم)، بسیار سریع از طریق خوراکی، جذب و وارد جریان خون میشوند.

¹⁻ Clorazepate

³⁻ Desmethyldiazepam

esmethyldiazepam 4- Triazola

⁴⁻ Triazolam

شکل ۳-۲۲. ساختار شیمیایی باربیتوراتها و بعضی دیگر از داروهای آرام بخش ـ خواب آور.

شکــل ۴-۲۳. ساختار شیمیایی بعضی از انواع جدیدتر داروهای خوابآور.

سدهای جفتی عبور میکنند. بنابرایی در صورت تجویز این داروها در زمان حول و حوش تولد، باعث دپرسیون فعالیتهای حیاتی نوزاد میشوند. همچنین وجود این داروها در شیر مادر نیز به تأیید رسیده است که می تواند منجر به افت فعالیتهای عصبی کودک شیرخوار گردد.

B. تبدیل زیستی ۱

یک مرحله ضروری در پاکسازی داروهای آرامبخش ـ خوابآور، تبدیل این داروها به متابولیتهای محلول تر در آب میباشد. در این راستا، سیستم آنزیمهای میکروزومی متابولیزه کننده داروهای کبد، از اهمیت به سزایی برخوردار میباشد، بنابراین نیمه عمر حذف این داروها، عمدتاً به سرعت تبدیلات متابولیک آنها، وابسته می باشد.

۱. بنزودیازپینها متابولیسم کبدی، مسوول پاکسازی تمامی بنزودیازپینها میباشد. الگو و میزان متابولیسم بسته به هر دارو متفاوت میباشد. اغلب بنزودیازپینها تحت متابولیسم اکسیداسیون میکروزومی (واکنش فاز I) نظیر ۱۸- آلکیلاسیون و هیدروکسیلاسیون آلیفاتیک که به واسطه ایزوزیم P450 به ویژه CYP3A4 رخ میدهد قرار میگیرند. سپس متابولیتها کنژوگه شده (واکنشهای فاز II) و با تشکیل گلوکورونیداز به داخل ادرار ترشح میگردند. ولی بسیاری از متابولیتهای فاز I بنرودیازپینها نیز از نظر فارماکولوژیکی فعال میباشند و بعصی بنزودیازپینها نیز از نظر فارماکولوژیکی فعال میباشند و بعصی

راملتئون

به نظر می رسد، گیرندههای ملاتونین، در برقراری ریتم ۲۴ ساعته چرخههای خواب _ بیداری، نقش داشته باشند (فصل ۱۶). راملتثون (Rozerem)، داروی جدیدی است که به طور خاص در بیمارانی که در شروع فرآیند خواب اختلال دارند، به کار گرفته می شود. این دارو آگونیست گیرندههای ملاتونینی ,MT و MT واقع بر هستههای سویراکیاسماتیک مغز می باشد. این دارو هیچ اثر مستقیمی بر انتقالات GABA در دستگاه اعصاب مرکزی ندارد. در مطالعات خوابنگاری ، راملتون، در بیمارانی که از بیخوایی مزمن رنج می برند، زمان انتظار برای خوابرفتن را کاهش داده است بدون اینکه تأثیری روی مراحل خواب داشته باشد یا عوارضی جون بازگشت بی خوابی آ و یا علائم محرومیت از دارو آ، داشته باشد راملتئون قابلیت کمی از جهت سوءمصرف دارو، این دارو جز داروهای تحت کنترل نمیباشد و مصرف منظم سبب وابستگی نمیشود. دارو پس از تجویز خوراکی، جذب شده و پس از گذر از مرحله اول متابولیسم، تبدیل به متابولیت فعال با نیمه عمر طولانی تر (۵–۲ ساعت) می گردد. ایزوفرم ر CYP₁A سيتوكروم P450 عيمدتاً مسؤول متابوليسي راماتئون مى باشد، اما ايازوفرم CYP2C9 نيز دخيل مسىباشد. ايسن دارو نبايد همراه با مهاركنندههاي CYP1A2 (مـــانند ســيبروفلوكساسين^٣، فــلووكسامين^a، تـاكـرين م زيلوتن () و مهاركننده هاي CYP2C9 (مانند فلوکونازول^) مصرف شود. مصرف همزمان یا داروی ضد افسردگی فلووکسامین حداکثر غلظت پلاسمایی راملتئون را ۵۰ برابر افزایش میدهد.

راملئتون بایستی در بیماران بااختلال عملکرد کبدی با احتياط مصرف شود. ريفامپين با اثرات القايي بـر CYP بـه وضوح غلظت بالاسمايي راملتئون و متابوليت فعال أن رأ کاهش می دهد. از عوارض جانبی راملتئون می توان به گیجی، خواب آلودگی، خستگی و تغییرات اندوکرین همچون کاهش تستوسترون و افزایش پرولاکتین آشاره نمود. راملتئون بر اساس طبقهبندی FDA راملتئون در دستهبندی C جهت تجویز در حاملگی قرار دارد.

بوسپيرون

میکروزومی (واکنش های فاز I)، شامل N- دالکیلاسیون و بوسييرون داراي اثرات انتخابي ضداضطراب مي باشد و مشخصات فارماکولوژیک آن تیا حدی نسیت به سایر داروهایی که در این فیصل شرح داده شدهاند، متفاوت مى باشد. بوسييرون قادر است، اضطراب را تخفيف دهد، بدون أن كه اثراتي چون أرامبخشي بيش از حد، خواب أورى و یا سرخوشی از خود نشان دهد. برخالاف بنزودیازیینها اثرات ضدتشنج و یا شلکننده عضلانی ندارد بوسپیرون، مستقیماً با تأثیر بر سیستمهای گابائرژیک عمل نمیکند. احتمالاً این دارو اثرات ضد اضطراب خود را با تأثیر به عنوان آگونیست نسبی بر گیرندههای F-HT_{IA} مغزی اعمال مینماید ولی همچنین به گیرندههای دویامینی D نیز تمایل دارد. بیماران درمان شده با بوسپیرون، هیچ علائمی مبنی بر عود مجدد اضطراب و یا علائم محرومیت از دارو بعد از قطع ناگهانی آن، نشان ندادهاند. این دارو در سرکوب علائم سندرم محرومیت ناشی از قطع ناگهانی سایر بنزودیازیینها یا داروهای آرامبخش ـ خوابآور، مؤثر تمیباشد. بوسپیرون دارای پتانسیل سوء مصرف بسیار کمی می باشد برخلاف بنزودیازیینها، بوسییرون نیازمند به زمان بیشتری برای بروز اثرات ضداضطراب مے باشد که همین امر کاربرد این دارو را در وضعیتهای اضطرابی حاد محدود نموده است. بوسیبرون در وضعیتهای اضطرابی ژنرالیزه کاربرد دارد ولیکن در اختلالات یانیک کمتر مؤثر می باشد.

بوسپیرون به سرعت از طریق خوراکی، جذب شده و طی واکنش های هیدروکسیالاسیون و دیالکیالاسیون مراحل متابولسم گذر اول، متابولیتهای فعال بسیاری را ایجاد مىنمايد متابوليت عمده أن، ١- (٢- پيريميديل) _ پيبرازين (1-PP) مے باشد کے دارای اثرات بلوک کنندگی گیرندہ آدرنرژیک α_{5} بوده و همچنین با ورود به دستگاه اعصاب مرکزی، نسبت به پیش ماده خود، غلظت بالاتری را ایجاد مینماید. نقش احتمالی I-PP در ایجاد اثرات بوسپیرون در دستگاه اعصاب مرکزی شناخته شده نمی باشد. نیمه عمر حـذف بـوسييرون، ۴-۲ است و اخـتلال كـبدى باعث آهسته شدن روند یاکسازی آن می گردد. ریفامیتین، یک

¹⁻ Polysomnography studies

²⁻ Rebound insomnia

⁴⁻ Ciprofloxacin .

⁶⁻ Tacrine 8- Fluconazole

³⁻ Withdrawal symptoms

⁵⁻ Fluvoxamine

⁷⁻ Zileuton

⁹⁻ N-dealkylation

داروی القاکننده سیتوکروم P450، نیمه عیمر پوسیبرون را كاهش منى دهد ولى مهاركننده هاى CYP3A4 (مانند اریترومایسین، کتوکونازول، آب گریپفروت و نفازودون) غلظت پلاسمایی آن را به میزان زیادی افزایش می دهند.

بوسييرون در مقايسه با بنزوديازيين ها، اختلالات سایکوموتور کمتری ایجاد مینماید و در نتیجه منهارت در رانندگی را تحت تأثیر قرار نمیدهد. این دارو، اثرات داروهای آرامیخش ـ خوابآور مرسوم، اتانول یا ضدافسردگیهای سه حلقهای را تقویت نمی کند و بیماران مسن نیز حساسیت فزایندهای را به عملکرد آن نشان ندادهاند. عوارضی جون دردهای نامعین قفسه سینه، تاکیکاردی، طیش قلب، سرگیجه، برانگیختگی عصبی، وزوز گوش، اختلالات گوارشی، پاراستزی و انقباض مردمک وابسته به دوز ممکن است به وقوع بپیوندد. مصرف همزمان آن با داروهای مهارکننده MAO، باعث افزایش فشارخون در این دسته از بیماران گردد. براساس FDA بوسیبرون در دستهبندی B جهت تجویز در حاملکی قرار دارد.

دارای نیمه عمرهای طولانی نیز می باشند (شکل ۵-۲۲). برای مثال دسمتیل دیازپام، که متابولیت فعال کلرودیازپوکساید، دیازپام، پرازپام و کلرازپات میباشد، دارای نیمه عمر حذف بیش از ۴۰ ساعت است. آلیسرازولام و تسریازولام، طبی واکنش هيدروكسيلاسيون عه متابوليتهايي با اثرات كوتاه مدت فارماکولوژیکی ایجاد مینمایند که به سرعت کنژوگه شده و گلوکورونیدهای غیرفعال را تولید مینمایند. نیمه عمر حذف کوتاه تریازولام (۳-۳ ساعت) باعث کاربرد بیشتر آن به عنوان یک داروی خواب آور شده است تا یک داروی آرام بخش.

تشكيل متابوليتهاي فعال، مطالعات فارماكوكينتيك بنزودیازپینها در انسانها را دشواریهایی مواجه نموده است چرا که در واقع نیمه عمر حذف داروی اولیه ارتباط کمی با اثرات فارما کولوژیک ناشی از دارو دارد. احتمال ایجاد اثرات تجمعی قابل پیشبینی ناشی از استفاده از دوزهای مکرر، بـه ویـژه در بنزودیازیینهایی که خود دارو یا متابولیتهای آن نیمه عمر طولانی دارند، وجود دارد. این گونه اثرات تجمعی همجون خواب الودكي بيش از حد، با داروهايي همچون استازولام، اکسازیام و لورازیام دیده نمی شود، چرا که دارای متابولیتها با نیمه عبر کوتاه هستند و همچنین مستقیماً به گلوکورونیدهای غیرفعال، متابولیزه می شوند. مشخصه های فارماکوکینتیک برخی

از بنزودیازیینها در جدول ۱-۲۲ آورده شده است، متابولیسم بسیاری از بنزودیازیینهای پرمصرف از جمله دیازیام، میدازولام ً و تریازولام^۵، تحت تأثیر ایزوآنزیمهای القاکننده و مهارکننده P450 کبدی قرار می گیرد (فصل ۴ را ببینید).

۲. باربیتوراتها. به جز فنوباربیتال، تقریباً هیچ باربیتوراتی بدون تغییر از بدن دفع نمی شود. از عمده مسیرهای متابولیسمی می توان به اکسیداسیون توسط آنزیمهای کبدی و در نتیجه تولید الكلها، اسيدها و كتونها اشاره نمود كه در نهايت بـه صورت ترکیبات گلوکورونیزه در ادرار ترشح می شوند. در مجموع سرعت متابولیسم کبدی این داروها بسته به نوع دارو تفاوت دارد ولی اغلب (به استنثا تيوباربيتوراتها) أهسته مي باشد. نيمه عمر حذف داروهایی چون سکوباربیتال⁶ و پنتوباربیتال^۷ از ۱۸ تا ۴۸ ساعت در افراد مختلف، متغییر میباشد. نیمه عمر حذف فنوباربیتال^۸ در انسان ۴ تا ۵ روز است. دوزهای متعدد این داروها ممکن است باعث بروز اثرات تجمعی گردند.

٣. خواب آورهای جدید. حداکثر سطح خونی فرمولاسیون استاندارد زولییدم ۳ ۳-۱ ساعت پس از مصرف خوراکی آن، حاصل می شود (جدول ۲۰۰۱ را ببینید). فرمولاسیون های زبانی و اسیری خوراکی زولبیدم نیز موجود است. زولبیدم سریعاً توسط اکسیداسیون و هیدروکسیلاسیونهای سیتوکروم P450 کبدی از جمله ایزوزیم CYP3A4، به متابولیتهای غیرفعال تبدیل میشود. نیمه عمر حذف دارو و حذف آن در خانمهای سالمند أهسته تر مي باشد، ولي حداكثر سطح يالاسمايي فرمولاسيون بى فازيك آن، تقريباً ٢ ساعت بعد حاصل مى شود. زاليلون ١٠، عمدتاً توسط آلدئيد اكسيداز كبدى و بخشى هم توسط ايزوزيم CYP3A4 سيتوكروم P450 متابوليزه مي شود. نيمه عمر دارو، حدود ۱ ساعت می باشد. در بیماران دچار اختلالات کبدی و سالمندان نیاز به کاهش دوز دارو وجود دارد. سایمتیدین با مهار هر دو مسير آلدئيد دهيدروژناز و CYP3A4 باعث افزايش قابل ملاحظه حداكيثر سطح ضوني زاليلون، مي شود. اسـزوپیکلون ۱۱، تــوسط سیټوکروم P450 کــبدی (پـه ویـژه CYP3A4) متابولیزه شده و مشتقات غیرفمالی چون N- اکسید و متابولیتهای ضعیفی چون دسمتیل اسزویبکلون، ایجاد

^{1 -} Estazolam

³⁻ Lorazepam

⁵⁻ Triazolam 7- Pentobarbital

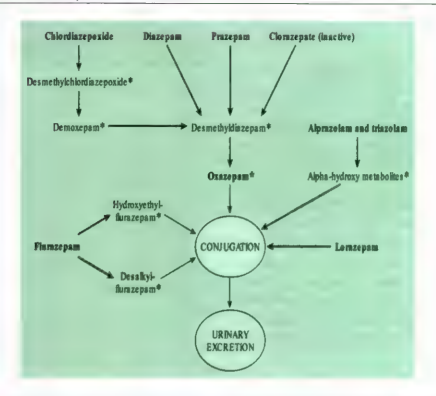
⁹⁻ Zolpidem

⁴⁻ Midazolam

⁶⁻ Secobarbital

⁸⁻ Phenobarbital

¹⁰⁻ Zaleplon 11- Eszopicione



شکل ۵ ، ۳۳ تبدیلات زیستی بنزودیازپینها (داروهایی که تیرهتر نوشته شدهاند. در حال حاصر در بسیاری از کشورها، قابل دسترس میباشند.) * متابولیت فعال.

جدول ۲۲-۱ مشخصات فارماکوکینتیک بعضی از بنزودیازیینها و داروهای خواب آور جدید در انسان

		4	
خارو	اوج سطح خونی (ساعت) ۱	(تبداس) t _{1/2} ۲	ثغارات
أليرازولام	1-4	17-10	جذب دهانی سریع
كلرودياز پوكسايد	Y-7	10-4.	متابولیتهای فعال، فراهمیزیستی متغیر بعد از تزریق IM
كلرازيات	۲-۱ (نوردیازپام)	۵۰-۱۰۰	پیشدارو؛ در معده به اقسام فعال هیدرولیز میشود
ديازپام	\-Y	۲۰-۸۰	متابولیتهای فعال، فراهمیزیستی متغیر بعد از تزریق IM
اسزوپيكلون	١	۶	متابوليتها با فعاليت كم
فلوراز پام	· '	7	متلبولیتهای فعال با نیمه عمرهای طولانی
لورازيام	1-8	1+	متابوليت فعال ندارد
اكساز پام	, A-4	1	متابوليت فعال ندارد
تمازيام	Y-Y	14-	جذب خوراكي أهسته
تريازولام		. Y-Y	شروع اثر سریع، مدت اثر کوتاه
زاليلون	<1	1-4	از طریق آلدئید دهیدروژناز متابولیزه میشود
زولپيدم	, \-T	1/0-7/0	متابولیتهای فعال ندارد

١. زمان جهت حداكثر سطح خوني

۲. شامل نیمه عمرهای متابولیتهای عمده میباشد

می نماید. نیمه عمر حذف اسزوپیکلون حدوداً ۶ ساعت است و در صورت حضور مهارکنندههای CYP3A4 (مانند کتوکنازول) و یا در سالمندان، این میزان افزایش می یابد. القاکنندههای CYP3A4 (همچون ریفامپین ۱)، متابولیسم کبدی اسزوپیکلون را می افزایند.

C. دفع

متابولیتهای محلول در آب داروهای آرامبخش ـ خوابآور که طی کنژوگاسیون فاز ۱ متابولیسمی تولید می شوند، عمدتاً توسط کلیهها، دفع می گردند. در اکثر موارد، تغییرات فعالیت کلیوی، اثر قابل ملاحظهای بر حذف داروی اولیه ندارد. فتوباربیتال، بدون تغییر تا میزان خاصی (۳۰-۲۰٪ در انسان)، در ادرار دفع می شود و با قلیایی کردن ادرار سرعت حذف آن به طور معناداری افزایش پیدا می کند. این امر ناشی از افزایش یونیزاسیون در pH قلیایی می باشد چرا که فنوباربیتال اسید ضعیفی با pH می باشد.

D. عوامل مؤثر پر متابولیسم داروها

عوامل بسیاری متابولیسم این داروها را دستخوش تغییر مینمایند. از مهمترین عوامل، میتوان به تغییرات عملکرد کبدی ناشی از بیماریها یا بعضی داروهای کاهشدهنده یا افزایشدهنده فعالیت آبزیمهای میکروزومی اشاره نمود (فصل ۴ را سنند).

در بسیاری از بیماران مسن و بیماران مبتلا به بیماریهای شدید کبدی، نیمه عمر حذف این داروها، اغلب افزایش می بابد. در چنین مواردی تجویز چند دوز معمول داروهای خوابآور ـ آرام بخش، باعث بروز اثرات شدید بر دستگاه اعصاب مرکزی می گردد.

فعالیت آنزیمهای میکروزمال متابولیزه کننده داروها در کبد، ممکن است در بیمارانی که انواع قدیمی تر داروهای آرامبخش - خوابآور را برای مدت طولانی استفاده نمودهاند، افزایش یابد (القای آنزیمی؛ فصل ۴ را ببینید). ایجاد چنین اثراتی طی مصرف باربیتوراتها (به طور خاص فنوباربیتال) و مپروبامات، محتمل تر است که به افزایش متابولیسم کبدی این داروها میانجامد. همچنین القای آنزیمی ناشی از باربیتوراتها، یکی از مکانیسمهای اساسی ایجاد تداخلات دارویی میباشد چرا که باعث افزایش تبدیلات زیستی سایر داروهای فارماکولوژیک نیز میگردد (فصل ۶۶ را ببینید). در مقابل، حتی استفاده مداوم بنزودیازیینها و داروهای خوابآور جدید نیز باعث ایجاد تغییر در فعالیت آنزیمهای متابولیزه کننده، نمی شود.

فارماکودینامیک بنزودیاز پینها، باربیتوراتها و خوابآورهای جدید

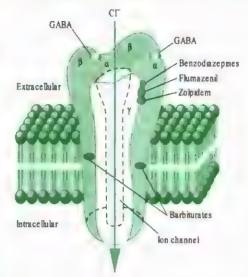
A. فارماكولوژي مولكولي گيرنده GABAA

بنزودیازپینها، باربیتوراتها، زولپیدم، زالپلون، اسزوپیکلون و بسیاری از داروهای دیگر به اجزای مولکولی گیرنده GABA، در غشای عصبی دستگاه اعصاب مرکزی، متصل میشوند. این گیرندهها توسط نوروترانسمیتر GABA (فصل ۲۱ را ببینید) فعال شده و از طریق کانال یونی کلر، اثرات خود را اعمال میدارند.

گیرنده مGABA_A ساختاری پنتامری دارد که از α زیر واحد (هر زیر واحد حاوی α رشته تمام ضخامت غشایی)، از میان انواع مختلف پلیپیتیدی α (α) α , α , α , α , α , α) تشکیل شده است. همچنین هر کدام از این زیر واحدها، دارای انواع متنوعی میباشند تاکنون از میان اینها α نوع مختلف زیر واحد α نوم (برای مثال α)، α نوع زیر واحد α و α نوع زیر واحد α معرفی شده است. یک مـدل فرض از کمپلکس مـاکـرومولکولی گیرنده α (GABA_A کانال یونی کلر، در شکـل α -۲۲ نشـان داده شده است.

ایزوفرم عمده هGABA که در بسیاری از مناطق مغز یافت شده است، حاوی دو زیر واحد 1 دو زیر واحد β و یک زیر واحد 72م رباشد. محل اتصال GABA، در این ایزوفرم، مکانی در مـجاورت زيــر واحــد α و β 2 مــى باشد و جــايگاه اثــر بنزودیازیینها نیز (مکان BZ گیرنده GABA)، بین زیر واحد α1 و γ2 واقع شده است. گیرنده GABA در نواحی مختلف دستگاه اعصاب مرکزی، آرایش متفاوتی از زیرواحدهای اساسی دارد و بنزودیازپینها به بسیاری دیگر از این گیرندهها متصل میشوند. باربیتوراتها نیز به ایـزوفرمهای مـتعددی از گـیرنده α5 ،α3 ،α2 از جمله ایزوفرمهای دارای زیر واحدهای GABA متصل میشوند ولی در واقع موقعیت اتصال آنها از مکان اتصال بنزودیازیینها متفاوت است. در مقابل بنزودیازیینهایی چون زولییدم، زالیلون و اسزوییکلون، بسیار انتخابی تر بر این گیرندهها اثر میکنند چرا که تنها به ایزوفرمهایی از گیرنده که حاوی زیر واحد ، م مي باشند، متصل مي گردند. احتمالاً اين تنوع مولكولي گیرندههای ،GABA، اساس خواص فارماکولوژیکی متنوع بنزودیازیینها و سایر داروها مشابه میباشد (مراجعه به کادر: تنوع گیرندههای GABA و اثرات فارماکولوژیکی انتخابی).

برخلاف نوروترانسمیتر GABA، بنزودیازپینها و سایر داروهای آرام بخش ـ خوابآور، تمایل کمی به گیرندههای



شکل ۴–۲۲. یک مدل از کمپلکس ماکرومولکولی گیرنده GABA ـ کانال یونی کلر (مدلهای دیگری نیز ممکن است پیشنهاد شود). یک گلیکوپروتثین هتروالیگومریک، این کمپلکس از تعداد ۵ یا بیشتر زیـر واحدهای تمام ضخامت غشایی، تشکیل شده است. انواع گوناگونی از زیر واحدهای eta و γ در تعداد ساختار پنتامری آن به کار گرفته شدهاند، به همین دلیل گیرندههای GABA تنوع مولکولی زیادی را از خود نشان میدهند. تأثیرات گیرنده GABA بر زیر واحدهای lpha و eta باعث بازشدن كانال يبوني كلر و به موجب آن هيپرېلاريزاسيون غشا مي شود. بنزودیازیینها و بعضی از داروهای خواب آور جدیدتر همچون زولپیدم به یک مکان واحد، جایی بین زیرواحـد a و etaمتصل شده و فرآیند بازشدن کانالهای بونی کلراید را تسهیل مینمایند. فلومازنیل، آنتاگونیست بنزودیازیین نیز به این مکان منتصل شده و قادر به بازگر داندن اثرات خواب آور زولپیدم میباشد. توجه داشته باشید که این مكانها از مكان اثر باربيتوراتها جدا ميباشد (همچنين به متن رجوع کنید و قابلیتهای مختلف کمپلکس گیرنده GABA کانال کلری را در نظر داشته باشید).

^۱ دارند. این گیرنده توسط داروی ضد اسپاسم بکلوفن GSBA_B فعال می گردد (فصول ۲۱ و ۲۷ را ببینید).

B. نوروفارماكولوژي

GABA (گاما _ آمینوبوتیریک اسید)، اصلی ترین نوروترانسمیتر مهاری دستگاه اعصاب مرکزی میباشد (فصل ۲۱ را ببینید). مطالعات الکتروفیزیولوژیک مؤید آن است که بـنزودیازپینها، مهار ناشی از GABA، را در تمامی سطوح عصبی از جمله طناب نخاعی، هـیپوتالاموس، هـیپوکامپ، جسـم سیاه، کـورتکس

تنوع گیرنده های ۱٬۸۱۱۸ و انتخابی بودن فار ماکولوزیک

مطالعات انجام شده با استفاده از جوندگان دستکاری ژنتیک شده، مؤید أن است كه خواص فارماكولوژیک اختصاصی بنزودیازیینها و سایر داروهای تنظیمکننده GABA، تحت تأثیر ترکیبهای متنوع زیر واحدهایی که در ساخت گیرنده پر GABA نقش دارند، قرار می گیرد بنزودیازیینها، عمدتاً بر گیرندههایی از هGABA اثر مینمایند که زیر واحدهای α (ایزوفرمهای ۵۱ هم ۵۵ هم) و هیستیدین در انتهای N رشته وجود داشته باشد. گونههایی از موشهایی که در آنها با ایجاد موتاسیونهای نقطهای، آرژنین به جای هیستیدین در زیر واحد 21ء جانشین شده بود، مقاومت قابل توجهی را از خود در مقابل اثرات آرامبخش و فراموش آور بنزودیازیینها، نشان دادند، حال أن كه تأثيرات ضد اضطراب و شلكننده عضلانی تا حد زیادی، دست نخورده باقی ماند. این حیوانات همجنین نسبت به تأثیرات خوابآوری زولیپدم و زالیلون (داروهایی که به طور انتخابی به گیرندههای GABA زیر واحد α1 متصل می شوند) نیز از خود مقاومت نشان دادند. در مقابل موشها با جهشهای انتخابی آرژنین ـ هیستیدین در زیر واحدهای α2 یا α3 گیرندههای GABA، مقاومت اختصاصی را ضد اثرات ضداضطراب بنزودیازیینها از خود نشان دادند. برپایه مطالعاتی از این دست، به نظر میرسد، زیر واحد a1 گیرندههای هGABA واسطه ایسجاد اثرات آرام بخشى، فراموشى و اثرات أتاكسى بنزوديازيين ها مي ياشد، حال آن که زیر واحدهای α 2 و α 3 در اعمال ضداضطراب و شل کنندگی عضلانی بنزودیازیینها نقش دارد. بعضی دیگر از مطالعات برپایه جهشهای هدفدار، نشان میدهند که زیـر واحد 25 حداقل در بعضى اختلالات حافظه ناشي از بنزودیازیینها نقش دارد. نکته قابل تأکید آن است که این یافته ها از عملکرد ضداضطراب و فراموشی آور داروهای بنزودیازیین براساس مدلهای دستکاری ژئتیکی گیرنده GABA_A و با استفاده از مدل های جوندگان حاصل شده است.

مخچهای و مغزی، تقویت مینمایند. بنزودیازپینها تأثیر سیناپسهای مهاری GABA را افزایش میبخشند. در واقع بنزودیازپینها، جانشین GABA نمیباشند، آنها مستقیماً

گیرندههای GABA_A را فعال نمیکنند یا مستقیماً نقشی در بازکردن کانالهای کلر ندارند، ولی با اعمال اثرات آلوستریک، اثرات GABA_A را تقویت مینمایند. افزایش جریان کلر ناشی از تأثیرات بنزودیازپینها و GABA، میزان دفعات بازشدن کانال را نیز افزایش میدهد.

باربیتوراتها نیز فعالیت GABA را در بسیاری از نواحی دستگاه اعصاب مرکزی، تسهیل می نمایند ولی پرخلاف بنزودیازیینها، این دسته از داروها، زمان بازماندن کانالهای کلر را افزایش میدهد. غلظتهای بالای باربیتوراتها، همچنین قادر به تقلید اثرات GABA می باشد و مستقیماً کانالهای یونی را فعال مینماید. این اثرات مرهون مکان اثر یا مکانهای اثر متفاوت باربیتوراتها مهاشد. باربیتوراتها نسبت به بنزودیازیینها، کمتر انتخابی عمل میکنند چرا که آنها همچنین عملكرد بعضي از نوروترانسميترهاي تحريكي همجون كلوتامات را نیز از طریق متصلشدن به گیرندههای AMPA سرکوب میکنند (مانند گلوتامیک اسید). باربیتوراتها موازی با اثراتشان بر انتقالات GABA و گلوتامات، دارای بعضی تأثیرات غشایی غیرسینایسی را نیز مے باشند احتمالاً، تعداد مکانهای اثر باربیتوراتها، عاملی است که آنها را جهت استفاده در بیهوشیهای کامل مورد نیاز در جراحیها، مناسب ساخته است (رجوع به فصل ۲۵). این داروها همچنین به علت ایجاد سرکوبقابل ملاحظه اعصاب مرکزی (که در مرز پایین دوز بي خطر أنها اتفاق مي افتد)، قابل مقايسه با بنزوديازيين ها و خواب آورهای جدیدتر می باشند.

C. لیگاندهای گیرنده بنزودیازیینها

مکان اتصال بنزودیازپینها بر روی ماکرومولکول گیرنده GABA, کانال یون کلر، از تنوع فراوانی برخوردار است (کادر را ببینید: تنوع کمپلکس گیرنده گابا ـ کانال کلرید). سه نوع تداخل ببینید: تنوع کمپلکس گیرنده گابا ـ کانال کلرید). سه نوع تداخل ببین لیگاند و گیرنده بنزودیازپین، گزارش شده است: (۱) گونیستها باعث تسهیل عملکرد GABA می شوند که این امر در بسیاری از مکانهای BZ در حضور بنزودیازپینها روی می دهد. هـمان طور که در بالا اشاره گردید، انواع غیر بنزودیازپینی زولپیدم، زالپلون و اسزوپیکلون، اگونیستهای بنزودیازپینی زولپیدم، زالپلون و اسزوپیکلون، اگونیستهای اختصاصی مکانهای BZ در زیر واحد که میباشند. همچنین به عنوان لیگاندهای مکانهای BZ عمل نمایند چرا که مواد شیمیایی مشابه بنزودیازپینها، از بافت مغز حیواناتی که هیچ شیمیایی مشابه بنزودیازپینها، از بافت مغز حیواناتی که هیچ

تماسی با چنین داروهایی نداشتهاند، جدا شده است. همچنین در مغز انسان نیز وجود مولکولهایی غیربنزودیازیینی که به مكانهاي BZ گيرندههاي مكانهاي دارند، تأسد شده است. (۲) آنتا گونیستها، که از آنها می توان به مشتق صناعی بنزودیازیینها، فلومازنیل ٔ اشاره نمود. فلومازنیل، عملکرد بنزودیازپینها، اسزوپیکلون، زالیلون و زولپیدم را مهار میکند ولى قادر مهار اثر باربيتوراتها، ميروبامات يا الكل نمىباشد. بعضی نوروپیتیدهای درونزادی خاص نیز قادر به مهار تأثیر بنزودیازیینها بر مکانهای BZ میباشند. (۳) آگونیستهای معکوس ۲، در واقع تنظیمکنندههای آلوستریک منفی گیرندههای GABA می باشند (فصل ۱ را ببینید). اثر آنها بر مکانهای BZ موجود بر گیرندهای هGABA باعث ایتجاد اضطراب و تشنج میشود. ترکیبات چندی با اثرات فوق معرفی شدهاند که از آن – جمله می توان به بتا کاربولین ها $^{\mathsf{T}}$ مانند \mathbf{n} بوتیل $\boldsymbol{\beta}$ کاربولین 3 ـ كربوكسيلات (β-CCB) اشاره نمود. اين مولكول ها علاوه بر اثرات مستقیم فوق، قادر به مهار اتصال و اثرات بنزودیازیینها نیز مے باشند

اهـ میت فیزیولوژیک تنظیمکنندههای اندوژن عملکرد GABA در دستگاه اعصاب مرکزی، روشن نشده است. تا به امروز چنین تأثیراتی در کنترل وضعیتهایی چون اضطراب، الگوهای خواب یا بعضی دیگر از مشخصات و تظاهرات رفتاری دستگاه اعصاب مرکزی روشن نشده است.

D. اثرات بر اعضا

۱. آرام بخشی (Scdation) ... بنزودیاز پینها، باربیتوراتها و اغلب داروهای آرام بخش ـ خواب آور قدیمی، همراه با اثرات آرام بخش تا حدی در کاهش اضطراب نیز مؤثر میباشند. هر چند در اغلب مواقع اثرات ضد اضطراب این دسته از داروهای آرام بخش ـ خواب آور با کاهش فعالیتهای سایکوموتور و شناختی همراه میباشد. در مطالعات انجام شده در مدلهای حیوانی، بنزودیاز پینها و سایر داروهای آرام بخش ـ خواب آور قدیمی، توانایی ایجاد مهار گسیختگی در رفتارهای سرکوب شده حیوان توسط تنبیه را دارا بودهاند. این مهار گسیختگی ناشی از تیر ضداضطراب داروهای آرام بخش ـ خواب آور میباشد و تأثیر ضداضطراب داروهای آرام بخش مانند ضدافسردگیهای سه مشخصه همه داروهای آرام بخش مانند ضدافسردگیهای سه حلقهای و آنتی هیستامین ها نمی باشد. در هر حال مهار گسیختگی رفتارهای از پیش سرکوب شده ممکن است ارتباط بیشتری با

I- Flumazenil

²⁻ Inverse agonist

³⁻ β-Carbolines

مهار گسیختگیهای رفتاری ناشی از داروهای آرامبخش - خواب آور همچون سرخوشی اختلال در قضاوت، و عدم توانایی کنترل رفتار داشته باشد. رفتارهایی که در دوز معمول استفاده جهت کاهش اضطراب نیز امکان ظهور دارند. بنزودیازپینها، همچنین باعث ایجاد اثرات فراموشی پیشگستر (عدم توانایی به خاطر آوردن حوادثی که طی دوره اثر دارو اتفاق می افتد) می شوند.

۲. خواب آوری (Hypnosis) ___ دوز کافی کلیه داروهای أرام بخش _ خواب أور، قادر به القاء خواب مي باشد. تأثير إين داروها بر مراحل مختلف خواب، به عوامل بسیاری از حمله نوع دارو، دوز و تعداد موارد مصرف بستگی دارد. اثرات عمومی بنزودیازیینها و داروهای آرام بخش ـ خواب آور قدیمی تر پر الگوی خواب طبیعی به صورت زیر می باشد: ۱) تأخیر در آغاز خواب کاهش می یابد (زمان به خواب رفتن)؛ ۲) طول مدت زمان مرحله دوم خواب NREM (حركات غيرسريع چشم)، افزايش می یابد؛ ۳) طول مدت زمان خواب REM کاهش می یابد ۴) طول مدت زمان مرحله چهارم خواب NREM با امواج آهسته کاهش می یابد. داروهای خواب آور جدیدتر، همگی شروع به خوابرفتن را تسريع مي نمايند. زولييدم مدت زمان خواب REM را کم میکند ولی اثر بسیار کمی بر خواب با امواج آهسته دارد. زالیلون تأخیر در آغاز به خوابرفتن را کاهش میدهد و اثرات کمی بر روی کل زمان خواب، خواب REM و NREM، دارا مى باشد. اسزوييكلون، مدت زمان كلى خواب را عمدتاً از طريق افزودن مدت زمان مرحله دوم خواب NREM افزایش می دهد و دورههای کم آن، اثر ناچیزی بر الگوی خواب دارا مے باشند. اسزوپیکلون، در دوزهای بالای تجویز شده، خواب REM را کاهش میدهد.

شروع سریع خواب و طولانی شدن مرحله دوم خواب، از نظر بالینی دارای اثرات مفیدی می باشد، هر چند هنوز آثار داروهای آرام بخش _ خواب آور بر REM و خواب با امواج آهسته به وضوح آشکار نمی باشد. قطع دارو در مرحله REM باعث آی پحاد اضطراب و تحریک پذیری و به دنبال آن بازگشت مراحل REM طولانی شده است. همچنین تظاهرات مشابهی به صورت «عود REM»، پس از قطع ناگهانی درمان با داروهای آرام بخش _ خواب آور قدیمی به ویژه دوزهای بالای داروهایی که مدت اثر و عمل کوتاهی دارند (مانند تریازولام) دیده شده است. شواهد کمی از عود REM هنگام قطع مصرف داروهای خواب آور جدیدتر و همچنین زولیپیدم، وجود دارد. هر چند در صورت قطع مصرف

انبوغ در کمیلکس های کانال های کلر دیرنده های GABA

کمپلکس ماکرومولکولی کانال کلو _گیرنده ،GABA، یکی از متنوع ترین مکانیسمهای پاسخ دارویی در بدن می باشد. علاوه بر بنزودیازپینها، باربیتوراتها و داروهای خوابآور جدید (مانند زولییدم)، بسیاری دیگر از داروهای مؤثر در دستگاه اعصاب مرکزی، قادر به تنظیم عملکرد این گیرنده یونوتروپیک مهم میباشند. از جمله این داروها، میتوان به الكل و بعضى داروهاى هوشبر خاص تزريقي (اتوميدات، يرويوفول) و نيز تيوينتال اشاره نمود. به عنوان مثال، اتومیدات و پروپوفول (رجوع به فصل ۲۵)، به طور انتخابی بر گیرندههای GABA که دارای زیرواحدهای 62 و 33 اثر میکنند که همان طور که در ادامه بحث میشود، به نظر مىرسد كه يكى از مهم ترين مكانها با توجه به اثرات خواب آور و شل کننده عضلانی این داروهای بی هوشی باشد. آلفاکسالون ، یک استروئید بیهوشی است که به نظر میرسد باگیرندههای GABA برهمکنش نماید. همچنین به نظر مىرسد اين گيرندهها أز اهداف اثرات بعضى از داروهاي بيهوشي فرار (به عنوان مثال هالوتان) نيز باشند. اغلب اين داروها، اثرات GABA را تقلید یا تسهیل می نمایند، هر چند چنین امری هنوز به اثبات نرسیده است که همه این داروها منحصراً از چنین مکانیسمی تبعیت میکنند. سایر داروهایی که در کنترل اختلالات تشنجی نقش دارند به گونهای غیرمستقیم طی مهار متابولیسم گابا (مانند ویگاباترین) یا بازجذب أن (مانند تياگابين)، فعاليت كميلكس ماكرومولكولي کانال کلر _ GABA را تحت تأثیر قرار می دهند. از داروهای محرک دستگاه اعصاب مرکزی که بر کانالهای کلر اثر مینمایند، میتوان به پیکروتوکسین و بیوکولین اشاره نمود. این داروهای تشنجزا، یا مستقیماً کاتال را بلوک مى نمايند (يبكروتوكسين) يا باعث اختلال اتصال كابا به محل أتصال أن بر گيرنده ميشوند (بيكوكولين).

دوزهای بالای زولیپیدم و زالپلون، عود حالات بیخوابی دیده شده است. اگر چه مصرف بنزودیازپینها و یا باربیتوراتها به عنوان داروهای خوابآور، در کاهش احتمالی مدت زمان خواب با

4- Picrotoxin

¹⁻ Arterograde amnesic effect

²⁻ Nonrapid eye movement

³⁻ Alfaxalone

⁵⁻ Bicuculline

امواج آهسته، نقش داشته است ولي اين داروها هيچ اختلالي در ترشح هورمونهای هیپوفیزی و یا آدرنال ایجاد نکردماند. مصرف داروهای خواب آور _ آرام بخش برای بیش از ۲-۱ هفته، باعث ایجاد تحمل به اثرات این داروها بر الگوی خواب میشود.

 ۳. بیهوشی ـ همان طور که در شکل ۱-۲۲ نشان داده شده است، مصرف دوزهای بالای داروهای آرامبخش خوابآور باعث سرکوب دستگاه اعصاب مرکزی تا میزان درجه III بیهوشی عمومی میگردد (فصل ۲۵ را ببینید). مشخصات فیزیکوشیمیایی یک دارو که تعیین کننده سرعت شروع اثر و طول مدت اثر آن میباشد، نقش عمده را در پذیرش دارو به عنوان یک داروی کمکی در بیهوشی، ایفا مینمایند. در میان باربیتوراتها، تیوپنتال ٔ و متوهگزیتال ٔ، داروهای محلول در چربی هستند که پس از تجویز وریدی، به سرعت وارد بافت مغز میشوند و این همان خصیصهای است که آنها را به عنوان یک داروی القاکننده بیهوشی، مطلوب ساخته است. توزیع مجدد سریع دارو در بافت (و ته حذف سریع دارو) دیگر خصیصهای است که باعث ایجاد اثر كوتاه مدت اين داروها و به دنبال أن بهبود سريع از حالت بيهوشي ميشود.

تجویز وریدی بنزودیازیینها ـ شامل دیازیام"، لورازیام و میدازولام^۵، اغلب همراه با بعضی از داروهای دیگر برای ایجاد بیهوشی مورد استفاده قرار میگیرد (فصل ۲۵ را ببینید). تجویز دوزهای بالای بنزودیازپینها، به عنوان داروی کمکی جهت بيهوشي باعث سركوب تنفسي طولاني مدت پس از بيهوشي مىگردد. اين امر احتمالاً به علت نيمه عمر طولاني و متابولیتهای فعال این داروها می باشد. در صورت نیاز فلومازنیل قادر به بهبود و برگرداندن وضعیت سرکوب تنفسی ناشی از بنزودیازپینها میباشد.

۴. اثبرات ضدتشنج ـ بسیاری از داروهای آرامیخش ـ خوابآور، قادر به مهار پیشرفت و گسترش فعالیتهای الکتریکی شبه صرع در دستگاه اعصاب مرکزی میباشند. اثرات انتخابی بعضی از داروهای این خانواده، باعث میشود تا بدون أن که اثرات قابل توجه بر افت دستگاه اعصاب مرکزی داشته باشند، خواص ضدتشنجی خود را اعمال نمایند (هر چند گاهی عملکرد سایکوموتور نیز ممکن است آسیب ببیند). بسیاری بنزودیازپینها از جمله کلونازیام، نیترازیام، لورازیام و دیازیام ـ به میزان کافی از تأثيرات مفيد باليني در كنترل صرع و تشنج بـرخـوردار هسـتند (فصل ۲۴ را ببینید). از میان باربیتوراتها، فنوباربیتال و متاربیتال

(Metharbital) (در بدن به فنوباربیتال تبدیل می شود)، در درمان صرعهای ژنرالیزه تونیک کلونیک، مفید میباشند (اگرچه داروهای خط اول درمان نمیباشند). زولپیدم، زالیلون و اسزوييكلون فاقد اثرات ضدصرع مي باشند كه اين امر احتمالاً به علت اثر اختصاصى تر أنها بر ايـزوفرمهـاى گـيرنده مى باشد.

 ۵. شـل کردن عـضلانی _ بعضی از داروهای خوابآور _ آرام بخش، به ویژه اعضای خانواده کاربامات (مانند میروبامات^۶) و گروه بنزودیازیینها، دارای اثرات مهاری بر رفلکسهای یلی سینایتیک و انتقال واسطهای می باشد و با مقادیر زیاد قادر هستند انتقال در محل اتصال عصبی ـ عضلانی را نیز کاهش دهند. اثر انتخابی این داروها بر شلکردن عضلات، به راحتی در حیوانات نشان داده شده است. لذا ادعا میشود در شل نمودن عضلات ارادی طی اسیاسمهای عضلانی دارای اثرات مفیدی باشند (رجوع به فـارماكـولوژي بـاليني). شـلنمودن عـضلاني، مشخصه بارز داروهایی چون زولپیدم، زالیلون و اسزویلیکون نمى باشد.

۶ اثرات بر سیستم تنفسی و عملکرد قلبی ـ ریوی ــ اثر مقادیر خوابآور داروهای آرامبخش ـ خوابآور بر روی تنفس افراد، مشابه تغییرات تنفس طی حالت خواب طبیعی می باشد. هر چند گاهی دوزهای درمانی نیز باعث سرکوب قابل توجه تنفسی در بیمارانی که از بیماریهای ریوی رنج میبرند، میشود. اثرات تنفسی وابسته به دوز می باشد و سرکوب مرکز تنفس مدولا، علل معمول مرگ ناشی از دوزهای بالای این داروها میباشد.

دوزهای تجویز شده جهت اثرات خواب آوری، هیچگونه تأثیری بر دستگاه قلبی _ عروقی افراد سالم بر جای نگذاشته است. هر چند در وضعیتهایی چون هیپوولمی، نارسایی قلبی و ساير بيماريهاي اختلال دهنده قلبي عروقي، دوزهاي معمول داروهای آرامبخش خوابآور نیز با تأثیر بر مرکز وازوموتور بصل النخاع، باعث افت عملكرد قلبي _ عروقي مي شوند. دوزهاي سمی و بسیار بالای این داروها، انقباض عضلانی قلب و تونوسیته عروقی را با تأثیرات مرکزی و محیطی تغییر داده و باعث افت جریان خون میشوند. اثرات تنفسی و قلبی ـ عروقی داروهای خواب آور .. آرام بخش، زمانی خود را بیشتر نشان می دهد که این داروها به صورت داخل وریدی تجویز گردند.

¹⁻ Thiopental 2- Methohexital

³⁻ Diazepam 4- Lorazepam

⁶⁻ Meprobamate

⁵⁻ Midazolam

تحمل و وابستگی فیزیولوژیک و سایکولوژیک تحمل ـ کاهش یاسخدهی دارو پس از استفاده مکرر ـ یکی از بارزترین صفات داروهای آرامبخش _ خوابآور میباشد. این حالت ضرورت تجویز دوزهای بیش از حد قبلی را جهت ایجاد علائمي چون بهبود ایجاد خواب، ایجاب مینماید. نکته مهم دیگر آن است که احتمال ایجاد تحمل متقاطع ٔ میان داروهای آرام بخش _ خواب آوری که در اینجا بحث گردید و همین طور الكل، وجود دارد (فصل ٣٣ را ببينيد). اين يديده حائز اهميت کلینیکی بسیاری می باشد که در ادامه شرح داده خواهد شد. مكانيسم ايجاد تحمل به اثرات داروهاي آرامبخش ـ خوابآور، به خوبی شناخته نشده است. افزایش سرعت متابولیسی داروها (تحمل متابولیک)، احتمالاً، تا حدی در ایجاد تحمل ناشی از مصرف طولانی مدت باربیتوراتها نقش دارد ولی تغییر در باسخدهی دستگاه اعصاب مرکزی (تحمل فارماکودینامیک) از اهمیت بیشتری در مورد اغلب داروهای آرامبخش . خوابآور، برخوردار است. تحمل در برابر بنزودیازیینها در نمونههای حیوانی، ناشی از تنظیم کاهشی کیرندههای بنزودیازیینی بوده است. گزارشهایی از بروز تحمل در موارد مصرف دوزهای بالای زولییدم نیز در دست می باشد. از سوی دیگر تحمل بسیار ناچیزی طی مصرف زالیلون به مدت ۵ هفته و اسزوییکلون طی مدت بیش از ۶ ماه مشاهده شده است.

درک برخی خواص خوشایند این داروها همچون، کاهش اضطراب، سرخوشی، مهار گسیختگی و القاء خواب، همگی باعث سؤاستفاده از داروهای آرامبخش ـ خوابآور میشود (برای بحث بیشتر در جزئیات فصل ۳۳ را ببینید). به همین علت در ایالات متحده آمریکا اغلب این داروهای آرامبخش ـ خوابآور، جهت اهداف تجویزی، در گروههای III و IV طبقهبندی شدهاند. عواقب سؤمصرف در قالب دو جنبه روانی و فیزیولوژیک قابل بحث میباشد. جنبه روانی در ابتدا میتواند به شکل الگوهای بحث میباشد. جنبه روانی در ابتدا میتواند به شکل الگوهای حاصل از اعتیاد به قهوه و سیگار دشوار میباشد. زمانی که مصرف داروهای آرامبخش ـ خوابآور، به صورت بیاختیار و اجباری در آید، عوارض شدیدی همچون وابستگی و تحمل به وجود میآیند.

وابستگی فیزیولوژیک به وضعیت تغییر یافتهای اطلاق می شود که جهت اجتناب از سندرمهای ترک و محرومیت دارو، نیاز به دریافت مداوم دارو وجود داشته باشد. این سندرم در موارد داروهای آرامبخش ـ خوابآور به صورت علائمی چون افزایش اضطراب، بیخوابی، برانگیختگی دستگاه اعصاب مرکزی، ظهور

بافته و حتى ممكن است به تشنج منجر شود. مصرف طولاني مدت اغلب داروهای آرام بخش _ خواب آور از جمله بنزودیازیین ها قادر به ایجاد وابستگی به آن داروها، میباشد هر چند شدت علائم محرومیت، بسته به نوع دارو و میزان دوزی که بلافاصله قبل از قطع دارو دریافت می شده است، متفاوت است. هر قدر دوز داروی آرامیخش _ خوابآور که قبل از قطع ناگهانی مصرف مى شده است، بالاتر باشد، علائم ناشى از سندرم محروميت از دارو، شدیدتر خواهد بود. هم چنین تفاوت در شدت علائم ناشی از قطع مصرف داروهای آرام بخش .. خواب آور به نیمه عمر داروی مورد نظر نیز بستگی دارد به طوری که نیمه عمر بالای بعضی از داروها به علت حذف أهسته آنها، باعث بروز علائم فيزيكي خفیف و تدریجی میگردد. این در صورتی است کنه مصرف داروهای آرامیخش _ خوابآور با نیمه عمر بسیار کوتاه، حتی ممكن است باعث بروز علائم محرومیت، در فواصل بین مصرف دوزهای دارو گردد. به طور مثال اعتقاد بر آن است که مصرف تريازولام به عنوان قرص خواب آور شبانه، باعث ايجاد اضطراب در هنگام روز میگردد. قطع ناگهانی داروهایی چون زولییدم، زالیلون و اسزوییکلون هم ممکن است باعث ایجاد علائم محرومیت گردد، هر چند اغلب این علائم بسیار خفیف تر از علائمي است که در صورت قطع مصرف بنزودیازیینها دیده مے شود،

آنتاگونیستهای بنزودیازپین: فلومازنیل

فلومازنیل یکی از چندین مشتق ۱ و ۴ - بنزودیازپین، میباشد که به عنوان یک آنتاگونیست رقابتی عمل کرده و تمایل زیادی به مکان اتصال بنزودیازپینها بر گیرنده GABA دارد. این دارو، بسیاری از اثرات بنزودیازپینها، زولپیدم، زالپلون و اسزوپیکلون را میکند ولی قادر به بلوک اثرات سایر داروهای آرامبخش - خوابآور همچون اتانول، اوپیوئیدها و داروهای بیهوش دهنده عمومی بر دستگاه اعصاب مرکزی نمیباشد. به کارگیری فلومازنیل جهت خنثی کردن اثرات سرکوبکننده دوزهای بالای بین از کاربردهای بیهوشیدهنده و تشخیصی این داورها، مورد پس از کاربردهای بیهوشیدهنده و تشخیصی این داورها، مورد تأرید قرار گرفته است. اگر چه، این دارو قادر به خنثی نمودن تأرید قرار گرفته است. اگر چه، این دارو قادر به خنثی نمودن اثرات آرامبخشی بنزودیازپینها میباشد ولی تأثیر آنتاگونیستی آن بر سرکوب تنفسی ناشی از بنزودیازپینها، کمتر قابل آن بر سرکوب تنفسی ناشی از بنزودیازپینها، کمتر قابل پیشبینی میباشد. تجویز وریدی فلومانزیل، به سرعت

ایتاکویست های گیرنده ۱۳۰۰ داروهای تأويت كننده خواب

اورکسین A و B پیتیدهایی هستند که در نورونهای هیپوتالاموس هستند که در کنترل بیداری دخالت دارند سطح أنان در طول روز افزایش یافته و شبها کاهش می یابد. كاهش گيرندههاي اوركسين سبب بروز بيماري ناركوليسي می شود، اختلالی که با خواب عمیق در طول روز و کاتالیسی مشخص می شود، مطالعات حیوانی نشان داد که أنتاكونيستهاى كيرنده اوركسين اثرات تقويتكنندكي خواب دارند این پدیده رده جدیدی از داروهای خوابآور، أنتا گونیست اورکسین، را معرفی میکند که شامل آلمورکسنت و سوورکسانت است داروی آخر توسط FDA به تأیید رسیده است.

اثربخشی خود را نشان میدهد ولی به علت متابولیسم کبدی بالا، نیمه عمر أن كوتاه مىباشد (١/٣-٧/٠ ساعت). از أن جایي که اغلب بنزودیازپینها، نیمه عمری بیشتر از این زمان دارند، در صورت عدم تجویز دوزهای مکرر فلومازنیل، حالت آرامبخش مجدداً باز میگردد و نیازمند تکرار تجویز آنتاگونیستهاست.

از عوارض جانبی فلومازنیل می توان به تحریک پذیری، گیجی، سرگیجه و تهوع اشاره نمود. فلومازنیل میتواند در بیمارانی که دچار وابستگی به بنزودیازپینها شدهاند، به سرعت یک سندرم محرومیت بسیار شدید ایجاد نماید. بیمارانی که بنزودیازپینها را به همراه ضدافسردگیهای سه حلقهای مصرف كردهاند، ممكن است به دنبال تجويز فلومازنيل دچار تشنج و أريتميهاي قلبي شوند.

■ فارماکولوژی بالینی داروهای آرامبخش ـ خواب آور درمان حالات اضطرابي

پاسخهای روانی، رفتاری و فیزیولوژیکی که مشخصه اضطراب میباشند، ممکن است اشکال خاصی به خود بگیرند. بـه طور مشخص أگاهی روانی از اضطراب با حالاتی چون افزایش گوش به زنگی^۳، تنش حرکتی و بیشفعالی اتونوم همراه می باشد. اضطراب، گاهی ثانویه به بیماریهای ارگانیک، انفارکتوسهای حاد قلبی، آنژینهای قلبی، زخمهای گوارشی و ... ایجاد میشود

که هریک نیازمند درمانهای خاص خود نیز می باشند. نوع دیگری از وضعیتهای اضطرابی ثانویه (اضطراب موقعیتی) وضعیتهایی است که در بعضی رویدادهای نادر و یا معدود زندگی، همچون ترس از اعمال طبی و دندان پزشکی، بیماری یکی از اعضای خانواده و یا سایر حوادث پراسترس، به وقوع مي پيوندد. هر چند اضطرابهاي وضعيتي معمولاً به خودي خود محدودشونده هستند ولى مصرف كوتاه مدت داروهاى أرامبخش در درمان این وضعیتها و همچنین اضطرابهای ثانویه به بعضی بیماری های خاص، مفید می باشند. به طور مشایه مصرف داروهای آرام بخش _ خواب أور قبل از جراحی یا بعضی از اقدامات ناخوشایند پزشکی، منطقی و مفید میباشد (جدول ۲-۲۲).

اضطراب بیش از حد و بدون دلیل در رابطه با شرایط زندگی (اختلال اضطرابی منتشر، GAD)، اختلالات پانیک و اگروفوبیا (گذر هراسی) نیز به درمانهای دارویی و همچنین گاهی همراه با روان درمانی پاسخ می دهند. بنزودیاز پینها در درمان وضعیتهای اضطرابي حاد و كنترل حملات بانيك مورد استفاده قرار می گیرند. اگر چه که آنها نسبت به گذشته در درمان طولانی مدت اختلال اضطرابی ژنرالیزه (GAD) و اختلالات پانیک نیز کاربرد بسیار کمتری دارند (اگرچه این استفاده چندان مرسوم نیست). علائم اضطرابی ممکن است با بسیاری از داروهای بنزودیازیینی بهبود یابند و اغلب به سادگی نمیتوان دارویی را بر دارویی دیگر ترجیح داد هر چند به نظر میرسد، البرازولام و در درمان

كاربردهاي باليني داروهاي أرامبخش ـ TY-Y Jak

جهت تسكين اضطراب

جهت بيخوابي

جهت أرام بخشى و ايجاد فراموشي قبل و هنگام اعمال پزشكي و جراحي

جهت درمان تشنج و حملات صرع

به عنوان ترکیبی در ایجاد بیهوشی متوازن (تجویز وریدی) جهت کنترل علائم ناشی از سندرم تارک اتبانول و سایر داروهای أرامبخش _خواباور

جهت شل نمودن عضلات در بعضي اختلالات خاص نوروماسكولار به عنوان ابزاری کمکی در تشخیص یا درمان اختلالات روان پزشکی

2- suvorexant

4- Motor tension

¹⁻ almorexant

³⁻ Vigilance

⁵⁻ Autonomic hyperactivity

⁶⁻ Alprazolam

اختلالات پانیک و ترس از فضای باز ٔ مفید باشد و نسبت به سایر بنزودیازپین در چنین وضعیتهایی انتخابی تر عمل کند. انتخاب بنزودیازپینها به عنوان داروی ضداضطراب، برپایه چند اصل فارماکولوژیک استوار بوده است: (۱) شروع اثر سریع (۲) اندکس درمانی نسبتاً بالا (داروی B در شکل ۲۳۱ را ببینید) و همچنین در تأثیر فلومازنیل در درمان دوزهای بیش از حد دارو (۳) خطر کم تداخلات دارویی براساس القاء آنزیمی کبد و (۴) تأثیرات بسیار کم بر فعالیت قلبی ـ عروقی و اتونوم.

از معایب بنزودیازپینها، می توان به خطر وابستگی، افت عملکرد دستگاه اعصاب مرکزی و تأثیرات فراموشی آور آنها اشاره نمود. به علاوه این که، تجویز همزمان این داروها با سایر داروهای آرامبخش از جمله الکل باعث اثرات تجمعی سرکوب دستگاه اعصاب مرکزی می شود. به همین دلیل باید به افراد این مساله را تذکر داد که از انجام اعمالی که نیازمند دقت ذهنی بالا و هماهنگی حرکتی دارد، پرهیز نمایند. امروزه، بعضی از داروهای ضدافسردگی جدید از جمله مهارکنندههای اختصاصی بازجذب سروتونین روراپی نفرین (ISSR ا)، در درمان اختلالات اضطرابی ژنرالیزه توسط بسیاری از آگاهان به عنوان اولین داروی انتخابی، توصیه می گردد (فصل ۳۰ را ببینید). هر چند این داروها شروع اثر آهستهای داشته و در نتیجه در درمان وضعیتهای اضطرابی

جهت اجتناب از عوارض جانبی، داروهای آرام بخش - خواب آور باید با احتیاط کامل مورد مصرف قرار بگیرند. دوزداروی تجویزی نباید باعث اختلال تفکر و اعمال حرکتی طی ساعات بیداری گردد. اغلب بیماران ممکن است مصرف یک دوز دارو قبل از خواب و یک دوز کمتر دارو روزانه را بهتر تحمل نمایند. نسخه باید برای مدت کوتاهی نوشته شود زیرا کمتر دلیل قانع کنندهای جهت درمان طولانی مدت وجود دارد (منظور از درمان طولانی مدت وجود دارد (منظور از مسی کند تا از طریق پاسخهای ذهنی بیمار، به میزان تأثیر دارو پی ببرد. از مصرف ترکیبی داروهای ضداضطراب باید اجتناب نمود و باید به بیماران نسبت به مصرف همزمان الکل یا سایر داروهای بدون نسخه دارای اثرات آنستی کولینرژیک یا داروهای بیستامین، هشدار داده شود (فصل ۳۶ را ببینید).

درمان اختلالات خواب

اختلالات خواب، پدیدهای شایع می باشد که اغلب از درمان ناکافی بعضی وضعیتهای زمینهای طبی یا اختلالات

روان پزشکی ناشی می شوند. بی خوابی اولیه معمولاً نادر است. از جمله درمانهای غیردارویی مقید جهت مشکلات خواب می توان به یک رژیم غذایی مناسب، تمرینات بدنی، اجتناب از مصرف محرکها قبل از استراحت، تهیه مکانی مطلوب و راحت برای خوابیدن و رعایت برنامه زمانی معین جهت خوابیدن، اشاره کرد. با این وجود، برخی از افراد نیازمند تجویز داروهای آرام بخش خواب آور طی دوره محدودی می باشند. نکته حائز اهمیت در این جا آن است که قطع ناگهانی بسیاری از داروهای این گروه باعث بازگشت دوباره بی خوابی می شود.

بنزودیازیین ها در مقایسه با باربیتوراتها کمتر باعث کاهش وابسته به دوز هر دو مرحله خواب REM و خواب با امواج أهسته مى شوند. احتمال تغيير الكوى خواب با مصرف داروهاى خواب أور جدیدتر همچون زولپیدم، زالیلون و اسزوپیکلون، بسیار کمتر است. از آنجایی که دانستهها در رابطه با اثرات بالینی این داروها بسیار کم است، هرگونه اظهار نظری درباره مطلوببودن دارویی خاص بریایه اثرات آن بر الگوی خواب، بیشتر از أن که فوائد عملی داشته باشد، ذهنی و تئوریک به نظر میرسد. بنابراین وضع معیارهای بالینی مفید در ارزیابی تخفیف و تسکین یک مشكلات خواب معين، بسيار سودمندتر خواهد بود. يک داروي انتخابى بايد موجب شروع سريع خواب و كاهش زمان انتظار برای به خواب رفتن و مدت کافی خواب گردد و کمترین علائم "hangover" همجون خواب الودكي، عدم نشاط، ديسفوري، افت ذهنی و حرکتی را طی روز بعد برای بیمار ایجاد نماید. داروهای قديمى ترى همچون كارال هيدرات، سكوباربيتال و پنتوباربیتال گاهی مورد مصرف قرار می گیرند. حال آن که در مجموع مصرف زولپيدم، زالپلون، اسزوپيكلون و بنزوديازيينها ترجيح داده ميشود. آرام بخشي روزهنگام با مصرف بنزودیازیینهایی که سرعت حذف آهستهای دارند (مانند لورازیام) و داروهایی که متابولیتهای فعال تولید میکنند (مانند فلورازیام ٔ و کوازیام ۵) شایع تر می باشد. مصرف منظم و شب هنگام بنزودیازیینها باعث ایجاد تحمل دارویی و به دنبال آن نیاز به افزایش دوز جهت ایجاد اثرات مطلوب می شود، درجاتی از فراموشی پیش گستر با مصرف بنزودیازیینها به عنوان داروی خواب آور، دیده می شود.

تأثیرات اسزوپیکلون، زالپلون و زولپیدم در کنترل اختلالات خیواب، مشابه بنزودیازپینهای خوابآور میباشد، از مشخصههای بالینی مطلوب زولپیدم و داروهای خوابآور نسل

¹⁻ Agoraphobia

³⁻ Secobarbital

⁵⁻ Quazepam

²⁻ Chloral hydrate 4- Flurazepam

جدول ۳-۳۲ دوزهای توصیه شده شایع ترین داروهای آرام بخش _خواب آور مورد استفاده

	أرامبخش	څوا	بأور
ارو	مقدار مصرف	دارو	مقدار مصرف
الپرازولام	۵/۰-۵/۰ میلیگرم، ۳-۲ بار روزانه	کلرال هیدرات	
وسپيرون	۱۰ - ۵ میلی گرم، ۳-۲ یار روزانه	استازولام	۵۰۰-۱۰۰۰ میلیگره ۲-۵- میلیگرم
كلردياز پوكسايد	۲۰–۱۰ میلیگرم، ۳–۲ بار روزانه	اسزوپیکلون	۳-۱ میلیگرم
ئلر از پات	۷/۵ میلی کرم، دو بار روزانه	لورازيام	۲-۴ میلی کرم
يازپام	۵ میلیگرم، دو بار روزانه	كوازيام	۷/۵–۱۵ میلی گرم
بالازيام	۲۰-۴۰ میلیگرم، ۴-۳ بار روزانه	تمازيام	۳۰–۷/۵ میلی گرم
رازيام	۱-۲ میلیگرم، ۱ یا ۲ بار روزانه	سكوباربيتال	۱۰۰-۲۰۰ میلیگرم
كسازيام	۳۰–۱۵ میلیگرم، ۴–۳ بار روزانه	تريازولام	۰/۱۲۵-۰/۵ میلیگره
نوباربيتال	۳۰–۱۵ میلی گرم، ۳۰–۲ بار روزانه	زالپلون	۲۰ میلی گرم
		زولپيدم	۱۰ - ۲/۵ میلی گرم

جدید، شروع اثر سریع، افت ناچیز عملکرد روانی ـ حرکتی در روز پس از مصرف و اثرات بسیار کم فراموشی آور این داروها می باشد. زولپیدم یکی از شایعترین داروهای خواب آوری است که در ایالات متحده توصیه میگردد. همچنین با در دسترس بودن فرم بی فازیک آن، سطح مناسبی از دارو جهت پایدارماندن وضعیت خواب، فراهم شده است. زالپلون، سريعالاتر است و يـ نظر میرسد به علت نیمه عمر کوتاهش، مصرف آن در افرادی که پس از مدت کمی از خواب بیدار میشوند، مفید باشد. دوزهای توصیه شده زالپلون و اسزوپیکلون (با وجود نیمه عمر نسبتاً طولانی تر)، نسبت به زولپیدم و بنزودیازپین کمتر عوارضی چون فراموشی و خستگی روز بعد را، به وجود آورند. داروهایی که به طور عمده جهت أرامبخشي و خواب آوري مورد مصرف قرار می گیرند همراه با دوزهای توصیه شده، در جدول ۳-۲۲ گردآوری شدهاند. توجه: به خاطر داشته باشید، شکست درمان که به بازگشت وضعیت بیخوابی، ۷ تا ۱۰ روز پس از درمان اطلاق می شود، ممکن است مؤید حضور یک اختلال روان پزشکی اولیه یا بیماری طبی باشد که باید مورد ارزیابی قرار گیرد. استفاده طولانی مدت از داروهای خواب آوری کاری خطرناک و غيرمنطقي ميباشد

سایر کاربردهای بالینی

در جدول ۲-۲۲، بسیاری از دیگر کاربردهای بالینی گروه داروهای آرامبخش ـ خوابآور آورده شده است. داروهایی که در کنترل اختلالات صرع و همچنین به عنوان داروهای داخل

وریدی بیهوشی دهنده کاربرد دارند، در فصول ۲۴ و ۲۵ مورد بحث قرار می گیرند.

مصرف خوراکی داروهای آرامبخش ـ خوابآور کوتاه اثر جهت ایجاد آرامش و اثرات فراموشی احتمالی طی پروسههای طبی و جراحی همچون اندوسکوپی، برونکوسکوپی و همچنین دارودرمانی پیش از بیهوشی، رایج میباشد.

تجویز داروهای طولانی اثر همچون کلرودیازپوکساید، دیازپام و تا حد کمتری فنوباربیتال به صورت دوزهای تدریجاً کاهش یابنده طی مرحله قطع وابستگی فیزیکی به اتانول یا بعضی دیگر از داروهای آرامبخش ـ خوابآور، صورت میپذیرد. لورازپام تزریقی جهت سرکوب علائم ناشی از دلیریوم ترمنس اکاربرد دارد.

مسپروبامات و بسنزودیازپینها، بسه گستردگی بسه عنوان شلکنندههای عضلانی مرکزی به کار گرفته شدهاند هر چند دلیلی برای اثربخشی عمومی آنها، بدون ایجاد آرامش وجود ندارد. یک استثناء احتمالی دیازپام است که اثرات مفید شلکننده عضلانی با منشا مرکزی در موارد سفتی عضلانی از خود نشان میدهد (فصل ۲۷ را ببینید).

کاربردهای بنزودیازپینها در روانپزشکی، گذشته از درمان حالات اضطرابی، شامل موارد زیر میباشد: کنترل اولیه مانیا، کنترل وضعیتهای بیش برانگیختگی ناشی از داروها (مانند مسمومیت با فنسیکلیدین ۱/ داروهای آرامبخش .. خواب آور و در موارد نادری به عنوان ابزار تشخیصی در بیماریهای اعصاب و روانپزشکی نیز به کار گرفته میشوند.

سمشناسي داروهاي آرامبخش حخوابآور

اثرات سمى مستقيم

بسیاری از عوارض جانبی و شایع این داروها، ناشی از تضعیف واسته به دوز دستگاه اعصاب مرکزی می باشد. دوزهای نسبتاً کم باعث بروز خواب آلودگی، اختلال قضاوت و کاهش مهارتهای حرکتی، و گاهی اثرات واضح بر توانایی رانندگی، اعمال شغلی و ارتباطات شخصیتی، میگردد. به دنیال مصرف این داروها، گزارش هایی از عدم وجود حافظه حین عملکردهایی چون رانندگی خواب الوده و یا سایر رفتارهای خواب الود وجود دارد که باعث شده است FDA در این زمینه در سال ۲۰۰۷ هشدارهایی، را صادر نماید. بنزودیازپینها، ممکن است به طور قابل توجهی باعث فراموشی یس گسر ا گردند؛ این داروها به طرز معناداری، توانایی یادگیری اطلاعات جدید به خصوص اطلاعاتی که نیازمند فرآیندهای شناختی با تمرکز میباشند را مختل مینمایند. این در حالی است که یادآوری و باز شناسایی اطلاعات از پیش آموخته شده، دست تخورده باقی میماند. از این گونه اثرات در اعتمال ناراحت کننده مثل اندوسکویی استفاده می شود چرا که مقدار مناسب این داروها به بیمار توانایی همکاری با پزشک را طی انجام پروسه می دهد و متعاقب آن فراموشی روی می دهد. استفاده محرمانه از بنزودیازیینها با سودبردن از اثرات فراموش دهنده این داره، جهت تجاوزات جنسی (تجاوز به عنف)"، صورت مے گیرد. اثرات خمارکنندہ به دنبال مصرف داروهای خوابآور با نیمه عمر حذف طولانی، شایع میباشد. به همين دليل از أتجابي كه سالمندان به اين آثار حساس تر مي باشد، دوز مصرفی در آنها حدوداً نصف دوز معمول بالغین جوان می باشد. این دوز علاوه بر آن که بیخطرتر خواهد بود دارای تأثیر حدوداً یکسانی نیز در این افراد میباشد. مصرف بیش از حد داروهای آراهبخش خواب آور، شایعترین عملت قابل بسرگشت حالات هذیاتی در افراد مسن میباشد. عوارض در دوزهای بالاتر به صورت خواب آلودگی و خستگی شدید و یا علائمی شبیه مسمومیت با اتانول بروز می پابند. پزشک باید از تنوع عوارض جانبی وابسته به دوز داروها در افراد مختلف اطلاع داشته باشد. سالمندان، بيماران مبتلا به اختلالات قلبي _ عروقي، تنفسي و نارسایی کبدی، نسبت به آثار آرامبخش ـ خوابآوری این داروها حساس تر می باشند. داروهای آرام بخش _ خواب آور باعث تشدید مشکلات تنفسی در بیماران مبتلا به بیماریهای مزمن ریوی و همچنین بیماران مبتلا به آینه خواب علامتدار، میگردند.

داروهای آرامبخش ـ خوابآور از شایعترین داروهای مورد

استفاده در مسمومیتهای عامدانه می باشند. از جمله علل این امر می توان به تجویز شایع این داروها و در نتیجه در دسترس بودن فراوان این داروها اشاره کرد. بنزودیازیینها از این نظر داروهای بي خطرتري مي باشند جراكه منحني دوز ـ ياسخ آنها شيب كمي دارد. مطالعات اییدمیولوژیک انجام شده در تعیین میزان بروز مرک و میر ناشی از دارو، نیز از احتمال فوق حمایت میکنند به طوری که در یک مطالعه نشان داده شد که به ازای هر یک مبلیون قرص دبازیام، ۰/۳ مرگ اتفاق می افتد ولی به ازای هر یک میلیون کپسول سکوباربیتال ۱۱/۶ مرگ به وقوع می پیوندد. مصرف بیش از حد آلیرازولام نسبت به سایر بنزودیازیینها، خطرناک تر مر رباشد. مطمئناً عوامل دیگری به خصوص حضور سایر تضعیف کننده های دستگاه مرکزی همچون الکل نیز قادر به تأثیرگذاری بر اطلاعات فوق میباشند. در حقیقت اکثر موارد مسمومیتهای شدید، ناشی از مصرف چند دارو می باشد. در چنین مواردی، بیخطربودن بنزودیازپینها تأثیر چندانی در ييش أكهى نخواهد داشت.

مقادیر کشنده هر کدام از داروهای آرامبخش _ خوابآور، برحسب فرد و شرایط موجود، متغیر میباشد (فصل ۵۸ را ببینید). اگر نوع ماده خورده شده به زودی تشخیص داده شود و اقدامات نگهدارنده اعمال شود، حتی مسمومیت با مقادیر زیاد این داروها نیز به ندرت باعث مرگ می شود. از سوی دیگر دوز کشنده اغلب داروهای آرامبخش ـ خوابآور ـ به استثنای بنزودیازپینها و احتمالاً داروهای خواب آور جدید که مکانیسم مشابهی دارند، تقریباً تنها ۱۰ برابر دوز تجویزی معمول آنها میباشد و البته این در حالی است که تشخیص مسمومیت نیز با تأخیر انجام شود. در موارد مسمومیت شدید، علاوه بر تضعیف تنفسی به دلیل اثرات مرکزی دارو، آسپیراسیون محتویات معده (به خصوص در صورت مصرف همزمان الكل) نيز مي تواند باعث پيچيده شدن مسائل در بیمار غیرهوشیار گردد. تضعیف قلبی ـ عروقی نیز از دیگر مسائلی است که روند احیا این بیماران را دشوارتر میسازد. درمان در این بیماران شامل برقراری راه هوایی مطمئن، تهویه مکانیکی در صورت نیاز، حفظ حجم پلاسما، برون ده کلیوی و عملکرد قلبی میباشد. استفاده از داروهای اینوتروپیک مثبت همچون دوپامین نیز در مواردی باعث حفظ جریان خون کلیه میگردد. جهت تسریع حذف بعضی از این داروها، نیاز به انجام همودیالیز یا هموپرفیوژن وجود دارد (جدول ۳–۵۸ را ببینید).

فلومازنیل قادر به خنثی نمودن اثرات آرام بخش بنزودیازپینها و انواع جدیدتر اسزوپیکلون، زالپلون و زولپیدم

میباشد هر چنذ کارآزماییهای معدودی در موارد مصرف بیش از حد این داروهای خواب آور جدید، انجام شده است. اگر چه طول اثر فلومازنیل کوتاه است ولی اثرات آنتاگونیستی آن بر تضعیف تنفسي قابل پيش بيني نمي باشد و خطر ايجاد سندرم محروميت در بیمارانی که طولانی مدت از بیزودیازیین ها استفاده مىنمودهاند، وجود دارد (ادامه را ببينيد). نهايتاً اين كه در مورد كاربرد فلومازنيل در موارد مصرف بيش از حد بـنزوديازيينها، بيمار بايد تحت نظارت دقيق و اقدامات حمايتي تنفسي قرار داشته باشد. مصرف گسترده تریازولام باعث دریافت گزارشاتی مبنی بر عوارض شدید دستگاه اعصاب مرکزی در این بیماران همچون مهار گسیختگی رفتاری، هذیان و خشونتورزی شده است. از آنجایی که مهار گسیختگی رفتاری، در استفاده از هر داروی آرامبخش _ خواب آوری، دیده می شود به نظر نمی رسد تریازولام نسبت به سایر داروها، نقش بیشتری در بروز این عوارض داشته باشد. عكس العمل هاي مهار كسيخته طي درمان با بنزودیازیینها، به طور واضح ارتباط زیادی را با مصرف دوزهای بالای این داروها و همچنین خصوصیات شخصیتی افراد

سایر عوارض جانبی داروهای آرامبخش ـ خوابآور که از تأثیر این داروها بر دستگاه اعصاب مرکزی ناشی نمی شود، شیوع چندانی ندارد. واکنشهای افزایش حساسیت شامل راشهای پوستی در مواردی نادر و تقریباً به طور یکسان در مورد همه اعضای این خانواده قابل وقوع میباشد. گزارشاتی که از برو مصرف بعضی از بنزودیازیینهای خاص گزارش شده است، باعث شده است. FDA بعضی از بنزودیازیینها را در گروه D یا X مصرف بعث مصرف حین حاملگی قرار دهد. اغلب بباربیتوراتها در دسته بندی D جهت وضعیت حاملگی قرار دارند. اسزوپیکلین، دستهبندی D جهت وضعیت حاملگی قرار دارند. اسزوپیکلین، ارامتثون، زالپلون، و زولپیدم در دسته C و بوسپیرون از جهت بخویز در حاملگی در دسته B میباشد. از آنجایی که باربیتوراتها تجویز در حاملگی در دسته B میباشد. از آنجایی که باربیتوراتها بستز پورین را افزایش میدهند، مصرف آنها در بیماران یا سابقه پورفیریای حاد متناوب، پورفیریای واریگات کوپورفیریای ارثی،

تغییر در پاسخ به دارو

بسته به میزان دوز و مدت مصرف دارو، ایجاد تحمل، نسبت به اکثر اثرات فارماکولوژیک داروهای آرامبخش ـ خوابآور، متفاوت میباشد. هر چند نمی توان انتظار داشت که میزان این تحمل نسبت به همه اثرات فارماکولوژیک به یک میزان باشد. شواهد

دال بر آن است که دوز کشنده این داروها در افرادی که به طور طولانی مدت از این داروها استفاده مینمایند، تفاوت چندانی با سایر افراد ندارد. تحمل متقاطع بین انواع مختلف داروهای آرامبخش ـ خوابآور از جمله اتانول، ممکن است باعث بروز پاسخهای درمانی غیرقابل انتظار در هنگام مصرف دوزهای معمول این داروها در بیمارانی شود که اخیرا سابقه مصرف این داروها را داشتهاند. در این میان گزارشاتی اندکی در رابطه با ایجاد تحمل متقاطع حین مصرف داروهایی چون اسزوپیکلون، زولپیدم تو زالپلون به مدت کمتر از ۴ هفته، وجود دارد.

مصرف طولانی مدت داروهای آرامبخش _ خوابآور، به ویژه در صورت افزایش دوز این داروها موجب بروز واستگی میشود. این وابستگیها حتی ممکن است با وابستگی به سایر گروههای دارویی از جمله اویبیوئیدها، قابل مقاسه نماشد. تظاهرات سندرم محروميت از اين داروها مي تواند بسيار شديد و حتى تهديدكننده حيات باشد. اين علائم، در طيفي از بي قراري، اضطراب، ضعف و کاهش فشارخون ارتوستاتیک تا رفلکسهای شدید هیپراکتیو و تشنجهای ژنرالیزه متغیر می باشد. این علائم معمولاً پس از قطع مصرف داروهای آرامبخش _ خوابآور کهتاه اثر، شدیدتر میباشند. به نظر میرسد اسزوپیکلون، زولییدم و زالیلون، استنفاهایی در این مورد باشند چرا که علائم ناشی از قطع ناگهانی مصرف آنها، بسیار خفیف است. علائم این سندرم در مورد داروهایی با نیمه عمر طولانی، ملایمتر است. این اثر احتمالاً به علت حذف أهسته أنها مي باشد كه باعث حالتي شبيه قطع تدریجی این داروها می گردد. وابستگی متقاطع حالتی است که مصرف یک دارو باعث تخفیف عوارض ناشی قطع ناگهانی یک داروی دیگر می شود و این حالت به ویژه میان داروهای آرام بخش _ خواب آور، اتفاق مي افتد. يديده فوق، اساس دويهاي درمانی در کنترل وضعیتهای محرومیت از دارو می باشد. داروهای طولانی اثری جون کلرودیازیوکساید، دیازیام و فنوباربيتال جهت تسكين علائم محروميت از ساير داروهاي كوتاهاثرتر از جمله اتانول، مفيد مي باشند.

تداخلات دارویی

از شایع ترین تداخلات داروهای آرام بخش ـ خواب آور، می توان به تداخل این داروها با سایر تضعیف کنندههای دستگاه اعصاب مرکزی اشاره نمود که باعث بروز اثرات تجمعی این داروها می گردد. از برخی از فواید درمانی این تداخلات در هنگام استفاده

¹⁻ Variegate porphyria 2- Absolutely contraindicated

³⁻ Taper

تداخلات مؤثر در ایجاد تغییرات در سیستم آنزیمی کبدی متابولیزه کننده داروها، قبلاً مورد بحث قرار گرفته است (فصول ۴ و ۶۶ را ببینید).

مطالعه مورد این داروها به عنوان داروهای کمکی در بیهوشی، استفاده میشود. عدم پیشبینی چنین تداخلاتی ممکن است باعث بروز همان طور که در این فصل توضیح داده شده است فاکتورهای عواقب شدید و تضعیف بیش از حد ناشی از استفاده همزمان نانوفارماکولوژیک در مسئله خواب بسیار با اهمیت است. رژیم چندین دارو گردد. تشدید اثرات این داروها در صورت مصرف صحیح (و اجتناب از خوردن غذای سبک پیش از شام)، همزمان توشیدنیهای الکلی، ضددردهای اوپیوئیدی، داروهای ورزش، و تنظیم دقیق زمان خواب و مکان خواب در ایجاد ضدتشنج و فنوتیازینها به وضوح قابل پیشبینی میباشد، حال خواب کامل مفید خواهند بود. از مصرف مواد غذایی برکالری، أن كه مصرف همزمان اين داروها با انواع ضدهيستامينها، محرکها و مصرف رژیمهایی که پرانرژی شناخته می شود داروهای ضد فشارخون و داروهای ضدافسردگی سه حلقهای، نیز بایستی اجتناب شود (به ویژه در نیمه دوم روز)، در اثرات قابل پیش بینی کمتری ایجاد مینماید. صورتی که مشکل اختلال خواب همچنان وجود داشت داروهای جدید خوابآور (نظیر اسزوییکلون، زالیلون،

PRe Pa Rations a Vaila Ble

زولییدم) می تواند برای مدت کوتاهی مصرف شود.

A STATE OF THE PARTY OF THE PAR	
	ien Zo Din Ze Pines
Alprazolam	Generic, Xanax
Chlordiezepoxide	Generic, Librium
Clonazepam	Generic, Tranxene
Clorazepate	Generic, Klonopin
Diazepam	Generic, Valium
Estazolam:	Generic, ProSom
Flurazepam	Generic, Delmane
Lorszepam	Generic, Ativan
Midazolam	Generic, Versed
Оказерат	Generic, Serax
Quazepam	Generic, Doral
Temazepam	Generic, Restoril
Triazolam	Generic, Halcion
	en Zo Dig Ze Pin e: antu Go a int
Humazenil	Generic, Romazicon

	Na RBit Unites
Amobarbital	Amytal
Mephobarbital	Mebaral (withdrawn)
Pontobarbital	Generic, Nembutal Sodium
Phenobarbital	Generic, Luminal Sodium
Secobarbital	Generic, Seconal
mis	Cellancols DRI Gs
Buspirone	Generic, BuSpar
Chloral hydrate	Generic, Aquachloral Supprettes
Eszopiclone	lunesta
Hydroxyzine	Generic, Atarax, Vataril
Meprobamate	Generic, Equanil, Miltown
Paraidehyde	Generic
Ramelteon	Rozerem
Zaicpion	Sonata
Zoipidem	Genene, Ambien, Ambien-CR

گاربودهای بالینی فارماگوگینتیک، سمیت و تداخلات وضعتهای خاد اضطرابی، نیمه عمر از ۲ تا ۳۰ ساعت فعالیت خورای، متابولیسم کبدی ـ
اختلال اضطرابی ژنرالیزه بیخوابی و سایر اختلالات خواب، شلشن عضلات
اسكاتي، بي حسي (درمان كمكي) اختلالات صرع
کنترل مسمومیتهای ناشی از بنزودیازیین
بالمعوشي (البويتال)،
اختلالات تشنج (فنوبارييتال)

	H		حلاصة: داروهاي ارامس بحس -حواب اور (ادامه)	حلاصه: داروهای ا
فارماكوكينتيك، سميت و تداغلات	كاربردهاي باليني	12/10	ويركرودها ومثالها مكانيسم عمل	زير كرومما ومثال
			47	خوابأورهاي جديدتر
اختلالات خواب، به ویژه فعالیت خوراکی. نیمه عمرهای کوتاه سوبستراهای CYP،	اختلالات خواب، به ويزه ا	شروع اثر سريع با اثرات فراموشي دهنده	بــه گونهای انتخابی بـه زيرگروهی از	• اسروپيکلون
سمیت: گسترش اثرات تضعیف کننده بر CNS. ایجاد وابستگی،	انواعمی که اختلالات در ،	كم يا تضعيف سايكوموتور و خوابالودكي	گيرندههاي GABAA متصل مينشوند.	• زالبلون
تلاخلات: اثرات مضاعف تضميفكننده ير CNS همراه با اتانول	مرطه أغاز به حواب رفتن ا	روز بعد	همجون يتروديازيين ها هيريلاريزاسيون	· (chure
و بسیاری دیگر از داروها	هي بأشف.		غشايي رامي افزايند	
			ملاتونين	أكونيست كيرنده ملاتونين
فعاليت خوراكي. متابوليتهاي فعال ناشي از CYP1A2	اختلالات خواب، به ویژه	شروع اثر سريع در خواب رفتن همراه با	تحریک گیرندههای MT, و MT در	• راملتون
سعيت: سرگيجه، خستگي، تغييرات اندوكرين.	انواعی که اختلال در مرحله	احتمال كم بازگشت بي خوابي يا ايجاد	هستههای سوپراکیاسماتیک در CNS	
تداخلات: فلووكسامين، متابوليسم أن را مهار ميكند	أغاز به خواب رفتن ميباشد	علايم سندرم ترك		
	یک داروی کسترل کستده			
	نمى ياشد			
		۲۴ ساعته مصرف ميشود	تاسیملترون: اگونیستهای MT_2 و MT_2 اخیراً برای اختلالات خواب ۲۲ ساعته مصرف میشود	اسيملترون: أكونيس
			TH-S	Reimmin Sacies TH-2
وضعيتهاي اضطراب فداليت خوراكي. متابوليت فعال توليد ميكند نيمه عمر كوتاه	وضعيتهاي اضطراب	شروع اثر آهسته (١٠٢ مفته) اثرات ضد	مكائيسم عمل دقيقي نعارد أكونيست	• بوسيترون
است. سميت: تاكىكاردى، پاراستزى، اختلالات گوارشى.	ژنراليزه	اضطراب نقايص خفيف سايكوموتور با	نسبی بر سطح گیرنده F-HT ولی تمایل	
The Art and CYP3A4 of a sold control of the CYP3A4		ساير تضميف كتندمهاي CNS اثر تجمعي	li my Dacitoslo CO ing another	
		idec	مىياشد	

الكلها



مطالعه مور د

دانشجوی ۱۸ سالهای طی یک مهمانی دوستانه، از ساعت ۱۸:۳۰ دقیقه بعد از ظهر شروع به آشامیدن الکل میکند. وی و دوستانش از ساعت ۱۸:۳۰ تا حوالی نیمه شب، شروع به آشامیدن آبجو و ویسکی میکنند و سپس وی جهت ادامه حس سرخوشی، باقی بطری rum را نیز سر میکشد. پس از مدتی به دنبال احساس تهوع، روی نیمکت دراز میکشد و به تدریج هوشیاریاش را از دست میدهد. دو تا از همشاگردیهایش وی را بلند کرده، به اتاق خواب میبرند، وی را روی شکم خوابانده و سطل آشغالی را کنار وی قرار میدهند. ۱۰ دقیقه بعد که به وی سر میزنند او را غیرهوشیار و در حالی که سر و صورتش را با محتویات استفراغ شده آلوده است، مییابند. از آنجایی که

همکلاسی وی به جای ۹۱۱، با پلیس تماس میگیرد، اقدامات درمانی با تأخیر انجام می شود. پس از اعلام مجدد به اورژانس، آنها در محل حاضر شده و متوجه می شوند که فرد مورد نظر نفس نمی کشد که علت آن داخل شدن ذرات غذایی حین استفراغ به نای بوده است. وی به سرعت به بیمارستان انتقال می یابد. پس از دو روز کما، وی در بیمارستان فوت می کند. غلظت الکل موجود در خون این فرد طی مدت کوتاهی پس از رسیدن به بیمارستان، ۵۱۰ سوده است. علت مرگ بیمار جه بوده است؟ اگر وی زودتر مراقبتهای درمانی را دریافت می مینمود آیا امکان داشت بتوان از مرگ وی جلوگیری نمود؟

مانند بسیاری از داروهای آرامبخش ـ خواب دیگر، دوزهای کم تا متوسط الکل اضطراب را تسکین میدهد و باعث پرورش احساس خوببودن و سرخوشی در افراد میشود. از سوی دیگر الکل یکی از شایع ترین داروهای مورد سؤمصرف در سراسر دنیا میباشد که هزینههای پزشکی و اجتماعی زیادی را به بار میآورد. در ایالات متحده، حدوداً ۲۵ درصد جمعیت بزرگسال، به طور مرتب، الکل مینوشند. اکثر این افراد از اثرات آرامبخش الکل سود میبرند بدون آن که با مصرف بیرویه، سلامت خود را به خطر بیندازند ولی حدود ۸ درصد جمعیت عمومی در ایالات متحده اختلال مصرف الکل دارند. افرادی که الکل را در متحده اختلال مصرف الکل دارند. افرادی که الکل را در موقعیتهای خطرناک مصرف میکنند (برای مثال نوشیدن الکل

الکل، به ویژه به صورت اتیل الکل (اتانول) جایگاه ویژهای در تاریخ بشر به قدمت ۸۰۰۰ سال دارد. در جامعه غربی و تا قبل از قرن ۱۹ آبجو و شراب جزء اصلی زندگی روزانه افراد بوده است. نوشیدنیهای سبک الکلی در آن زمان به آب ترجیح داده می شده است چرا که نوشیدن آب در آن زمان بابیماریهای حاد و مزمن چندی همراه بوده است. این نوشیدنیها به عنوان اصلی ترین نوشیدنی روزانه، کالری و مواد تغذیهای مورد نیاز را تأمین می کرده است. با بهبود سیستم بهداشت و تصفیه آب در قرن نوزدهم، آب جو و شراب به تدریج اهمیت خود را به عنوان جزء اصلی رژیم غذایی از دست داد و مصرف نوشیدنیهای الکلی به ویژه انواع تقطیر شده با غلظتهای بالاتر، در بسیاری از جوامع به جایگاه امروزه خود به عنوان یک تفنن بازگشت.

امروزه، الكل به طور گسترده مورد مصرف قرار مىگيرد.

¹⁻ Alcohol-use disorder

و رانندگی و یا ترکیب الکل با سایر داروها) و یا علیرغم عوارض ناشی از الکل، همچنان به مصرف ادامه میدهند. در واقع از سوءمصرف الکل ارنج میبرند (فصل ۳۳ را ببینید). افرادی که وابستگی به الکل آ دارند ویژگیهای سوءمصرف الکل را داشته و علاوه بر آن وابستگی فیزیولوژیکی (تحمل به الکل و علائم و نشانههای ناشی از قطع مصرف) به الکل را نشان میدهند. این افراد همچنین در کنترل نوشیدن الکل خود توانایی لازم را نداشته و مدت زمان زیادی را به نوشیدن الکل اختصاص میدهند. اختلالات مصرف الکل بسیار پیچیده بوده که مؤلفههای ژنتیکی نیز به اندازه فاکتورهای محیطی در پیدایش آن دخیل هستند.

هزینههای اجتماعی پزشکی اعتیاد به الکل، سرسامآور است. تخمین زده می شود، حدود ۳۰ درصد از افرادی که به مراکز درمانی مراجعه می کنند، دارای مشکلات الکلی همزمان نیز می باشند. از سوی دیگر بیماران مبتلا به الکلیسم مزمن، اغلب از پیش آگهی بدتری نیز برخوردار میباشند. در مجموع، سالانه هزاران کودک در ایالات متحده متولد می شوند که از نقایص مرفولوژیک و عملکردی ناشی از مواجه با الکل قبل از تولد، رنج می برند. با وجود سرمایه گذاری های عمده و بسیاری از تحقیقات پایه، الکلیسم همچنان به عنوان یک بیماری شایع مزمن، با درمان دشوار، تلقی می گردد.

اتانول و بسیاری دیگر از الکلها با اثرات سمی بالقوه، گاهی در مقادیر بسیار بالا در صنعت و نیز بهعنوان سوخت کاربرد دارند. علاوهبر اتانول، مسمومیت با متانول و اتیلن گلیکول نیز در حدی به وقوع می پیوندند که ارزش مطرحشدن در این فصل را داشته باشند.

■ فارماکولوژی پایه اتانول

فارما كوكينتيك

اتانول، مولکولی کوچک و محلول در آب می باشد که به سرعت از طریق دستگاه گوارش جذب می گردد. غلظت الکل در خون پس نوشیدن الکل در حالت ناشتا، طی ۳۰ دقیقه به حداکثر میزان خود می رسد. در حضور مواد غذایی در معده، این سرعت کاهش می باید چرا که مواد غذایی جذب گوارشی الکل را کاهش می دهند. انتشار آن نیز سریع می باشد و تقریباً غلظت آن در بافتها به میزان غلظت آن در خون می رسد. حجم توزیع اتانول تقریباً به میزان کل آب بدن (۱۷۲۸–۱۵۰۵) می باشد. نوشیدن میزانهای مساوی الکل در دو جنس، باعث ایجاد سطوح میزانهای مساوی الکل در دو جنس، باعث ایجاد سطوح

بالاتری از الکل در خون زنان میگردد. علت این امر را شاید بتوان در کمتربودن محتوی کل آب در زنان نسبت به مردان و همچنین تا حدی ناشی از تفاوتها در متابولیسم فاز اول الکل، دانست. غلظت اتانول در دستگاه اعصاب مرکزی (CNS) نیز به سرعت افزایش می یابد. چرا که مغز بخش عمدهای از جریان خون عمومی را دریافت می دارد و اتانول نیز قادر است به سادگی از غشاهای زیستی عبور نماید.

بیش از ۹۰ درصد اتانول مصرف شده در کبد اکسیده می شود. بخش عمده ۱۰ درصد باقی مانده از طریق ریهها و ادرار رفع می گردد. دفع مقادیر کم ولی مداوم الکل از ریهها، اساس انجام آزمایش الکل تنفسی را فراهم می آورد، آزمونی که حد قانونی و توانایی رانندگی در صورت نوشیدن الکل را در بسیاری از کشورها تعیین می نماید. براساس غلظتی که اتانول در خون ایجاد می نماید، سرعت اکسیداسیون آن از فارما کوکینتیک درجه صفر، پیروی می نماید. به همین علت، اکسیداسیون آن وابسته به میزان و زمان مصرف الکل نمی باشد. بدن یک فرد بزرگسال سالم، قادر و زمان مصرف الکل نمی باشد. بدن یک فرد بزرگسال سالم، قادر متابولیزه نماید، این میزان حدوداً، معادل یک نوشیدنی (۱۰۵۳ میران) از مشروب سنگین ۸۰ درصد تقطیر شده) می باشد.

دو مسیر عمده متابولیسم الکل به استالدئید در شکل ۱-۲۳ نشان داده شده است. سپس استالدئید طی یک فرآیند متابولیک، اکسید می گردد.

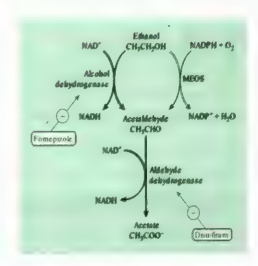
A. مسير الكل دهيدروژناز

مسير عمده متابوليسم الكل، آنزيم الكل دهيدروژناز (ADH) ميباشد. خانوادهاي از آنزيمهاي سيتوزولي كه تبديل الكل به استالدئيد راكاتاليزه مينمايند (شكل ۱-۲۳، چپ). بخش اعظم اين آنزيم در سلولهاي كبدي موجود ميباشد ولي مقادير كمي از آن در ساير ارگانها، همچون مغز و معده نيز يافت شده است. تنوع ژنتيكي قابل توجهي در آنزيم ADH وجود دارد كه سرعت آسيبپذير به اختلالات سوءمصرف الكل را تغيير ميدهند براي مثال يك آلل ADH (آلل 2*ADH1B) كه سبب تبديل سريع اتانول به استالدهيد ميشود، به نظر نقش حفاظتي خاصي در واستگي الكل در چندين جمعيت نژادي و به ويژه آسياي شرقي دارد.

¹⁻ Alcohol abuse

²⁻ Alcohol abuse

³⁻ Alcohol dehydrogenase



شكــل ۱-۲۳. متابوليسم الكل توسط الكل دهيدروزناز و سيستم ميكروزومي اكسيدكننده اتانول (MEOS). الكـل دهيدروزناز و آلدثيد دهيدروزناز، به ترتيب توسط فومپيزول و ديسولفيرام، مهار ميشوند. *NAD= نـــيكوتين آدنـــين آمـــيد دىنـــوكلثوتيد؛ NADPH™ نيكوتين آميد آدنين دىنوكلثوتيد فسفات.

میزان متابولیسم الکل توسط ADH موجود در معده، در مردان قابل توجه است ولی این میزان در زنان بسیار ناچیز است که به نظر میرسد به علت کمتر بودن سطح آنزیم در معده آنان میباشد. این تفاوت متابولیسم الکل در دو جنس، احتمالاً منجر به تفاوت غلظت الکل در خون میگردد که در بالا به آن اشاره شد.

حین تبدیل الکل به استالدئید توسط ADH، یون هیدروژن از الکل به کوفاکتور نیکوتین آمید آدنین دینوکلتوتید ((*NAD) مستقل شده و در نتیجه NADH ایجاد میشود. بینابرایین اکسیداسیون اتانول، مقادیر متنابهی کوفاکتورهای احیا شده به ویژه NADH به وجود میآورد. به نظر میرسد تولید مقادیر زیاد نامی در ایجاد اختلالات متابولیک ناشی از الکلیسم مزمن و هسمونین اسیدوز لاکتیک و همیوگلیسمی که عمدتاً طی مسمومیت حاد با الکل رخ میدهد، نقش داشته باشد.

B. سیستم میکروزومی اکسیداسیون اتانول (MEOS) این سیستم آنزیمی، همچنین به عنوان سیستم اکسیداز با عمل مختلط نیز شناخته می شود. کوفاکتور این سیستم که در متابولیسم اتانول دخیل است، NADPH می باشد (شکل ۱–۲۳،

راست) که عمدتاً از سیتوکروم AA4 P450 نشکیل شده است (رجوع به فصل ۴).

مصرف مزمن اتانول، باعث القاء فعالیت MEOS می شود. نتیجه آن که مصرف مزمن الکل، نه تنها متابولیسم الکل را به نحو قابل مالاحظهای افزایش می دهد، بلکه کلیرانس سایر داروهایی را نیز که توسط سیتوکروم P450 سیستم MEOS حذف می شوند، را نیز افزایش داده و به موجب آن باعث تولید محصولات جانبی و سمی ناشی از واکنشهای P450 می گردد (توکسینها، رادیکالهای آزاد و P450).

C. متابوليسم استالدئيد

به نظر می رسد، اکثر استالدئید ساخته شده از اتانول در کبد، توسط آلدئید دهیدروژناز وابسته به NAD میتوکندریال (ALDH) کاتالیز می شود. محصول جانبی این واکنش، استات (شکل 1-1) می باشد که نهایتاً به 1-10 و آب متابولیزه می شود یا جهت ساخت استیل کوا صرف می شود.

دی سولفیرام ، مهارکننده اکسیداسیون استالدثید می باشد و جهت بازداشتن افراد وابسته به الکل از نوشیدن الکل به کار گرفته می شود. مصرف الکل در حضور دی سولفیرام باعث انباشته شدن استالدئید و در نتیجه ایجاد بعضی واکنش های ناخوشایند، همچون برافروختگی صورت، تهوع، استفراغ، سرگیجه و سردرد می گردد. مصرف همزمان الکل با بعضی از داروها (مانند مترونیدازول، سفوتتان، تری متوپریم) با مهار ALDH باعث ایجاد واکنش های شبه دی سولفیرام می شود.

بعضی از مردم، عمدتاً نژادهای آسیایی شرقی به طور ژنتیکی دچار اختلال عملکرد ALDH میتوکندریال (که توسط ژن ALDH مرتگشایی میشود) میباشند. زمانی که این افراد الکل مینوشند، غلظت استالدئید در خون این افراد افزایش مییابد و حالاتی از واکنشهای مهلک را تجربه مینمایند. یعنی حالاتی مشابه آن چه مصرف همزمان دیسولفیرام و الکل ایجاد مینماید. این شکل از NADH که فعالیت کاهش یافته دارد نقش حفاظتی قدرتمندی در برابر اختلالات مصرف الکل دارد.

فارما کودینامیک مصرف حاد الکل A. دستگاه اعصاب مرکزی

دستگاه اعصاب مرکزی به وضوح تحت تأثیر مصرف حاد الکل

¹⁻ Nicotine adenine dinucleotide

²⁻ Microsomal ethanol oxidizing system

³⁻ Mitochondrial NAD-dependent aldehyde dehydrogenase

⁴⁻ Disulfiram

جدول ۱-۲۳. غلظت خونی الکل ۱ (BAC) و تظاهرات بالینی در هر یک فردمعمولی

تظاهرات باليني	BAC(mg/dL)
آرامبحش، حس ذهنی "مست"، کاهش زمان	۵۰-۱۰۰
عكسالعمل	
اختلال عملكرد حركتي، تكلم بريدهبريده، عدم	1
تعادل (أتاكسي)	
استفراغ، کاهش هوشیاری	Y T
کما	r
سرکوب تنفسی، مرگ	>4
9.75	1 1

۱. در بسیاری از مناطق ایالات متحده، غلظتهای خونی بالای mydL مدرک در جوانان زیر ۲۱ سال، مدرک کافی جهت تفهیم اتهام رانندگی تحت تأثیرات الکل به شمار میرود.

قرار می گیرد. الکل باعث أرام بخشی و تسکین أضطراب می شود. دوزهای بالاتر الکل باعث اختلال تکلم، عدم تعادل، اختلالات قضاوت و رفتارهای مهار گسیخته می گردد، وضعیتی که از آن اغلب به عنوان مسمومیت یا مستی یاد می شود (جدول ۱-۲۳). با افزایش سطح خونی الکل، این اثرات بیشتر خود را نمایان مىسازند چرا كه چند ساعت بعد از نوشيدن، تحمل حاد" ايجاد می شود. در الکلیهای مزمن که نسبت به این گونه اثرات الکل، تحمل ایجاد شده است، بروز این گونه علائم عنصبی، نیازمند مصرف دوزهای بالاتری از الکل میباشد. به عنوان مثال، الكليكهاي مزمن ممكن است در حضور غلظت الكل خوني حدود ۳۰۰-۴۰۰mg/dL، همچنان هوشیاری خود را حفظ نموده یا علائم خفیفی از خود نشان دهند، حال آن که هوشیاری یک فرد معمولی با مصرف این میزان، به شدت کاسته شده و یا حتی فرد وارد کما می گردد. دوزهای کم تا متوسط الکل عالوه بر کاهش دقت و مهار فرآیند پردازش اطلاعات، مهارتهای حرکتی فرد به ویژه مهارتهای ضروری جهت رانندگی را نیز به میزان قابل توجهی کاهش میدهند. به طور تقریبی در ۴۰-۳۰ درصد مهارد تصادف منجر به مرگ در ایالات متحده، حداقل یک نفر که در حالت مستی رانندگی میکرده است و غلظت الکل خون وی بالاتر از میزان قانونی بوده است، عامل مرگ یک انسان جوان گردیده است.

همچون سایر داروهای آرامبخش ـ خوابآور، الکل نیز باعث سرکوب دستگاه اعصاب مرکزی میشود. دوزهای بالای آن موجب، کما، اختلالات تنفسی و مرگ میگردد.

اتانول، بسیاری از پروتئینهای غشایی مسیرهای

سیگنال دهنده، از جمله گیرندههای نوروترانسمیتری آمینها، اسیدهای آمینه، اوپیوئیدها و نوروپیتیدها، آنزیمهای چون Na+/K+/ATPase، أدنيل سيكلاز، فسفوليباز C ويرثه فسفواینوزیتید ، یک ناقل نوکلئوزیدی و کانالهای یونی را تحت تأثیر قرار میدهد. بیشتر توجهات بر مسیرهای گلوتامات و ، GABA به عنوان نوروترانسمیترهای اصلی تحریکی و مهاری CNS معطوف شده است. مواجه حاد با اتانول، فعالیت گاباآمینوبوتریک اسید (GABA) را بر سطح گیرندههای GABA افزایش می دهد. این نتیجه از آنجا حاصل شده است که مقلدهای گابا قادر به ایجاد بسیاری از اثرات ناشی از مصرف حاد اتانول مى باشند، حال أن كه أنتاكونيستهاى GABA بعضى از اعمال اتانول را مهار مینمایند. اتانول، توانایی گلوتامات را در گشودن کانالهای کاتیونی در ارتباط با N- متیل -D- آسپارات (NMDA) مهار مینماید. گیرندههای NMDA در بسیاری از کارکردهای شناختی از جمله حافظه و یادگیری، دخیل میباشند. «دوره خاموشی" مورهای از فقدان حافظه میباشد که در حضور مقادير بالاي الكل اتفاق مي افتد. احتمالاً مهار فعاليت كيرنده NMDA در ایسجاد ایسن پدیده نقش دارد. در نهایت، کارازمایی هایی که با رویکردهای جدید ژنتیکی در دست انجام است، اطلاعات با ارزشی را از تأثیرات مستقیم و غیرمستقیم الكل فراهم نمودهاند. در سالهای اخیر، مطالعات بر گونههای جهش یافته کرمها و مگسها ضمن نشان دادن اهمیت هدفهای شناخته شده قبلی، به شناخته شدن هدفهای جدید شامل كانالهاي پتاسيمي تنظيم شونده باكلسيم وكانالهاي پتاسيمي وابسته به ولتار انجام شده است (که ممکن است هدف اصلی اتانول باشند) کمک نموده است.

B. قلب

افت قابل توجه انقباض عضلات قلب در افرادی که به طور حاد مقادیر متوسطی از الکل (غلظت خونی بالای ۱۰۰mg/dL) را استفاده نمودهاند، مشاهده شده است.

C. عضلات صاف

اتانول، یک متسعکننده عروقی، است و احتمالاً هم اثرات مرکزی تعیین دقیق نقش هدفهای متعدد مستقیم و غیرمستقیم دارویی مانند اتانول، که قدرت و اختصاصی بودن کمی دارد ولی در عین

¹⁻ Blood alcohol concentration

²⁻ Drunkenness 3- Acute tolerance

⁴⁻ Phosphoinositide-specific phospholipase

⁵⁻ Blackovt

کرمها، مکس ها و موش های الکلی، چه چیزی درباره الکل به ما میگویند؟

حال تنظیمکننده رفتارهای پیچیده میباشد، بسیار دشوار میباشد و تاکنون نیز غیرقابل دسترس بوده است. در حال حاضر، استفاده روزافزون از پژوهشهایی با رویکردهای ژنتیکی، نسبت به مطالعات نوروبیولوژیک استاندارد، رواج یافته است. سه سیستم حیوانی که تکنیکهای قدرتمند ژنتیکی در آنها قابل انجام است، شامل موشها، مگسها و کرمها میباشند که نتایج محسورکنندهای به بار آوردهاند.

گونههایی از موش ها با حساسیت غیرطبیعی به الکل، از سالها پیش توسط روشهای تغذیهای و برنامههای انتخابی، مورد شناسایی قرار گرفته بودند. با به کارگیری نقشه ژنتیکی و تکنیکهای توالی سازی ۱، یژوهشگران پیشرفتهایی در تعیین ژنهای دخیل در این صفات، حاصل شده است. یک رویکرد بسیار هدفمند، استفاده از موشهای ترانس ژنیک جهت انجام آزمون در رابطه با ژنهای مورد ظن میباشد. به عنوان مثال، پس از آن که مطالعات پیشین میان اتانول و نوروییتید Y (NPY) ارتباطاتی را کشف نمودند، محققان جهت ارزیابی این ارتباط از دو مدل موشهای ترانس ژنیک بهره گرفتند. آنها دریافتند، گونهای از موش ها که فاقد ژن NPY مے باشند ـ موشهای فاقد NPY نسبت به گروه کنترل، مقادیر بیشتری اتانول می نوشند و حساسیت کمتری به آثار آرامیخشی اتانول نشان میدهند. همان طور که انتظار میرفت، افزایش بیان NPY در مغز باید باعث افزایش حساسیت موشها به الکل گردد. در همین راستا گونهای از موشرها که ژن NPY بیش از حد معمول بروز یافته بود، نسبت به گروه کنترل، الکل کمتری نوشیدند هر چند میزان تغذیه و نوشیدن آب در آنها تفاوتی با یکدیگر نداشت. پژوهشهای انجام شده با دیگر مدلهای موشهای فاقد ژن خاص، مؤید نقش مرکزی الکل بر مولکولهای پیامرسانی است که از مدتها پیش گمان میشد، در این امر دخیل بودهاند (به عنوان مثال، مGABA، گلوتامات، دویامین، اوپیوئید و گیرندههای سروتونین) و همچنین منجر به معطوفشدن توجهات به کاندیداهای جدیدی چیون NPY، و هورمون آزاد کننده کورتیکوترویین گیرندههای کانابینوئیدی، کانالهای یونی و پروتثین کیناز C شده است.

تصور آن که موش ها پاسخهای رفتاری قابل سنجش در مواجه با الكل نشان دهند، چندان دور از انتظار نيست ولي تصور كرمها و مگس هاي ميوه الكلي، حقيقتاً غيرقابل انتظار است. در واقع پاسخ هر دو این بیمهرگان به اتانول مشابه ياسخهاي بستانداران بوده است. مكس ميوه دروزوفيلا ملانگاستر "، در مواجه با بخار اتانول، در غلظتهای کم، فعالیت حرکتی (لوکوموشن) افزایش یافتهای از خود نشان دادند ولی در مواجه با غلظتهای بالاتر، این حرکات به تدریج هماهنگ، آهسته و سرانجام محو گردیدند. رفتار توسط دوربینهای لیزر بسیار پیشرفته و روشهای تصویربرداری ثبت گردید و مگس های حساس و غیرحساس توسط ستون کروماتوگرافی از یکدیگر تفکیک شدند. همچنین کرمی به نام کانورهابدیتیس الگانس ٔ نیز به طور مشابه در دوزهای کم الکل، از خود افزایش فعالیت حرکتی (لوکوشن) و در دوزهای بالاتر، کاهش فعالیت حرکتی و کرختی و اختلال تخمک گذاری (صفتی که از آن می توان به عنوان یک ابزار غربالگری صحیح جهت یافتن موشهای جهش یافته، مقاوم به اتانول استفاده کرد) نشان دادند. مزایای استفاده از مدلهای حیوانی مگسها و کرمها در یژوهشهای انجام شده در رابطه با اتانول، نوروآناتومی نسبتاً ساده این حیوانات، امکان انجام تکنیکهای دستکاری ژنتیکی در این حیوانات، وجود موتاسیونهای شناخته شده و کندهای ونتيكي كاملاً يا تقريباً يافته شده، بوده است. ييش از اين، یافته های بسیاری در رابطه با نقش پروتئین کاندید در اثرات اتانول بر مگیررها، حاصل شده بود. با مطالعه بر Celegans، یژوهشگران شواهدی مبنی بر نقش کانالهای پتاسیمی BK وابسته به ولتاژ و کانالهای پتاسیمی فعال شونده با کلسیم، به عنوان اهداف مستقيم اتانول، به دست آوردند اين كانالها كه توسط اتانول فعال میشوند در مکسها و مهرهداران، بسیار شبيه مي باشند. مطالعات ژنتيكي اين گونه مدلها، اطلاعاتي را به همراه خواهد آورد و به ما در انجام مطالعات متمرکز بر تأثیرات مهم و پیچیده اتانول در انسان، کمک شایانی خواهد نمود.

¹⁻ Sequencing techniques

³⁻ Drosophila melangaster

²⁻ NPY Knockout mice

⁴⁻ Caenorhabditis elegans

(افت فعالیت مرکز وازوموتور) و هم تأثیرات مستقیم آن بر شلکردن عضلات صاف (به مدد متابولیت آن استالدئید) در بروز چنین عملی نقش دارند. در موارد مصرف دوزهای بالای الکل، سردی دست و پا از نشانههای هیپوولمی ناشی از اتساع عروقی، به شمار میروند. اتانول همچنین دارای اثرات شلکننده بر عضلات رحم میباشد و تا قبل از معرفی شلکنندههای رحمی جدیدتر و بیخطرتر (همچون آنتاگونیستهای کانال کلسیمی)، به صورت تزریق داخل وریدی جهت مهار زایمان زودرس، مورد استفاده قرار میگرفته است.

عواقب مصرف مزمن الكل

مصرف مزمن الكل، تأثيرات بسيار عميقي بر فعاليت بسياري از ارگانهای حیاتی ـ به ویژه کبد و عضلات اسکلتی ـ و همچنین دستگاههای عصبی، گوارشی، قلبی _ عروقی و ایمنی بر جا میگذارد. از آنجایی که در مقایسه با سایر داروهای مورد سوءمصرف (همچون کوکائین، اپیوئیدها و آمفتامینها) داروی کم قدرتی است، ایجاد مسمومیتهای ناشی از آن نیازمند غلظتهایی هزاران برابر سایر داروها میباشد. به همین دلیل، اتانول در مقادیری که نسبت به سایر داروهای فارماکولوژیک به طور نامعمولی زیاد است، مورد مصرف قرار میگیرد. آسیبهای بافتي ناشي از مصرف مزمن الكل، هم به علت اثرات مستقيم الکل و استالدهید و هم به علت نتیجه فرآیندهای متابولیک تولید میزان زیادی از یک ماده متابولیک فعال میباشد. از مکانیسمهای خاصی که در آسیبهای بافتی به آنها اشاره شده است، مى توان به افزايش استرسهاى اكسيداتيو ناشى از تخليه گلوتاتیون، اسیبهای میتوکندریال، اختلال در تنظیم فاکتورهای رشد و تقویت آسیبهای ناشی از سیتوکین، اشاره نمود.

مصرف مزمن مقادیر زیاد الکل، با افزایش خطر مرگ و میر همراهی دارد. از جمله مرگهایی که رابطه نزدیکی با مصرف اتانول دارند، می توان به مرگهای ناشی از بیماریهای کبدی، سرطانها، تصادفات و خودکشیها، اشاره نمود.

A. کبد و دستگاه گوارش

بیماریهای کبدی از شایعترین عوارض طبی سؤمصرف الکل محسوب می شوند؛ حدوداً ۱۵ تا ۳۰ درصد الکلیهای قهار که به طور طولانی مدت، الکل می نوشند، سرانجام به بیماریهای کبدی شدید مبتلا می گردند. کبد چرب الکلی، وضعیتی قابل برگشت است که ممکن است به هپاتیت الکلی و در نهایت سیروز و نارسایی کبدی منجر شود. در ایالات متحده آمریکا، سؤمصرف

طولانی مدت الکل عامل نخست ایجاد سیروزهای الکلی و نیاز به پیوند کید می باشد. خطر ایجاد بیماری کبدی هم به میزان مصرف روزانه الكل و هم به طول زمان سؤمصرف الكل وابسته مىباشد. به نظر مىرسد خانمها بيشتر از آقايان مستعد به ابتلا عوارض کیدی ناشی از الکیل باشند عفونتهای همزمان با هیاتیت B و C خطر ایجاد بیماریهای کبدی را افزایش می دهد. یاتوژنز بیماری کبدی ناشی از الکل، فرآیندی چند عاملی است که از یکسو می توان به تجمع متابولیت های اکسیده شده اتانول در کید، به هم خوردن اکسیداسیون و سنتز اسیدهای چرب و فعال کردن سیستم ایمنی درونزادی بدن با اثر مستقیم الکل و متابولیتهای آن و اثر اندوتوکسینهای باکتریایی بر کبد (افزایش این باکتری ناشی از تأثیر الکل بر فلور باکتریال دستگاه گوارش مىباشد) اشاره نمود. از آنجايي كه به نظر ميرسد افزايش فاكتور نکروز توموری α' که یک سیتوکین پیش التهایی می باشد در مدلهای حیوانی و همچنین بیماران مبتلا به اختلالات کبدی ناشی از الکل، نقش محوری را در پیشبرد بیماری کبدی ناشی از الکل دارا باشد و می تواند به عنوان هدف درمانی مطرح گردد.

سایر بخشهای دستگاه گوارش نیز ممکن است دچار آسیب گردند. مصرف طولانی مدت الکل، از شایعترین علل پانکراتیتهای مزمن در جهان غرب محسوب می شود. الکل علاوه بر تأثیرات مستقیم مهم بر سلولهای آسینار پانکراس، نفوذپذیری اپی تلیال پانکراس را تغییر داده و باعث تشکیل تودههای پروتئینی و سنگهای کربنات کلسیم می گردد.

الکلیهای مزمن، مستعد ابتلا به گاستریت و همچنین در خطر افزایش دفع پروتئین از خون و پلاسما طی نوشیدن الکل قرار دارند که ممکن است به کم خونی و یا سؤتغذیه پروتئین متجر شود. الکل همچنین به روده کوچک، صدمه زده و باعث اسهال، کاهش وزن و بسیاری از کمبودهای ویتامینی میگردد. سؤتغذیه ناشی از کمبود رژیم غذایی و ویتامینها به علت سؤجذب، مسالهای شایع در افراد الکلیک میباشد. در این میان به ویژه سؤجذب ویتامینهای محلول در آب شدید میباشد.

B. دستگاه عصبی

۱. تحمل و وابستگی، مصرف دوزهای بالای الکل طی زمانی طولانی، باعث ایجاد تحمل و وابستگی فیزیکی و فیزیولوژیکی به الکل میگردد. تحمل نسبت به تأثیرات سمی الکل، فرآیندی بسیار پیچیده است که اثرات آن بر ایجاد تغییرات در دستگاه عصبی همانند اثرات متابولیک آن که پیشتر ذکر شد، به خوبی

شناخته شده نمی باشد. همانند سایر داروهای آرام بخش خواب آور، محدودهای در ایجاد تحمل وجود دارد و افزایش جزئی دوز سمی این دارو تنها با طولانی شدن مدت مصرف الکل، روی می دهد.

افراد الکلی مزمن، زمانی که مجبور میشوند تا میزان الکل مصرفی خود را کاهش دهند یا قطع نمایند، علائمی از سندرم محرومیت را تجربه مینمایند که نشانه وابستگی فیزیکی آنها به دارو میباشد. از علائم کلاسیک محرومیت از الکل میتوان به بیش تحریکی (در موارد خفیف)، تشنجها، سایکوز توکسیک و دلیریوم ترمنس (در موارد شدید)، اشاره نمود. دوز، سرعت و طول زمان مصرف الکل، تعیین کننده شدت سندرم محرومیت میباشد. در موارد مصرف بسیار زیاد الکل، حتی کاهش سرعت مصرف هم باعث ایجاد علائم محرومیت میگردد.

مشخصه وابستگی روانی به الکل، تمایل جبری به تجربه اثرات پاداش بخش الکل در مصرف کنندههای همیشگی و تمایل جدی به مصرف الکل و پیشگیری از عواقب ناخوشایند محرومیت، میباشد. افرادی که از الکلیسم بهبود یافتهاند و الکل را ترک نمودهاند، همچنان حین تحریک شدن در مواجبهه با بعضی از موقعیتهای آشنا، مشلاً مکانی که در آن الکل مینوشیدهاند و یا دوستانی که با آنها بودهاند و یا بعضی وقایع، دورههایی از جستجوگری شدید (ولع مصرف) را گزارش مینمایند.

اساس مولکولی تحمل و یا وابستگی به الکل شناخته شده نمی باشد و همچنین معلوم نیست که چگونه دو پدیده مختلف با عمل بر یک مسیر مولکولی، اثرات متضادی را موجب می شوند. تولرانس احتمالاً از تنظیم افزایشی آ مسیرهای متاثر از الکل در هنگام حضور پیوسته اتانول ناشی می گردد. وابستگی احتمالاً از بیش فعالی همان مسیر در شرایط فقدان اتانول، (آن هم تا زمانی که سیستم هنوز با وضعیت بدون الکل مطابقت حاصل نکرده است) ایجاد می گردد.

مواجهه طولانی مدت حیوانات و یا کشتهای سلولی با الکل، باعث ایسجاد پاسخهای انطباقی نوروترانسمیترها، گیرندههای کانالهای یونی و آنزیمهای دخیل در مسیرهای هدایت، میگردد. تنظیم افزایشی زیر گروههای گیرندههای گلوتامات و کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ، در وقوع حملات تشنج ناشی از سندرم محرومیت از الکل دخیل میباشند. با در نظرگرفتن اثرات داروهای آرامبخش ـ خوابآور که با افزایش فعالیت نوروترانسمیتری گابا، قادر به تخفیفدادن علائم سندرم محرومیت میباشند و همچنین وجود شواهدی دال بر تنظیم

کاهشی^۳ پاسخهای وابسته به GABA_A در مواجهه طولانی مدت با الکل، می توان ادعا نمود که تغییرات نوروترانسمیتری GABA نقش اساسی را در ایجاد تحمل و وابستگی به الکل ایفا می نمایند،

همچون سایر داروهای مورد سوءمصرف، اتانول، فعالیت عصبی در مدار یاداش دویامین مزولیمبیک را تعدیل نموده و میزان رهاسازی دویامین در هسته اکومبنس را افزایش میدهد (فصل ۳۲ را ببینید). الکل، نوروترانسمیترهای سروتینی، اوپیوئیدی و دوپامینی دخیل در سیستم یاداش مغز را تحت تأثیر قرار می دهند و الکل دارای اثرات پیچیدهای بر ظهور گیرندهها و مسيرهاي علامت دهي اين گونه نوروترانسميترها مي باشد. كشف نالترکسون الله عنوان أنتاگونیست غیراختصاصی گیرندههای اوپیوئید، که دارای اثرات سودمند در بیماران تحت درمان ترک الكل ميباشد، مؤيد اين أعتقاد است كه سيستمهاي نوروشیمیایی مشترکی در وابستگی فیزیکی و فیزیولوژیک داروهای مختلف، دخیل میباشند. همچنین شواهد قانعکنندهای از مدلهای حیوانی وجود دارد که دریافت اتانول و رفتارهای جستجوگرانه با تجویز آنتاگونیستهای سایر داروهای تنظیمکننده مهم سیستم یاداش مغز از جمله CB کانابینوئیدی که مولکول هدف مواد تشكيل دهنده ماري جوانا مي باشند، كاهش مي يابد. از دیگر سیستمهای نورواندوکرین مهم که در تنظیم رفتارهای جستجوگرانه اتانول و در مدلهای آزمایشگاهی نقش کلیدی دارند، می توان به سیستم تنظیم کننده پیتیدی که پیتیدهایی همچون لپتین، گرلین (ghrelin) و نوروپیتید Y مورد استفاده مىدهد و سيستم پاسخ به استرس كه تحت كنترل فاكتور آزادکننده کورتیکوترویین (CRF) می باشد، اشاره نمود.

۲. سمیت عصبی، مصرف مقادیر زیاد الکل طی دورههای طولانی (اغلب سالها) اغلب باعث بروز عوارض نورولوژیک میگردد. شایعترین عارضه نورولوژیک الکلیسم مرمن، آسیب ژنرالیزه نورونی متقارن محیطی میباشد که در آغاز با پارستزی نواحی انتهایی دستها و پاها آشکار میشود. تغییرات دژنراتیو باعث اختلال راهرفتن و آتاکسی نیز میشوند. از سایر اختلالات نورولوژیک همراه با الکلیسم، میتوان به دمانس و ندرتا بیماریهای دمیلیزان، اشاره نمود.

سندرم ورنیکه ـ کورساکوف ، نسبتاً ناشایع میباشد ولی با علائم مهمی چون فلج عضلات خارجی چشم، آتاکسی و

¹⁻ Craving 2- Up-regulation

³⁻ Down-regulation 4- Nattrexone

⁵⁻ Generalized symmetric pripheral nerve injury

⁶⁻ Wernicke-korsakoff syndrome

وضعیت گیجی که ممکن است به کما و مرگ منتهی شود، همراه میباشد. این سندرم ارتباط زیادی با کمبود تیامین دارد و ندرتا در فقدان الکلیسم نیز دیده میشود. به علت اهمیت تیامین در این وضعیت پاتولوژیک و فقدان چنین عوارضی در صورت تجویز تیامین، به نظر میرسد تمامی بیماران مبتلا به سندرم ورنیکه کورساکوف (شامل همه بیمارانی که با تظاهرات تغییر سطح هوشیاری، صرع و یا هر دو به اورژانسها مراجعه مینمایند) باید تحت درمان با تیامین قرار بگیرند. اغلب علائم چشمی، آتاکسی و گیجی بلافاصله پس از تجویز تیامین بهبود مییابد، ولی اختلال طولانی مدت و ناتوان کننده حافظه که از آن به عنوان سایکوز کورساکوف 'یاد میشود، در اکثر بیماران باقی میماند.

الکل همچنین ممکن است باعث اختلال در حدت بینایی و ایجاد تاری دید بدون درد گردد. این عارضه چندین هفته پس از مصرف سنگین الکل اتفاق می افتد. تغییرات معمولاً دوطرفه و متقارن می باشد و ممکن است به دژنراسیون عصب بینایی، بینجامد. آشامیدن سایر جانشینهای الکل همچون متانول (فارماکولوژی سایر الکلها را ببینید) نیز باعث ایجاد اختلالات شدید بینایی می گردد.

C. سيستم قلبي ـ عروقي

 کاردیومیوپاتی و نارسایی قلبی ـ الکل دارای اثرات پیچیدهای بر سیستم قلبی ـ عروقی میباشد. مصرف مقایر بالای الكل طي زماني طولاني، باعث بروز كارديوميوياتي اتساعي همراه با هیرتروفی و فیبروز بطنی می گردد. در حیوانات و انسانها، الکل با ایجاد پارهای از تغییرات در سلولهای قلبی باعث كارديوميوياتي مي گردد. از جمله اين تغييرات مي توان به از هم كسبختكي غشايي، كاهش فعاليت ميتوكندريال و شبكه سارکوپلاسمی، تجمع داخل سلولی فسفولیپیدها، اسیدهای چرب و هم چنین تنظیم افزایشی کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ، اشاره نمود. شواهد مؤید آن است که اگر چه توقف در نوشیدن الكل باعث كاهش اندازه قلب و بهبود نسبى عملكرد أن مىشود ولی یا این وجود همچنان پیش آگهی کاردیومیویاتی های اتساعی ناشی از الکل نسبت به سایر انواع کاردیومیوپاتی های ایدیوپاتیک بدتر میباشد. به نظر میرسد، پیش آگهی بدتر بیمارانی که نوشیدن الکل را ادامه می دهند، تا حدی به علت تداخیل عیمل اتانول با اثرات سودمند بلوکرهای بتا و مهارکنندههای آنزیم تبديل كننده أنثريوتانسين (ACE) باشد.

۲. آریتمیها ــ نوشیدن مقادیر زیاد الکل و به ویژه در الکلیهای عیاش ارتباط زیادی با هر دو نوع آریتمی دهلیزی و بطنی دیده شده است. وقوع بعضی از آریتمیهای شدید در بیمارانی که تحت درمان ترک الکل هستند، بیانگر متابولیسم غیرطبیعی پتاسیم یا منیزیوم و همچنین افزایش رهاسازی کاته کولامینها میباشد. تشنج، سنکوپ و مرگ ناگهانی حین محرومیت از الکل ممکن است به علت این تشنجها باشد.

۳. افزایش فشارخون — ارتباط میان مصرف مقادیر زیاد الکل (بیش از سه بار در روز) و افزایش فشارخون به خوبی در مطالعات اپیدمیولوژیک به تأیید رسیده است. به نظر می رسد، الکل حدوداً، مسوول بیش از ۵ درصد موارد فشارخون بالا باشد، بنابر آمار، مصرف الکل شایع ترین علت فشارخون قابل برگشت می باشد. این ارتباط از عواملی چون چاقی، مصرف نمک، نوشیدن قهوه و استعمال دخانیات، مستقل است. به نظر می رسد کاهش دریافت الکل، به ویژه در الکلیهای قهار در پایین آوردن فشارخون مفید باشد. همچنین این گونه فشارخون، به درمانهای استاندارد فشارخون نیز، پاسخ می دهد.

 بیماری کرونری قلب ــ اگر چه بسیاری از مطالعات مؤید عواقب وخيم قلبي _ عروقي ناشي مصرف الكل به مقادير زياد می باشند، ولی شواهد قدرتمند اییدمیولوژیک نشان می دهند که مصرف مقادیر متوسط الکل، در کوتاه مدت از بروز بیماریهای قلبی ـ کرونری (CHD) حملات قلبی و بیماری های عروق محیطی جلوگیری میکند و مرگ و میر را کاهش می دهد. چنین ارتباطی میان مرگ ومیر و دوز یک دارو، ارتباط J ـ شکل^۳ نامیده می شود. نقش اتانول در افزایش میزان لیپوپروتئینهای با چگالی بالا ٔ کلسترول (گونهای از کلسترول که به نظر می رسد دارای اثرات محافظت كننده ضد أترواسكلروز باشد، (فصل ٣٥ را ببینید)، چرا که قادر است از بعضی فرآیندهای التهابی که يس زمينه أترواسكلروزيس مي باشند، ممانعت نمايد، همچنين در افزایش تولید یک ضد انعقاد اندوژن به نام فعال کننده یلاسمینوژن بافتی (PA-a فصل ۳۴ را ببینید) نقش دارد و همچنین حضور بعضی دیگر از آنتی اکسیدان ها که در نوشابههای الكلى (به ويژه شراب قرمز) وجود دارد، از عوامل حفاظت كننده عليه أترواسكلروزيس مى باشد. چنين مطالعات مشاهدهاى ممكن است اغواکننده باشد و باید کارآزماییهای بالینی و تصادفی با

¹⁻ Korsakoff's psychosis 2- Coronary heart disease

³⁻ J-shape

⁴⁻ High Density Lipoprotein (HDL)

هذف ارزیابی اثرات مفید مصرف الکل به میزان متوسط در پیشگیری از CHD انجام شود.

D. خون

الکل از طریق اثرگذاری بر وضعیت متابولیکی و تغذیهای به طور غیرمستقیم بر شرایط خونسازی تأثیر گذاشته و تزاید ردههای سلولی در مغز استخوان را مختل می کند. شایع ترین اختلال خونساز که در مصرف کنندههای مزمن الکل دیده می شود، آنمی خفیف ناشی از کمبود اسید فولیک (ناشی از الکل) می باشد. ممکن است، آنمی فقر آهن نیز در اثر خونریزیهای گوارشی حاصل شود. الکل همچنین به عنوان علت بسیاری از سندرمهای همولیتیک مطرح می باشد که بسیاری از آنها با هیپرلیپیدمی و بیماری های شدید کبدی همراهی دارند.

E. سیستم اندوکرین و توازن الکترولیتی

مصرف طولانی مدت الکل، تأثیر قابل ملاحظهای بر دستگاه اندوکرین و توازن الکترولیتی و مایعات بدن میگذارد. وجود پارهای از گزارشهای بالینی مبنی بر وجود ژینکوماستی و آتروفی بیضه در افراد الکلیک (در حضور و یا عدم حضور سیروز)، مؤید نقش الکل در ایجاد تغییرات در توازن هورمونهای جنسی می باشد.

افراد مبتلا به بیماریهای مزمن کبدی ممکن است اختلالاتی را در تعادل آب و الکترولیت بدن خود نشان دهند که اختلالات آسیت، ادم و افیوژن را شامل میشود. تغییرات میزان کلی پتاسیم بدن که در اثر استفراغ و اسهال، همچون آلدوسترونیسم شدید ثانویه باعث ضعف عضلانی شده و با درمانهای دیورتیکی، تشدید میشوند. اختلالات متابولیکی ناشی از متابولیسم مقادیر زیاد اتانول میتواند به علت ایجاد نقص گلوکونئوژنز کبدی باعث بروز هیپوگلیسمی و یا به علت ایجاد ایجاد اختلال در فاکتورهای لیپولیتیک (به ویژه کورتیزول و هورمون رشد) باعث بروز کتوزیس گردند.

F. سندرم جنين الكلي`

سوءمصرف طولانی مدت الکل در مادر حین حاملگی، با اثرات تراتوژنیک بسیاری همراهی دارد و الکل اولین علت کندذهنی و ناهنجاریهای جنینی مادرزادی، میباشد. سندرم جنین الکلی شامل ناهنجاریهایی چون ۱) کندی رشد داخل رحمی ۲) میکروسفالی ۳) ضعف هماهنگی بخشهای مختلف بدن ۴) نقص رشد ناحیه میانی صورت (به شکل صورت یهن شده تظاهر

میکند)، و ۵) أنومالیهای خفیف مفصلی میباشد که در موارد بسیار شدید ممکن است با نقایص مادرزادی قلبی و کندذهنی مادرزادی همراه باشد. هر چند بروز ضایعات نورولوژیک شدید، نیازمند مصرف مقادیر بالای الکل میباشد ولی توافق چندانی در میزان آستانه ضروری جهت ایجاد ضایعات نورولوژیک خفیفتر، وجود ندارد.

مکانیسمهایی که اثرات جهش زای اتانول از طریق آنها صورت می گیرد، ناشناختهاند. اتانول به سرعت از جفت عبور کرده و در جنین به غلظتی مشابه غلظت آن در خون مادر می رسد. کبد جنین فعالیت الکل دهیدروژنازی اندکی دارد و یا به کلی فاقد آن است و لذا جنین باید به آنزیمهای مادری و جفتی برای حذف الکل تکیه کند.

اختلالات عصبی پاتولوژیک سندرم جنین الکلی در انسان و حیوان نشان میدهد که اتانول سبب برانگیختن تخریب عصبی آپوپتوتیک و همچنین سبب مهاجرت نابجای عصبی و گلیالی در دستگاه عصبی در حال تکامل می شود. در سیستمهای کشت بافتی، اتانول سبب کاهش رشد عصبی می گردد.

G. سیستم ایمنی

اثرات الکل بر سیستم ایمنی پیچیده میباشد؛ عملکرد ایمنی در بسیاری از بافتها مهار میشود (مانند ریهها)، حال آن که فعالیت سیستمهای ایمنی به صورت بیمارگونه در بعضی از بافتهای دیگر تشدید میگردد (مانند کبد، پانکراس). علاوه بر این، مواجه حاد و یا مزمن با الکل، اثرات متفاوتی بر عملکرد سیستم ایمنی دارد. از انواع تغییرات عملکرد ایمنی در ریه، میتوان به سرکوب فعالیت ماکروفاژهای آلوثولی، مهار کموتاکسی گرانولوسیتی و کاهش تعداد و عملکرد لنفوسیتهای T اشاره نمود. در گبد، فعالیت سلولهای کلیدی در سیستم ایمنی درونزاد (مانند فعالیت سلولهای کلیدی در سیستم ایمنی درونزاد (مانند فعالیت می کوپفر، سلولهای ستارهای کبد) و تولید سیتوکین را افزایش می یابد. علاوه بر آسیبهای التهابی ناشی از مصرف طولانی و زیاد الکل، در کبد و پانکراس، الکل، ارگانها به ویژه ریه را نسبت به عفونتها مستعد می نماید، روند بیماری را تشدید و میزان مرگ و میر در بیماران مبتلا به پینومونی را افزایش

H. افزایش خطر سرطان

مصرف طولانی مدت الکل، خطر بروز سرطانهای دهان، حلق، حنجره، مری و کبد را افزایش میدهد. همچنان شواهدی از نقش

¹⁻ Fetal alcohol syndrome

الکل در افزودن خطر سرطان سینه در زنان وجود دارد. جبهت کشف ارتباط دقیق تر میان سطوح مصرف الکل و سرطانها، نیاز به اطلاعات بیشتری وجود دارد. به نظر نمیرسد الکل به خودی خود، سرطان ازا باشد، هر چند متابولیت عمده آن، استالدئید و یا ترکیبات اکسیژن دار فعال ناشی از سیتوکروم P450، قادر به ایجاد آسیبهایی در مولکول DNA میباشند. از سایر عوامل مؤثر در ایجاد خواص سرطان زای الکل، می توان به تغییرات متابولیسم فولات و همچنین نقش التهاب مزمن در تقویت اثرات رشد سلولی، اشاره نمود.

تداخلات الكل ـ دارو

به علت تأثیر الکل در تغییر فارماکوکینتیک و فارماکودینامیک داروهای مختلف، تداخل الکل و سایر داروها، می تواند باعث ایجاد اثرات بالینی قابل توجهی گردد.

از جمله شايعترين اين تداخلات فارماكوكينتيكي الكبل مے توان بے تأثیر الکل در تشدید علکرد آنزیمهای متابولیزه کننده اشاره نمود (فصل ۴ را ببینید). بنابراین دریافت طولاني مدت الكل، حتى بدون آن كه به كبد أسيبي وارد نمايد، باعث افزايش بيوترانسفورماسيون متابوليك ساير داروها مي گردد. القاي أنزيمي سيتوكروم P450 با واسطه اتانول به ويژه در مورد استامینوفن اهمیت می یابد. مصرف طولانی مدت ۳ پیمانه یا بیشتر از الکل به صورت روزانه باعث افزایش خطر أسيب كبدى در دوزهاى سمى و يا بالاى درماني استامينوفن می گردد. این امر از افزایش تبدیلات استامینوفن با واسطه سیتوکروم P450 به متابولیتهای فعال ولی مضر کبدی، ناشی می شود (شکل ۵–۴ را ببینید). در حال حاضر، سازمان غذا و دارو (FDA) اعلام کرد که باید نسبت به سمیت کبدی ناشی از استامینوفن در صورت مصرف همزمان تمامی فرآوردههای تجویز بدون نسخه حاوی استامینوفن و مصرف الکل به صورت طولانی مدت، هشدارهای لازم ارائه گردد.

در مقابل، مصرف حاد الکل ٔ ممکن است باعث مهار متابولیسم سایر داروها گردد. این مهار از کاهش فعالیت آنزیمی و کاهش جریان خون کبدی ناشی می شود. فنوتیازینها، داروهای ضد افسردگی سه حلقهای و داروهای آرامبخش ـ خوابآور، از مهمترین داروهایی هستند که طی با مکانیسمهای فارماکوکینتیک فوق، با الکل تداخل نشان می دهند.

تداخلات فارماکودینامیکی الکل نیز، از اثرات بالینی مهمی برخوردار میباشد. سرکوب مضاعف دستگاه اعصاب مرکزی که هنگام ترکیب الکل با سایر داروهای سرکوبکننده دستگاه

اعصاب مرکزی (مخصوصاً داروهای آرامبخش _ خوابآور) رخ میدهد، بسیار مهم است. الکل همچنین اثرات فارماکولوژیک بسیاری از داروهای غیر آرامبخش همچون متسعکنندههای عروقی و داروهای پایین آورنده قند خون را تقویت مینماید.

■ فارماكولوژی بالینی اتانول

الکل بعد از تنباکو، مهمترین عامل بیماریها و مرگهای قابل پیشگیری میباشد. جستجو جهت کشف فاکتورهای اختصاصی اتیولوژیک الکل و همچنین تعیین فاکتورهای مستعدکننده سوءمصرف الكل، عمدتاً نتايج نااميدكنندهاي داشته است. انواع مختلف شخصیت، استرسهای شدید در زندگی، اختلالات روان پیزشکی و الگوبرداری از والدین، چندان فاکتورهای پیش رہینے کنندہ ای جهت سؤمصرف الکیل نے پاشند اگرچہ، فاکتورهای محیطی به وضوح در ایجاد الکلیسم نقش دارند ولی شواهد حاکی از آن است که ژنتیک نیز در این میان از جایگاه عمدهای برخوردار می باشد. یلی مرفیسم در آنزیمهای الکل دهيدروژناز و آلدئيد دهيدروژناز، موجب افزايش تجمع آلدئيد (و برافروختگی صورت، تهوم و افزایش فشارخون شده) و در نتیجه، اثرات محافظت کننده از الکلیسم در بعضی از افراد می شود. امروزه توجهات بر کارآزمایی ها بریایه نقش ژنتیکی متمرکز شده است و بنابراین مطالعات، به نظر میرسد پروتئینهای سیگنال دهنده غشایی، تحت تأثیر اتانول و پروتئینهای متشکله مسیر یاداش در مغز، قرار بگیرند. یلیمورفیسم با میزان حساسیت نسبی به الكل، ارتباط دارد و احتمالاً افرادی كه دارای ژنهای كدكننده نیرواحد α گیرنده مGABA و گیرنده Mموسکارینی، یک ناقل زیرواحد سروتونین، آدنیلیل سیکلاز و کانال پتاسیم میباشند، در معرض خطر بیشتر سوءمصرف الکل قرار دارند. ارتباط یلی مورفیسی در ژن گیرنده اوپیوئید و یاسخ روشن به نالتروکسان، احتمال به کارگیری ژنوتیپ در فارماکوترایی وابستگی به الکل را افزایش مے ردھد۔

درمان مسمومیت حاد با الکل

مصرف مقادیر بالای الکل در افرادی که نسبت به آن تحمل پیدا نکردهاند، باعث ایجاد اثراتی مشابه مصرف داروهای آرامبخش _ خوابآور همراه با عوارض قلبی عروقی که در بالا به آن اشاره شد، (اتساع عروقی و تاکیکاردی) و بعضی تحریکات گوارشی

میگردد. از آنجایی که پدیده تولرانس به الکل، یک تأثیر مطلق نمی باشد، حتی بسیاری از افراد مبتلا به وابستگی مزمن الکل نیز ممکن است در هنگام مصرف مقادیر مناسب الکل ممکن است دچار عوارض شدید آن شوند.

مهم ترین هدف درمانی مسمومیت حاد با الکل، جلوگیری از سرکوب شدید تنفسی و پیشگیری از آسپیراسیون محتویات استفراغ شده میباشد. حتی در مسمومیتهای با دوزهای بالا نیز، تا زمانی که حمایت تنفسی و قلبی ـ عروقی برقرار باشد، پیشآگهی چندان نامطلوب نخواهد بود. میانگین دوز کشنده الکل، ۴۰۰mg/dL میباشد، هر چند این میزان به علت وجود پدده تحمل تا حدود زیادی متفاوت میباشد.

عدم تعادل در الکترولیتها اغلب نیاز به تصحیح داشته و جهت درمان هیپوگلیسمی و کتواسیدوز ناشی از تغییرات متابولیک، از تجویز گلوکز بهره گرفته میشود. تیامین برای پیشگیری از سندرم ورنیکه ـ کورساکوف استفاده میشود. در بیماران الکلیک که دهیدره هستند و استفراغ میکنند، همچنین باید از محلولهای الکترولیتی، بهره گرفت. در صورت وجود استفراغهای شدید باید تا زمان طبیعیشدن عملکرد کلیه، مقادیر فراوان پتاسیم، به بیمار تجویز کرد.

درمان سندرم ترك الكل

قطع ناگهانی الکل در فرد وابسته به الکل، باعث ایجاد سندرمی با علائم مشخصه، تحریکات حرکتی، اضطراب، بیخوابی و کاهش آستانه تشنج می گردد. شدت سندرم معمولاً وابسته به دوز و طول مدت مصرف الکل می باشد. هر چند بسیاری از دیگر داروهای آرامبخش و یا فاکتورهای همراه (مانند دیابت، آسیبها) می توانند تا حد زیادی این علائم را تعدیل نمایند. در خفیفترین موارد این سندرم، افزایش فشارخون و فشار نبض، ترمور، اضطراب و بیخوابی طی ۶ تا ۸ ساعت پس از قطع مصرف الکل، بروز مینماید (شکل ۲-۲۳). این اثرات معمولاً به مدت کمتر از ۲-۱ روز اول پس از قطع مصرف میباشد اگر چه که برخی از این علايم نظير اضطراب و اختلالات خواب در مقياسي خفيفتر حتی به مدت چندین ماه ادامه می یابد. در بعضی از بیماران علائم سندرم محرومیت، بسیار شدیدتر است و بعضی در معرض خطر توهم الكلى تشنج طى ١-٥ روز اول پس از قطع مصرف قرار دارند. قطع مصرف الكل يكي از شايعترين علل تشنج در بزرگسالان میباشد. طی چند روز بعد، ممکن است حالتی تحت نام سندرم دلیریوم ترمنس (که با دلیریوم، تحریکیذیری،

ناپایداری در سیستم عصبی، تب با درجه پائین و تعریق مشخص می شود) در فرد ایجاد شود.

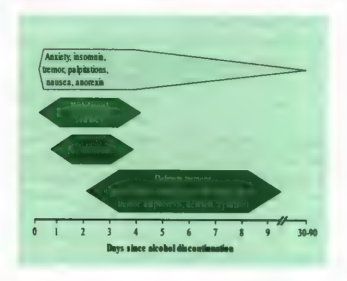
مهمترین اهداف درمانی در دوره محرومیت از الکل، پیشگیری از ایجاد صرع، هذیان و آریتمی میباشد. بازگرداندن توازن پتاسیم، منیزیوم و فسفر در بدن، در صورت طبیعی بودن عملکرد کلیه، باید سریعاً انجام شود. تیامین در تمام بیماران تجویز میگردد. بیمارانی که دچار انواع خفیف سندرم محرومیت از الکل هستند، بیش از این نیازی به درمان دارویی ندارند.

درمان اختصاصی موارد شدید، شامل انجام دو اصل اساسی مے باشد: جایگزین نمودن یک داروی آرامیخش _ خوابآور طولانی مدت و سیس کاهش دوز تدریجی آن می باشد. امروزه با توجه به حاشیه امنیت وسیعتر بنزودیازپینها، این داروها ارجح می باشند. از آنجایی که بسیاری از بنزودیازیینها از وقوع علائم محرومیت، پیشگیری می نمایند، انتخاب یک داروی اختصاصی از این گروه، به خواص و فارما کوکینتیک و ملاحظات اقتصادی آن دارو، بستگی دارد. بنزودیازیینهای طولانی مدت از جمله کلردیازیوکساید، و دیازیام از این مزیت برخوردار هستند که تعداد دوز تجویز آنها کمتر است. چرا که حذف آهسته متابولیتهای فارماكولوژيك فعال اين داروها، باعث ايجاد يك كاهش دوز تدریجی می گردد. از معایب استفاده از این داروهای بلند مدت، تجمع متابولیتهای فعال آنها، به ویژه در بیماران با اختلال عملکرد کبدی آنها میباشد. داروهای کوتاه اثر همچون لورازيام و اكسازيام، به سرعت به متابوليتهاي غير فعال محلول در آب تبدیل می شوند و به همین جهت تجمع نمی بایند. لذا از داروهای کوتاه اثر در درمان سندرم محرومیت از الکل در بیماران مبتلا به بیماری های کیدی استفاده می شود. در موارد خفیف و متوسط، تجویز بنزودیازیینها به صورت خوراکی و در موارد شدید، به صورت تزریقی صورت میپذیرد.

پس از درمان حاد سندرم محرومیت از الکل، داروهای آرامبخش ـ خوابآور طی دورهای چند هفتهای به تدریج قطع می شوند. سهزدایی کامل الکلیسم، ظرف چند روز اول حاصل نمی شود بلکه چندین ماه زمان لازم است تا فعالیت دستگاه اعصاب مرکزی به ویژه خواب، به وضعیت طبیعی باز گردد.

درمان الكليسم

پس از سهزدایی، اولین درمان وابستگی به الکل در بیماران بستری و سرپایی، درمان روانی ـ اجتماعی افراد میباشد.



شکل ۲-۲۳. مراحل مختلف حوادث پس از سندرم قطع مصرف. از اولین علایم و نشانههایی که ایجاد میشود، ترمور، اضطراب و بیحوایی، تپش قلب. تهوع و بیاشتهایی و حتی در موارد شدید توهم و تشنج میباشد. دیلیریوم ترمنس طی ۴۸ تا ۷۲ ساعت پس از قطع مصرف الکل ایجاد میشود. علاتم اولیه (اضطراب، بیخوابی و غیره) به مدت چندین ماه پس از قطع مصرف الکل به طول میانجامد.

اختلالات افسردگی و اضطرابی از مشکلات روانپزشکی هستند که به طور شایع همراه با الکلیسم وجود دارند. در صورت عدم درمان احتمال بازگشت مجدد بیماری پس از درمان سمزدایی آن وجود دارد. درمان دارویی و مشاورهای میزان عود این گونه اختلالات را در بیماران الکلیک کاهش میدهد.

سه داروی دیسولفیزام ٔ ، نالتروکسون ٔ و آکامپروسات ٔ ، به عنوان درمانهای کمکی در وابستگی به الکل، مورد تائید FDA قرار گرفتهاند.

نالتروكسون

نالتروکسان، یک آنتاگونیست گیرنده اوپیوئیدی و نسبتاً فعال میباشد که اثر گیرندههای μ (مو) را مهار مینماید (فصل ۳۱ را ببینید). اولین بار مطالعات انجام شده در مدلهای حیوانی، وجود ارتباط میان اپیوئیدها و الکل را متذکر شدند. به طوری که تزریق مقادیر کم اوپیوئیدها، باعث افزایش میزان نوشیدن الکل و تجویز آنها باعث مهار نوشیدن الکل گردید.

تجویز نالترکسون، هم به تنهایی و هم در کنار مشاوره رفتاری در بسیاری از آزمونهای کوتاه مدت (۱۲ تا ۱۶ هفته) و همراه با گروه کنترل، باعث کاهش جستجوگری (ولع مصرف)

الکل (به ویژه در بیمارانی که پذیرش خوبی نسبت به نالترکسون دارند) و به دنبال آن کاهش موارد عود نوشیدن و وابستگی به الکل شده است. نالتروکسان از طرف FDA در درمان وابستگی به الکل، مورد تأیید قرار گرفته است.

نالترکسون معمولاً با دوز خوراکی ۵۰mg یک بار در روز، در درمان الکلیسم به کار گرفته میشود. همچنین فرمولاسیون آهسته هش آن که به صورت تزریق IM و هر ۴ هفته تجویز میشود، نیز مفید میباشد. مصرف دارو میتواند عوارض کبدی وابسته به دوز داشته باشد و استفاده از آن در بیماران الکلی با سطوح اندکی غیرطبیعی فعالیت آمینوترانسفرازهای سرم، باید با احتیاط صورت پذیرد. از آن جایی که هر دو داروی نالترکسون و دی سولفیرام، دارای عوارض بالقوه خطرناک کبدی میباشند، لذا به بیمارانی که دچار وابستگی فیزیکی به اوپیوئیدها هستند، باعث به بیماران باید قبل از آغاز درمان با نالترکسون، از لیبوئیدها یاک شده بیماران باید قبل از آغاز درمان با نالترکسون، از لیبوئیدها یاک شده بیماران ویبوئیدها را نیز مهار کند.

I- Disulfiram

³⁻ Acamprosate

أكاميروسات

آکامپروسات، سالها به عنوان درمان وابستگی به الکل به کار میرفته و توسط FDA مورد تأیید قرار گرفته است. همچون اتنول، آکامپروسات نیز دارای اثرات مولکولی متعددی همچون اثـر بـر سـیستمهای GABA، گـلوتامات، سـروتونرژیک، نورآدرنرژیک و گیرندههای دوپامینرژیک میباشد. ولی احتمالاً مهمترین تأثیر آن، آنتاگونیست ضعیف گیرنده AMDA و فعال کننده گیرنده GABA، میباشد. در کارآزماییهای بالینی فعال کننده گیرنده GABA، میباشد. در کارآزماییهای بالینی کوتاه مدت و بلند مدت (بیش از عماه)، ترک الکل را کاهش داده است. در یک کارآزمایی بزرگ که در ایالات متحده انجام شده اکامپروسات با نالترکسون و ترکیب آکامپروسات و نالترکسون (مطالعه ترکیبی) مقایسه گردید که آکامپروسات به تنهایی و یا در (مطالعه ترکیبی) مقایسه گردید که آکامپروسات به تنهایی و یا در ترکیب با نالترکسون اثرات مهم معناداری از خود نشان نداد.

آکامپروسات به صورت ۲-۱ قرص با پوشش رودهای (انتریک) با دوزهای و ۱-۳۳۳۳۳ و سه بار در روز تجویز میگردد. از قابلیت جذب کمی برخوردار است و علاوه بر این غذا نیز میزان جذب آن راکاهش میدهد. آکامپروسات به طور گستردهای انتشار مییابد و از طریق کلیهها دفع میگردد. هیچ گونه تداخل دارویی ندارد. از مهمترین عوارض جانبی آن، میتوان به عوارض گوارشی (تهوع، استفراغ و اسهال) و راشهای پوستی اشاره نمود. این دارو نباید در بیماران با نارسایی شدید کلیه، تجویز شود.

دىسولفيرام

دی سولفیرام، باعث احساس ناخوشی شدید در فردی می شود که الکل می نوشد. تجویز دی سولفیرام به تنهایی در افرادی که واقماً مصرف الکل طی دوران ترک را قطع کردهاند، تأثیرات اندکی دارد، ولی در صورت نوشیدن الکل در افرادی که دی سولفیرام مصرف کردهاند، پس از چند دقیقه باعث بروز علائمی چون، گرم و سردشدن نا سردرد ضربان دار، تهوع، استفراغ، تعریق، کاهش فشارخون و گیجی می گردد. این علائم ممکن است ۳۰ دقیقه در موارد خفیف و بیش از چند ساعت در موارد شدید، ادامه پیدا کند. دی سولفیرام با میهار آنریم آلدئید دهیدروژناز، باعث تجمع دی سولفیرام با میهار آنریم آلدئید دهیدروژناز، باعث تجمع استالدئید ناشی از متابولیسم معمول الکل می گردد.

دی سولفیرام به سرعت و تقریباً به تمامی از دستگاه گوارش جذب می شود. به همین دلیل جهت بروز کنامل اثرات آن به دورهای ۱۲ ساعته نیاز می باشد. سرعت حذف آن کم است و به همین جهت ممکن است اثرات آن تا چند روز پس از مصرف آخرین دوز، باقی بماند. این دارو باعث مهار متابولیسم بسیاری از

داروهای دیگر همچون فنی توئین، ضدانعقادهای خوراکی و ایرونیازید میگردد. همچنین این دارو همراه با داروهای محتوی الکل (که در جدول ۳–۶۳ به آنها اشاره شده است) مورد مصرف همزمان قرار گیرد. دی سولفیرام باعث افزایش مختصر آنزیمهای کبدی می شود. بی خطربودن آن در تجویز طی حاملگی به اثبات نرسیده است.

از آنجایی که پذیرش دی سولفیرام از سوی بیماران ضعیف است و هـمچنین شـواهـد نـاچیزی از اثـرات مـفید آن در کارآزماییهای بالینی وجود دارد، در حال حـاضر، دی سـولفیرام دیگر تجویز نمیگردد.

ساير داروها

بسیاری از داروها در حفظ وضعیت ترک و کاهش ولع مصرف در الكليسم مزمن اثرات مفيدي نشان دادهاند، هر چند هيچكدام تا به امروز تأییدیه از FDA دریافت نکردهاند. چنین داروهایی شامل اوندان سترون ، یک آنتاگونیست گیرنده سروتونینین 5-HT₃ (فصول ۱۶، ۶۲ را ببینید)؛ توپیرامات، دارویی که در صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه و پارشیال کاربرد دارد (فصل ۲۴ را ببینید)؛ بکلوفن، یک آنتاگونیست گیرنده GABA با کاربرد به عنوان ضد اسیاسم (فصل ۲۷ را ببینید)، می باشند براساس شواهدی که از سیستمهای مدلی به دست آمده است، تلاشها را به سمت به کارگیری عوامل تنظیمکننده گیرندههای کانابینوئیدی ،CB، گیرندههای فاکتور رهاکننده کورتیکوترویین (CRF)، گیرندههای سیستم گابا و همچنین بسیاری اهداف احتمالی دیگر، معطوف نموده است. ریمونابانت، یک أنتاگونيست گيرنده CB, مي باشد كه به نظر مي رسد، رفتارهاي وابسته به الکل در مدلهای حیوانی را سرکوب می نماید و در بسیاری از کارازماییهای بالینی الکلیسم به کار گرفته شده

فارماكولوژی سایر الكلها

سایر الکلهای مرتبط با اتانول، از کاربرد گستردهای به عنوان حلالهای صنعتی برخوردار هستند و هر از چند گاهی باعث ایجاد مسمومیتهای شدیدی میشوند. متانول و اتیلنگلیکول، دو علت شایع این مسمومیتها میباشند. ایزوپروپیل الکل (ایزوپروپرانول، الکل مورد استفاده جهت شستشو) الکل دیگری است که گاهی اوقات زمانی که اتانول در دسترس نباشد مورد

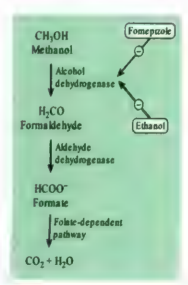
سوءمصرف قرار می گیرد. این ماده سبب بروز کما، تحریک معدی ـ رودهای، تهوع و استفراغ می شود. اما این دارو سبب آسیب به شبکیه و یا کلیه نمی شود.

متانول'

متانول (متیلالکل، الکل چوب) به طور گسترده به عنوان یک محلول تجاری در صنایع تولید ترکیبات ارگانیک، به کار گرفته می شود. مصارف خانگی الکل به طور شایع به صورت ترکیبات شوینده و شیشه و الکلهای جامد می باشد. مصرف تصادفی آن با خوردن ترکیبات حاوی متانول و یا به صورت ماده جایگزین در افراد الکلی، باعث ایجاد مسمومیت می شود.

متانول با جذب از طریق پوست، دستگاه تنفس و دستگاه گوارش در محتوی آب بدن منتشر میشود. اولین مکانیسم حذف متانول از بدن با اکسیداسیون آن به فرمالدئید، اسید فرمیک و CO₂ حاصل میشود (شکل ۳–۳۳).

میانگین دوز کشنده متانول در میان حیوانات از تنوع بسیار زیادی برخوردار است. به نظر میرسد حساسیت انسانها به مسمومیت با متانول، از تولید فورمات و فرمالدهید ناشی شود تا متانول به تنهایی و یا فرماالدهید که متابولیت واسطهای آن



شکل ۳-۳۳، متانول توسط الکل دهیدروژناز و آلدثید دهیدروژناز به متابولیتهای سمی فرمالدثید و فورمات، تجزیه میشود. با مهار الکل دهیدروژناز، اتانول و فومپیزول، تشکیل متابولیتهای سمی را کاهش

میباشد. تبدیل متانول به متابولیتهای سمی نسبتاً آهسته بوده و جهت بروز علائم سمیت شدید در حدود ۳۰-۶ ساعت زمان نیاز است.

یافتههای فیزیکی مسمومیت با متانول در مراحل اولیه بسیار غیراختصاصی و شامل مستی و گاستریت و احتمالاً افزایش گپ اسمولار است (فصل ۵۸ را ببینید) میباشند. در موارد شدید، ممكن است بوي فرمالدئيد از تنفس و يا ادرار فرد استشمام شود. یس از کمی تأخیر بارزترین مشخصه مسمومیت با متانول، یعنی اختلالات بینائی، به همراه اسیدمتابولیک آنیون گپ رخ میدهد. اختلال بینائی، به طور رایج به حالت "مثل بودن در یک طوفان برف ٔ توصیف شدہ که می تواند سبب کوری هم شود. گاهی تغییرات شبکیه چشم مشاهده میشود که این مرحله معمولاً دیر به وقوع می پیوندد. وجود برادی کاردی، کمای طول کشیده، تشنج و اسیدوز پایدار همگی به نقع پیش آگهی بد می باشند. علت مرگ در اغلب موارد ایست ناگهانی تنفسی می باشد. غلظت متانول سرم به میزان بیش از ۲۰ میلیگرم در دسی لیتر درمان را الزامی میکند و غلظت بیش از ۵۰ میلیگرم در دسی لیتر به اندازه کافی خطرناک بود و نیازمند انجام همودیالیز می باشد. اندازه گیری سطح فورمات سرم بهترین نشانگر در یاتولوژی بالینی است اما خیلی در دسترس نیست.

اولیس قدم در درمان مسمومیت با متانول، در همه وضعیتهای بحرانی مسمومیت، حمایت تنفسی میباشد. سه راه اختصاصی برای درمان مسمومیت شدید با متانول معمول میباشد: سرکوب متابولیسم الکل توسط آنزیم الکل دهیدروژناز که به تولید محصولات سمی میانجامد، همودیالیز جهت افزایش تسریع خروج متانول و متابولیتهای سمی آن و قلیاییکردن خون جهت مقابله با اسیدوز متابولیک.

الکُل دهیدروژناز، آنزیم عمدهای است که در کبد وظیفه اکسیداسیون متانول را برعهده دارد (شکل ۳–۲۳). فومپیزول آکه یک مهار کننده الکل دهیدروژناز میباشد جهت درمان مسمومیت با متانول و اتیان گلیکول به تأیید رسیده است. این دارو به صورت وریدی و در قالب دوز بارگیری ۱۵ میلیگرم در کیلوگرم هر ۱۲ ساعت به کیلوگرم و به دنبال آن ۱۰ میلیگرم در کیلوگرم هر ۱۲ ساعت به سطح متانول سرم به کمتر از ۳۰–۲۰ میلیگرم در دسیلیتر برسد) تجویز میشود. با توجه به شواهد موجود مبنی بر اینکه فومپیزول متابولیسم خود را از طریق القاء سیتوکروم P450 فعال میکند لذا پس از ۴۸ ساعت بایستی دوزاژ را افزایش داد. بیمارانی

که همودیالیز میکنند فومپیزول را با دفعات بیشتری مصرف میکنند (۶ ساعت پس از دوز بارگیری و پس از آن هر ۴ ساعت). به نظر میرسد که فومپیزول برای مصرف در مدت کوتاه بیخطر باشد و جهت درمان مسمومیت با متانول و یا اتیلنگلیکول تجویز میشود. رایج ترین عارضه جانبی شامل سوختگی در محل انفوزیون، تهوع و سرگیجه میباشد. اتانول وریدی جایگزینی برای فومپیزول میباشد. تمایل اتانول به آنزیم الکل دهیدروژناز نسبت به متانول بیشتر است و به همین جهت اشباع آنزیم به وسیله اتانول مانع تشکیل فرمات میشود. اتانول، اغلب به صورت تجویز داخل وریدی در درمان مسمومیتهای متانول و صورت تجویز داخل وریدی در درمان مسمومیتهای متانول و تنوعات موجود در متابولیسم الکل، دو عاملی است که کنترل تنوعات موجود در متابولیسم الکل، دو عاملی است که کنترل غلظت اتانول خون را جهت اطمینان یافتن از غلظت مناسب غلظت اتانول خون را جهت اطمینان یافتن از غلظت مناسب

در مسمومیتهای شدید می توان از همودیالیز (که در فصل مورد بحث قرار گرفته) برای حذف متانول و فورمات از جریان خون استفاده نمود. دو ارزیابی اساسی دیگر نیز معمولاً انجام می شود. به علت اسیدوز متابولیک شدید ناشی از مسمومیت با متانول، اغلب درمان با بی کربنات، ضروری می باشد. از آنجایی که سیستمهای وابسته به فولات، عمدتاً مسوول اکسیداسیون اسید فولیک به CO₂ در انسان می باشند (شکل ۳–۲۳)، تجویز اسید فولیک و اسید فولینیک به بیماران دچار مسمومیت با متانول احتمالاً سودمند باشد هر چند که این امر تاکنون، کاملاً مورد مطالعه بالینی قرار نگرفته است.

اتبلن گلیکو ل۱

الکلهای پلیهیدریک مانند اتیلن گلیکول (CH2OHCH2OH)، به عنوان حلالهای صنعتی، در ترکیب ضد یخ جهت تعدیل دما، مورد استفاده قرار میگیرند. اغلب مواقع، کودکان و حیوانات به علت مزه شیرین این ماده جذب آن میشوند و بعضی مواقع نیز به عنوان جایگزین اتانول یا در بعضی دیگر از موارد جهت خودکشی، مورد مصرف قرار میگیرد. هر چند اتیلن گلیکول، خود بی خطر است و توسط کلیه دفع میشود ولی به محصولات سمی چون آلدئیدها و اگزالات، متابولیزه میشود.

طی مصرف بیش از حد اتیلن گلیکول، سه مرحله به وقوع میپیوندد. در چند ساعت اولیه پس از مصرف، مرحلهای از برانگیختگی گذرا و به دنبال آن سرکوب و افت دستگاه اعصاب مرکزی روی میدهد. بعد از یک تأخیر ۴ تا ۱۲ ساعته، تجمع متابولیتهای اسیدی و لاکتات منجر به ایجاد اسیدوز متابولیک

شدید می گردد. در نهایت، رسوب اگزالات در توبولهای کلیوی باعث نارسایی کلیوی تأخیری می شود. کلید تشخیص مسمومیت با اتیلن گلیکول، وجود اسیدوز آنیون گپ، اسمولار گپ و کریستالهای اگزالات در ادرار بیماری است که علائم بینایی ندارد.

مانند مسمومیت با متانول، در اینجا نیز فومپیزول درمان استاندارد مسمومیت با اتیلن گلیکول به شمار میرود. همان طور که از پیش در رابطه با مسمومیت با متانول اشاره شد، تجویز داخل وریدی فومپیزول، بلافاصله آغاز و تا زمان رسیدن سطح خونی اتیلن گلیکول به زیر حد آستانه سمی (۲۰-۳۳ mg/dL) دامه می یابد. تجویز اتانول به صورت وریدی جایگزینی مناسب برای فومپیزول در مسومیت با اتیلن گلیکول است. همودیالیز به طور مؤثری اتیلن گلیکول و متابولیتهای سمی آن را خارج نموده و در بیمارانی که غلظت سرمی اتیلن گلیکول در آنها بیش نموده و در بیمارانی که غلظت سرمی اتیلن گلیکول در آنها بیش از با دیرا راسیدوز متابولیک و نارسایی کلیه شدیدی شدهاند، توصیه می شود تا همودیالیز انجام شود. فومپیزول نیاز به همودیالیز را به ویژه در بیمارانی که عملکرد کلیوی کاملی داشته و یا اسیدوز خفیقی دارند، کاهش می یابد.

پاسخ مطالعه مورد

این مرد جوان علایم و نشانههای مشخصی از مسمومیت حاد با الكل را نشان مىدهد كه با غلظت خونى الكل تأييد میشود. ما در مورد اینکه آیا این بیمار نسبت به اثرات الکل تحمل دارد یا خیر اطلاعی نداریم اما بایستی اشاره کرد که غلظت خونی اتانول وی برای فردی که نسبت به اتانول تحمل ندارد در محدوده کشندهای قرار دارد. مرگ احتمالاً به دلیل سرکوب تنفس و قلبی و عروقی (که با ینومونیت ناشی از آسپیراسیون محتویات استفراغ همراه است) و پیش از درمانهای پزشکی رخ خواهد داد. درمان مسمومیت حاد با الکل شامل درمان حمایتی از جریان هوایی، تنفس و گردش خون می باشد (ABC، فصل ۵۸ را بیینید)، دسترسی به تجويز وريدى دكستروز وتيامين همجون ساير الكتروليتها و ویتامینها بایستی صورت پذیرد. در صورتی که فرد جوانی از پیش مراقبتهای خاص پزشکی را به موقع دریافت کرده باشد، مراقبتهای حمایتی در مورد وی بیشتر مؤثر خواهد بود و در صورت بهبودی بیمار مراقبت از وی در برابر علائم و نشانههای ناشی از سندرم قطع مصرف بسیار بااهمیت است.

¹⁻ Ethylene glycol

PREPARATIONS AVAILABLE



	3 3 3 5
(SEE ALSO CHAPTER 22	FOR OTHER BENZODIAZ PPINES
hlordazepoxide HCl	Generic, Librium
Diazepam	Generic, Valium
onzepam	Generic, Ativan
Эказорыпі	Generic, Serax
hinmine HCl	Generic

	even filos Of alcONON ablise
Acamprosate calcium	Generic, Ckmpral
Disutfiram	Goneric, Antabuse
Nattrexone HO	Generic, Vivitrol, Re Via
	Duan F.OE in 1176 min THis a (1). Or e Gl YeO) POis On in G
Bhanol	Generic
Fomepizole	Generic, Antizol

خلاصه: الكلها و داروهاي مرتبط

	مكانيسم اثر	زيرگروه
		الكلها
پائزهر در مسمومیتهای متانول و	اثرات چندگانه بر گیرندههای ناقلین	• اتانول
اتيان گليكول	عصبی، کاتالهای یونی، و مسیرهای	
	پیامرسانی	
رمات و به دنبال آن بروز اختلالات بینایر	ومیت با آن منجر به افزایش س <mark>طوح سمی فو</mark>	ه متانول: مسم
	اتیان گلیکول	عصبی، کانالهای یونی، و مسیرهای اتیان گلیکول

تنفسی میگردد. • اتیلن گلیکول: مسمومیت با آن باعث ایجاد آلدئید سمی و اکسالات شده و متعاقباً آسیب کلیوی و اسیدوزیس شدید میشود.

		رك الكل حاد كاربرد دارند	داروهایی که در تر
فصل ۲۲ را ببینید			بنزودیازپینها
	پیشگیری و درمیان سیندرم حاد	أكونيست كيرنده BDZ كه فعاليت كابا	 (برای مثال
	محرومیت لز اتانول	يسا واستطه مGABA را تستهيل	كلرودياز يوكسايد
		مىنمايد	ديــــاز پام و
			لورازيام)
به صورت وریدی تجویز مییشود. سمیت:	تجویز برای بیمارانی که مشکوک بــه	ويتامين ضروري جهت سنتز كوانزيم	• تــــامين
ندارد. تداخلات: ندارد.	الکلیسم هستند (کسانی که دچار	تيامين پيروفسفات	(ويتامين B ₁)
	مسمومیت حاد با الکیل یا سندرم		
	محرومیت از الکل شدهاند) برای		
	پیشگیری از سندرم ورنیکه کورساکف		

خلاصه: الكلها و داروهاي مرتبط (ادامه)

زيركروه	مكانيسم اثر	كاربردهاي باليني	فارماكوكينتيك، عوارض و تداخلات
داروهایی که در	الكليسم مزمن كاربرد دارند		
• نالتركسون	أنتاكونيست رقابتي غيرانتخابي	کاهش خطر عود در افراد الکلیسم	ينه اقسنام خوراكني وفرمولاسيونهاي
	گیرنده او پیوئیدی		طولانی اثر تزریقی در دسترس می باشد
		•	سمیت: اثرات گوارشی و مسمومیت کبدی
	/		باعث أيجاد واكنشهاى سندرم قطع
			مصرف در افرادی که وابستگی فیزیکی با
			اوپیوئیدها دارند،میشود و از اثرات ضد در
			اوپیوتیدها، پیشگیری میکند
• أكامپروسات	أنتاكونيست كمتر شناخته شده كيرنده	کاهش خطر عود در افراد مبتلا به	سمیت: اثرات گوارشی و راش
	NMDA و آگونيست	الكليسم	
• دىسولفيرام	مهار آلدئيد دهيدروژناز، ايجاد تـجمع	مانع بازگشت در افراد مبتلا به	سمیت: به خودی خود اثرات کمی دارد ولی
	ألدئيدي طي هضم اتانول	الكليسم مى شود	همراه با اتانول منجر به گرگرفتگی، سردرد
			تهوع، استفراغ و كاهش فشار خون مىشود
داروهایی که در	درمان مسمومیت حاد با متانول یا اتیلن	كليكول كاربرد دارند	
ه فومپيزول	مهار الکل دهـیدروژناز، جـلوگیری از	مسمومیتهای متانول و اتیان	داروهای یتیم. سمیت: سردرد، تهوع
	تبدیل ستانول و اتیان گلیکول به	گلیکول	سرگیجه، واکنشهای نادر آلرژیک
	متابوليتهاي توكسيك		
و اتانول: تمایل	بیشتری به الکل دهیدروژناز دارد، جهت کاه	ش متابولیسم متانول و اتبان گلیکول به م	حصولات سمے رہ مصرف مے رشود



داروهای ضدتشنج

مطالعه مورد عست

خانمی ۲۳ ساله جهت دریافت مشاوره در رابطه با داروهای ضد صرعی که دریافت میکند، به مطب پزشک مراجعه مینماید. ۷ سال قبل وی یک بار در خانه دچار حمله تشنج تونیک کلونیک (GCTS) ژنرالیزه شده است. زمانی که بالافاصله وی کلونیک (ابه اورژانس رساندهاند، وی هوشیار بوده است و از سردرد شکایت داشته است. نورولوژیست معالج وی جهت وی داروی لوتیراستام، ۵۰۰ میلیگرم، دو بار روزانه تجویز مینماید. چهار روز بعد، EEG موجهای تیز معدودی را در ناحیه تمپورال راست، نشان داد. ۱۸۳۱ طبیعی بود. ۱ سال بعد از این پریود، راست، نشان داد. ۱۸۳۱ طبیعی بود. ۱ سال بعد از این پریود، وحدد، وضعیت مشایهی را نشان میداد. پزشک وی،

دوز لوت براستام را بسه تدریج تسا میزان ۱۰۰۰ میلیگرم دو بار در روز افزایش داد. بیمار هیچ عارضه جانبی ناشی از دوز دارو نشان نداد. در سن ۲۱ سالگی، وی بار دیگر زمانی که دانشکده بود، دچار یک حمله GTCS دیگر شد. طی گفتگو با یکی از هماتاقیهای وی مشخص شد، وی اخیراً ۲ بار دچار حملات کاهش سطح هوشیاری شده است که ۲-۱ دقیقه به طول انجامیده و حرکات ملچملچ لبها نیز وجود داشته است به طول انجامیده و حرکات ملچملچ لبها نیز وجود داشته است تصادفی در ناحیه تمپورال راست بود. چه استراتژی محتمل و ممکنی می تواند در کنترل علائم این بیمار به کار رود؟

حدود یک درصد جمعیت جهان مبتلا به صرع می باشند. حملات صرع، پس از سکتههای مغزی، دومین اختلال شایع نورولوژیک محسوب می شوند. اگر چه درمانهای استاندارد، موفق به کنترل نزدیک به ۸۰ درصد این بیماران می گردد ولی هنوز میلیونها انسان (تنها ۵۰۰/۰۰۰ نفر در ایالات متحده) از این بیماری رنج می برند. صرع یک کمپلکس علامتی غیر همگون به صورت یک اختلال مزمن همراه با حملات مکرر تشنج می باشد. تشنج در واقع اییزودهای کوتاه مدتی از اختلال عملکرد مغزی است که از تخلیه غیرطبیعی نورونهای مغزی ناشی می گردد. علل تشنج بسیار است به طوری که طیف وسیعی از بیماری های نورولوژیک تخلیه غیرطبیعی نورونهای و یا آسیبهای جمجمه ممکن است در ایجاد این حملات نقش داشته باشند. در بعضی از زیر گروهها، و راثت، فاکتور غالب بوده است. اخیراً مشخص شده است، نقایص منفرد ژنی، که اغلب در نواحی غالب ژنهایی ایجاد می شود که مسؤول کدکردن کانالهای وابسته به ولتاژیا گیرندههای مسؤول کدکردن کانالهای وابسته به ولتاژیا گیرندههای

GABA_A میباشند، در ایجاد پارهای از صرعهای ژنرالیزه فامیلیال نقش دارند. معمولاً یک خانواده سندرم چندگانه صرعی نظیر تب ناشی از تشنج، حملات ابسنس و تشنج میوکلونیک نوزادان را نشان دهند. تشریح این مورد شامل پاسخ به مفهوم پرسشهای مربوط به درمان میباشد.

داروهایی که در این فصل مورد بحث قرار گرفتهاند، هم در بیماران مبتلا به تشنیجهای ناشی از تب و هم در تشنیجهای ناشی از ناخوشیهای حاد همچون مننژیت، به کار گرفته می شوند. واژه "صرع" تنها زمانی به این حملات تشنیج اطلاق می شود که این حملات من من شده و به طور مکرر روی دهند. حملات تشنیج ممکن است طی اختلالات مسمومیت یا متابولیک حاد روی دهند. در این موارد، درمان باید با هدف آن اختلال خاص، صورت پذیرد. که برای مثال می توان به هیپوکالمی اشاره نمود. عموما، روشهای درمان انواع صرع به طبقه بندی آنها بستگی

جدول ۱-۲۴ طبقه بندی انواع صرع

صرعهاي بارشيال

صرعهاي بارشيال ساده

صرعهاى يارشيال كميلكس

صرعهاي يارشيال ژنراليزه شونده ثانويه

صرع وتراليزه

صرعهای تونیک کلونیک جنرالیزه (گراندمال)

صرعهای ابسنس (پیتیتمال)

صرعهای تونیک

صرعهاي أتونيك

صرعهای کلونیک و میوکلونیک

اسپاسمهای شیرخوارگی ۱

۱. بیش از آنکه یک نوع صرع خاص باشد به عنوان یک سندرم اپیلیپتیک شناخته میشود؛ داروهای مؤثر در اسپاسمهای شیرخوارگی، جداگانه بررسی می شوند.

پیشرفتهای دارویی در درمان صرع

برای یک مدت طولانی تصور میشد که تنها یک داروی ضد صرعی (AED) قادر به درمان همه انواع صرع میباشد. ولی علل صرع از تنوع بسزایی برخوردار است. عوامل ژنتیکی، نقایص تکاملی و عفونی، تروما، نئوپلاسم و فرآیندهای دخیل در بیماریهای دژنراتیو، ممکن است همگی در پیدایش حملات صرع نقش داشته باشند. امروزه درمانهای دارویی ارتباط چندانی با عامل ایجاد صرع ندارد ولی در عوض تا حدودی وابسته به نوع صرع مى باشند (جدول ١-٢٣). مثال واضح اين موارد، صرعهای ابسنس از صرعهای ژنرالیزه میباشد، مشخصه اصلی این نوع صرع در نوار انسفالوگرام، نمای نیزه و موج با فرکانس ۳-۲ هرتز می باشد. این نوع صرع به خوبی به اتوسوکساماید و والپروات پاسخ میدهد ولی به وسیله داروهایی چون فنی توئین و کاربامازیین تشدید می گردد. با به کارگیری مدلهای حیوانی، میتوان داروهای مؤثر بر صرع ابسانس را تعیین نمود. در این مدلها، با ایجاد صرع کلونیک در موشهای کوچک آزمایشگاهی، موشهای بزرگ صحرایی یا موشهای جهش يافته توسط تنزريق ينتيلن تترازول الكويي شبيه صرعهای ابسنس در انسان (به همین دلیل جهش یافتههای لتارژیک، 'حواس پرت'' یا 'تلوتلوخور''' نامیده می شوند) به دست می آید. در مقابل آزمون تحریکات الکتریکی فوق الماده

بالا المركوب فاز تونيك، داروهايي چون فني توثين، كاربامازيين و لاموتریژین را معرفی مینماید که علیه بسیاری از انواع صرعهای ژنرالیزه تونیک کلونیک و صرعهای کمپلکس پارشیال مؤثر میباشند. به کارگیری آزمون تحریکات الکتریکی فوق العاده بالا به عنوان یک غربالگر عمده و اولیه داروهای جدید، موجب شناسایی داروهایی با مکانیسم عمل مشترک همجون غير فعال سازي طولاني مدت كانال هاي سديمي وابسته به ولتاژ، گردیده است (فصل ۱۴ را ببینید). صرعهای لیمبیک القاء شده توسط "تحريكات الكتريكي" (شامل اپيزودهاي مكرر از تحریکات الکتریکی کانونی) در موشهای بزرگ صحرایی احتمالاً، ابزار مناسبتری را جهت پیشبینی اثرات صرعهای كميلكس يارشيال قراهم مي آورد.

داروهای ضدصرع موجود قادر به کنترل مناسب حدود دو سوم بیماران می باشند. گروه به اصطلاح «مقاوم به دارو»، به افرادی اطلاق میشود که از ابتدای درمان نسبت به داروها مقاومت نشان دادهاند یا پس از مدتی که به درمان پاسخ مى دادهاند، مجدداً دچار حملات صرع شدهاند. توضيح اين امر، اختلال در دسترسی دارو به اهداف و یا عدم حساسیت اهداف به مولکولهای دارو، میباشد. بعضی از سندرمهای صرع شدید در کودکان ارتباط زیادی با آسیبهای پیشرونده مغزی داشته و بسیار سخت به درمان پاسخ میدهند. در بزرگسالان نیز بعضی از صرعهای کانونی در برابر درمان سرکش میباشند. بعضی از این انواع، به ویژه صرعهای ناشی از لوپ تمیورال، به درمانهای جراحی به خوبی پاسخ میدهند. بعضی از جمعیتهای مقاوم به درمان ممکن است، به تحریکات عصب واگ^۶ (VNS) پاسخ دهند. این شیوه، روشی نوین است که کاربرد آن در درمان صرعهای یارشیال به تأیید رسیده است. ایزار دیگری که در USA جهت درمان صرع پایتال سرکش به تأیید رسیده، سیستم محرک نورونی یاسخدهنده است (RNS) است. محرک نورونی RNS جهت كشف فعاليت غيرطبيعي الكتريكي تأييد شده و ييش از اینکه فرد تشنج را تجربه کند سبب تحریک طبیعی نورون به بخش موردنظر میشود. سایر ابزار که سبب تحریک الکتریکی میشوند نیز در حال بررسیهای بالینی است که یکی از اینها تحریک عمقی مغزی است که در کانادا و اروپا به تأیید رسیده اما در ایالات متحده آمریکا مورد تأیید نیست.

امروزه جبهت یافتن داروهای ضدصرع جدید، تنها به آزمونهای غربالگرانهای که در بالا بنه آنیها اشاره شد، اکتفا

¹⁻ Pentylenetetrazol

³⁻ Tottering

⁵⁻ Electerical kındlıng

⁴⁻ Maximal electroshock-MES

⁶⁻ Vagus-nerve-stimulation

فارماكوكينتيك

داروهای ضدصرع حتی انواعی که از نظر ساختار و خواص شیمیایی با هم متفاوت میباشند، خواص فارماکوکینتیکی یکسانی را از خود نشان میدهند، چرا که اغلب به صورت خوراکی فعال میباشند و قابلیت نفوذ به مغز را دارا میباشند و اوجود آن که حلالیت اغلب این ترکیبات بسیار کم میباشد ولی میزان جذب آنها اغلب خوب است، به طوری که ۸۰ تا ۱۰۰ درصد دوز تجویزی وارد جریان خون میشود. داروهای ضد صرع معمولاً، چندان به پروتئینهای پلاسما متصل نمیشوند (به استثنای فنی توئین، تیاگابین و اسید والیروئیک).

داروهای ضد صرع عمدتاً توسط مکانیسم کبدی، حذف میگردند و میزان دفع دست نخورده آنها معمولاً پایین میباشد (فصل ۳ را ببینید). بسیاری از آنها به متابولیتهای فعال دیگری تبدیل میشوند که آنها نیز توسط کبد حذف میگردند. این داروها، غالباً در حجم آب کل بدن منتشر میشوند. کلیرانس پلاسمایی، نسبتاً پایین است. بر این اساس به نظر میرسد، بسیاری از داروهای ضدصرع، متوسط و طولانیاثر باشند. اغلب آنها دارای نیمه عمر بیش از ۱۲ ساعت میباشند. بعضی از داروهای قدیمیتر ضدصرع، القاءکنندههای قدرتمند فعالیت آنزیمهای میکروزومال کبدی میباشند. با تجویز دوز در دفعات کمتر، میزان میکروزومال کبدی میباشند. با تجویز دوز در دفعات کمتر، میزان که اجازه تجویز ۱ یا ۲ بار در روز را میدهند، ارجح میباشند.

داروهای مورد مصرف در صرعهای پارشیال و تونیک ـکلونیک ژنرالیزه

از عمده ترین داروهای کلاسیک مورد استفاده در صرعهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه، می توان به فنی توئین (و داروهای هم خانواده)، کاربامازیین، والپروات، و باربیتوراتها، اشاره نمود، هر چند امروز در دسترس بودن داروهای جدیدتری چیون اسلی کارپازیین، لاموتریژین، لوتیراستام، گاباپنتین،

نمی شود، بلکه از رویکردهایی منطقی تری نیز در این زمینه بهره گرفته می شود. جستجو با هدف یافتن ترکیباتی است که ۱) انتقالات گابانرژیک (مهاری) را افزایش دهند ۳) انتقالات تحریکی (اغلب گلوتامینرژیک) را کاهش دهند ۳) هدایتهای یونی را تعدیل نمایند. به نظر می رسد اثرات پیش سیناپسی در رهاسازی نروترانسمیترها بسیار با همیت باشد و برخی از مولکولهای هدف برای مثال SV₂A نیز شناخته شده است (شکل ۲-۲۳ را ببینید).

اگر چه این موضوع که داروهای ضدصرع فعلی، بیشتر تسکینی امیباشند تا درمان قطعی به طور گستردهای شناخته شده است، تعیین استراتژی موفق مبنی بر اینکه این داروها صرع را کنترل نمایند و یا از آن پیشگیری کنند همچنان مهم باقی مانده است. اهداف عصبی جهت داروهای ضد صرع احتمالی و یا انواعی که ساخته شده است، شامل هر دو سیناپسهای تحریکی و مهاری میباشد. شکل ۱-۲۴، یک سیناپس گلوتامینرژیک (تحریکی) و شکل ۲-۲۴، اهداف در سیناپسهای گاباارژیک (مهاری) را نشان میدهد.

■ فارماکولوژی پایه داروهای ضدصرع

شيمي

تا سال ۱۹۹۰، تقریباً ۱۶ داروی ضدصرع موجود بود که از این تعداد ۱۳ دارو را می توان در ۵ گروه دارویی بسیار مشابه گنجاند: باربيتوراتها"، هيدانتوتينها"، اگزازوليدين ديون ها^، سوکسینمایدها^۶ و استیل اورهها^۷. وجه مشترک تمام این گروهها، یک حلقه مشابه هتروسیکلیک ولی با انواع متفاوت جانشینها، میباشد (شکل ۳-۲۴). در مورد داروهایی با ساختار کلاسیک، انواع جانشین های موجود بر حلقه هـتروسیکلیک، تعیین کننده گروه فارما کولوژیک (آنتی MES یا آنتی پنتیلین تترازول^) می باشد. تغییرات مختصر در ساختار باعث تغییر مکانیسم عمل و خواص کلینیکال دارو میگردد. سایر داروهای باقیمانده در این گروه کاربامازیین، اسید والیروئیک، و بنزودیازیینها و همچنین داروهای جدیدتری که از سال ۱۹۹۰ وارد بازار دارویی شدماند، همجون فلبامات م الاينتين ١٠، لاكوزاميد ١٠، لاموتريژين ١٢ لوت براستام ۱۲، اکسکاربازیین ۱۴، بره گابالین ۱۵، تیاگابین ۱۶، توپیرامات٬۱۰ ویگاباترین٬۸ و زونیسامید٬۱۱ اسلی کـاربازیین٬۱ ساختار مشابهی ندارند.

¹⁻ Palliative

I. Laillantae

³⁻ Barbiturates

⁵⁻ Oxazolidinediones

⁷⁻ Acetylureas

⁹⁻ Felbamate

¹¹⁻ Lacosamide

¹³⁻ Levetiracetam

¹⁵⁻ Pregabalin

¹⁷⁻ Topiramate

¹⁹⁻ Zonisamide

²⁻ Curative

⁴⁻ Hydantoins

⁶⁻ Succimides

⁸⁻ Antipentylentetrazol

¹⁰⁻ Gabapentin

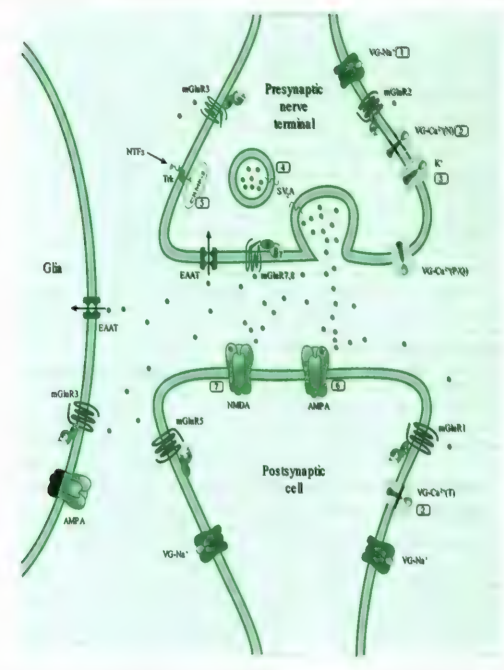
¹²⁻ Lamotrigine

¹⁴⁻ Oxcarbazepine

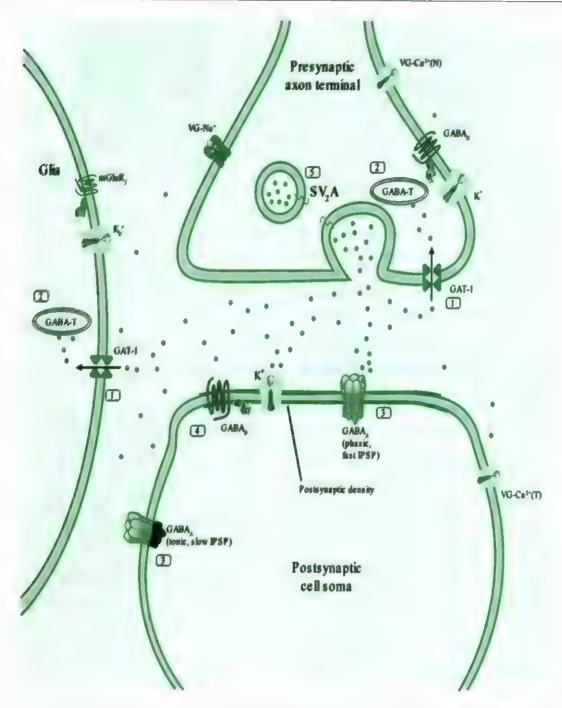
¹⁶⁻ Tiagabine

¹⁸⁻ Vigabatrin

²⁰⁻ Eslicarbazepine



شکل ۲- ۲۴- اهداف مولکولی داروهای ضد صرع در سیناپس تنجریکی گلوتامینر ژیک. اهنداف پیشسیناپسی که میزان رهاسازی گلوتامات را میکاهند، شامل ۲۰ کانالهای وابسته به ولتاژ سدیمی (فنی توئین، کاربامازپین، لاموتریژین و لاکوزامید)، ۲، کانالهای وابسته به ولتاژ کلسیمی (اتوسوکسیماید، لاموتریژین و لاکوزامید)، گاپاپنتین و پره گاپالین)، ۳، کانالهای پتاسیمی (رتیگایین)، پروتئینهای وزیکولی سیناپسی، ۴، Σν₂Α (لوتیراستام)؛ و ۵، CRMP-2 پروتئین واسطه پاسخ کلاپسین (لاکوزامید)، میباشند. اهداف پسسیناپسی شامل ۶۰ گیرندههای AMPA (توسط فوباربیتال، توپیرامات و لاموتریژین، مهار میشوند) و ۲، گیرندههای آمینه تحریکی. نقطههای قرمز مؤید گلوتامات میباشند.



شکل ۳ ۲۴. اهداف مولکولی داروهای ضد صرع در سیناپسهای مهاری گاباارژیک اینها شامل اهداف ویژه: ۱) ناقلین GABA (به ویژه I-GAP و ۵ تیاگابین)؛ ۲، گابا _ ترانس آمینار (GABA-R ویگاباترین)؛ ۳، گیرندههای GABA و نخودیازپینها)؛ و به طور بالقوه، ۴، گیرندههای GABA و ۵ پروتئینهای وزیکولی سیناپتیک (SV₂A)، این اثرات همچنین ممکن است با واسطه اهدافی غیراختصاصی همچون کانالهای یونی وابسته به ولتـاژ و پروتئینهای سیناپسی، صورت پذیرد. EPSP= پتانسیل پسسیناپسی مهاری، نقطههای آبی مؤید GABA میباشد.

$$\begin{array}{c|c} R_1 & X & C = 0 \\ R_2 & 5 & 2 & C = 0 \\ 0 = C & 4 & 3 & N - R_3 \end{array}$$

شکل ۳-۲۴ ساختار حلقه هتروسیکلیک ضدصرع. بنیان X میتواند به صورتهای زیر تغییر کند: مشتقات هیدانتوثین ۱۸۰۰ باربیتوراتها. ۱۸۰۲ اكسازوليدينويونها -O-؛ سوكسينميدها -C؛ استيلاورهها -NH NH بـ ا متصل میشود). $R_1
otin R_2
otin R_3$ در گرودهای مختلف تغییر میکند.

اکسکاربازیین، پرهگابالین، توپیرامات، رتیگابین ، ویگاباترین، لاکوزامید و زونی سامید، کاربردهای بالینی داروهای قدیمی تر را محدود نموده است. بخش بعدی فصل به تشریح داروهای اصلی در زمینه ساختاری و تاریخی پرداخته است. فاکتورهای دخیل در انتخاب بالینی دارو، در بخش پایانی فصل مطرح میشود.

فنىتوئين

فنی توئین آ، قدیمی ترین داروی ضد صرع و فاقد اثرات آرام بخشی می باشد که در سال ۱۹۳۸ معرفی گردید. این دارو به دنال یک سری ارزیابیهای سیستماتیک ترکیباتی چون فنوباربيتال كه باعث تغييرات تخليههاى الكتريكي در مغز حيوانات أزمايشگاهي ميگرديدند، معرفي شد. اين داروها سالها به عنوان دیفنیل هیدانتوئین ۳ شناخته شده بود.

شيمي

ساختمان شیمیایی فنی توئین، در واقع هیدانتوئین است که دو حلقه فنیل در آن طبق ساختمان زیر جایگزین شدهاند. اثرات أرام بخشی فنی توئین، خیلی کمتر از ترکیباتی است که در أنها آلکیل در جایگاه ۵، جایگزین شده است. فوس فنی توثین ۲ پیش دارویی از فنی توئین می باشد که قابلیت حلالیت بیشتری در آب دارد و به صورت تجویز وریدی به کار می رود. این ترکیب فسفات استر، به سرعت در پلاسما به فنی توئین تبدیل می شود.

مكانيسم عمل

فنی توئین، دارای اثرات عمدمای بر بسیاری از سیستمهای فيزيولوژيک مي باشد. اين دارو انتقالات "K+ Na و *Ca2 پتانسیلهای غشایی، غلظت اسیدهای آمینه و نورترانسمیترهایی چون نورایینفرین، استیل کولین و گامابوتیریک اسید (GABA) را تغییر میدهد. مطالعه سلولهای عصبی در محیطهای کشت سلولی، نشان میدهد که فنی توئین، پتانسیلهای عمل انفجاری مکرر و مداوم با فرکانس بالا را بلوک میکند (شکل ۴-۲۴). این اثر در دوزهای درمانی دیده شده است. اثر دیگر وابسته به مصرف فنی توثین (فصل ۱۴ را ببینید) در انتقال یون سدیم است که از اتصال و به نوبه آن طولانی شدن حالت غیرفعال کانال سدیمی ناشی می شود. اثار مذکور همچنین در به کارگیری دوزهای درمانی داروهایی چون کاربامازیین، لاموتریژین و واليروات ديده ميشود و احتمالاً در تأثير ضدصرعي اين داروها در مدل شوک الکتریکی و حملات صرعی پارشیال نقش دارد. همچنین، فنی توئین جریان پایدار *Na را همچون سایر AEDs نظير واليروآت، توييرامات و اتوسوكسيمايد مسدود ميكند.

بعلاوه فنی توئین به شیوهای متناقض باعث برانگیختگی بعضی از نورون های عصبی می گردد. همچنین با کاهش نفوذیذیری کلسیم و مهار جریان کلسیم از غشأ سلولی، باعث مهار بسیاری از فرأیندهای ترشحی وابسته به کلسیم، همچون ترشح هورمونها و نوروترانسميترها مي گردد. ثبت يتانسيا هاي عـمل مهاری و تحریکی پس سینایسی مؤید آن است که فنی توئین رهاسازی گلوتامات در فضای سینایسی را کاهش داده ولی باعث افزایش رهاسازی گایا میگردد. به نظر می رسد مکانیسم عمل فنی توثین، مجموعهای از بسیاری از عملکردها، در سطوح مختلف باشد. در غلظتهای درمانی، عمدهترین عمل فنی توئین، بلوک کانال های سدیمی و مهار تولید پتانسیل های عـمل سـريع و مكـرر مـياشد. تأثير يس سينايسي آن بـر نوروترانسمیترهایی چون گلوتامات و GABA، احتمالاً ناشی از عملکرد آن بر انواع دیگری از کانالها، غیر از کانالهای Na+ مے باشد۔

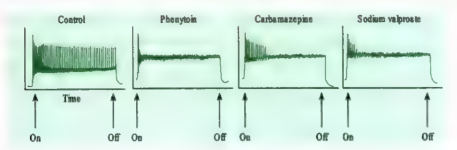
كاربردهاي باليني

فنی توئین داروی مؤثر در صرعهای پارشیال و تونیک کلونیک ژنرالیزه میباشد. این دارو همچنین علیه حملاتی که اولیه و یا ثانویه از انواع دیگری صرع هستند، دارای اثرات مفیدی

¹⁻ Retigabine 2- Phenytoin

⁴⁻ Fosphenytoin

³⁻ Diphenylhydantoin



شکل ۴ °۳٪ اثرات سه داروی ضدصرع بر انفجارهای پیوسته و مداوم پتانسیلهای عمل در نورونهای کشت داده شده، ثبتهای داخل سلولی نورونها حین بالسهای جریان دپلاریزان، که حدوداً ۰۷۵ نایه طول میکشند (تغییرات مراحل on-off پیکانها نشان داده شده است) در غیاب دارو، گروهی از پتانسیلهای عمل مکرر و پرتناوب، سراسر مدت زمان پالس جریان را اشغال نمودهاند. فنی توثین، کاربامازپین و سدیم والپروات، همگی به طور قابل توجهی تعداد پتانسیلهای عمل ایجاد شده توسط پالسهای جریان را کاهش می دهند.

فارما كوكينتيك

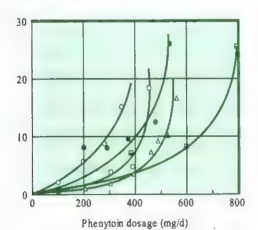
جذب فنی توئین، به شدت به فرمولاسیون دوز تجویزی آن وابسته میباشد. اندازه ذرات و مواد افزوده شده، سرعت و میزان جذب را تحت تأثیر قرار میدهند. جذب گوارشی فنی توئین سدیم از دستگاه گوارش، تقریباً در همه بیماران کامل میباشد هر چند زمان رسیدن به حداکثر غلظت ممکن است از ۳ تا ۱۲ ساعت، متغیر باشد. میزان جذب پس از تزریق عضلانی دارو غیرقابل پیشبینی است و ممکن است رسوب دارو در عضله اتفاق بیقتد. به همین دلیل این روش تجویز در مورد فنی توئین، توصیه نمی شود. در مقابل، فوس فنی توئین پیش داروی فسفاته فنی توئین که قابلیت حلالیت زیادی نیز در آب دارد، به خوبی پس از تزریق عضلانی جذب می گردد.

فنی توئین به میزان زیادی به پروتئینهای پلاسما متصل می شود. به همین علت با کاهش پروتئینهای پلاسما (مثلاً در اورمی یا هیپوآلبومینوری)، سطح آن نیز در پلاسما کاهش می یابد. هر چند ارتباط سطح آزاد پلاسمایی و وضعیتهای بالیتی، نامشخص می باشد. میزان غلظت دارو در مایع مغزی ـ نخاعی با سطح آزاد پلاسمایی دارو متناسب است. فنی توئین در مغز، کبد، عضلات و بافت چربی، تجمع می بابد.

فنی توئین به متابولیتهای غیرفعال متابولیزه شده و داخل ادرار ترشح می شود. تنها میزان کمی از دوز، دست نخورده از بدن دفع می شود.

دفع فنی توثین وابسته به دوز میباشد. در غلظتهای بسیار کم فنی توثین در پلاسما، حذف فنی توثین از کینتیک درجه ۱ پیروی میکند. با افزایش سطح خونی دارو، در محدوده درمانی، کبد به حداکثر ظرفیت خود در متابولیزه کردن فنی توثین نزدیک

می شود. پس از آن، افزایش مقدار دارو حتی به میزان ناچیز، باعث ایجاد تغییرات عمده در غلظت فنی توئین می گردد (شکل ۵–۲۴). در چنین مواردی، نیمه عمر دارو، به وضوح افزایش می یابد و حالت ثابت سطح خونی دارو، حفظ نمی شود (چرا که سطح پلاسمایی دارو همچنان افزایش می یابد)، و بیمار به سرعت علائم مسمومیت را از خود نشان می دهد.



شکل ۵-۳۴، رابطه غیرخطی دوزاژ فنی توثین و غلظت پلاسمایی ۵
بیمار (که با علائم متفاوت نشان داده شدهاند). دوزهای افزایش یابنده از
فنی توثین به صورت خوراکی را دریافت نمودند و در هر یک غلظت
ثابت نیز اندازه گیری شده است. منحنیهای حاصل، خطی نیستند زیرا با
بالارفتن دوز، میزان متابولیسم به اشباع نزدیک تر می شود. همچنین به
تفاوت قابل توجه سطوح سرمی حاصله از هر دوز در بیماران توجه
نماسد.

نیمه عمر فنی توئین از ۱۲ تا ۳۶ ساعت متغیر است که در بیشتر بیمارانی که در محدوده پایین تا متوسط دوزدرمانی قرار دارند، این نیمه عمر حدود ۲۴ ساعت میباشد. نیمه عمرهای بالاتر در غلظتهای بیشتر دارو، ایجاد می گردد. هرگونه تغییر دوزدارو به ویژه در سطوح خونی پایین، به ۵ تا ۷ روز زمان جهت رسیدن به غلظت ثابت، نیاز دارد. حال آن که در سطوح خونی بالا، این زمان ۴ تا ۶ هفته میباشد.

سطوح درماني و مقدار مصرف

غلظت درمانی فنی توئین در اغلب پیماران، بین ۱۰-۲-mcg/ml میباشد. دوز بارگیری اولیه را میتوان هم به صورت داخیل وریدی و هم خوراکی تجویز نمود. روش تجویز داخل وریدی فوس فنی توئین، روش انتخابی در وضعیت تشنجهای استاتوس ایی لیتیکوس (در ادامه بحث میشود)، می باشد. هنگام آغاز خوراکی دارو، عموماً بدون توجه به وزن، دارو بـا دوز ۳۰۰mg، روزانه، جهت بزرگسالان تجویز میگردد. این گونه تجویز دارو باعث ایجاد غلظت مناسب دارو در بعضی از بیماران میشود حال آن که در بسیاری از بیماران سطوح ثابت خونی ۱۰mg حاصل می شود که این میزان حداقل سطح درمانی دارو می باشد. به همین دلیل، در صورت ادامه حملات تشنج، افزایش دوز دارو تا رسیدن به سطوح بالای درمانی، ادامه می یابد. به علت کینتیک وابسته به دوزدارو، افزایش مختصر در دوزدارو، ممکن است باعث بروز عوارض دارو گردد. دوز فنی توئین هر بار باید تنها ۳۰mg در بزرگسالان، افزایش یابد و همچنین باید زمان کافی جهت رسیدن به سطوح خونی جدید را در نظر گرفت. یک اشتباه باليني شايع، افزايش دوز ناگهاني فني توئين از ۳۰۰mg/dL به ۴۰۰mg/dL میباشد که این امر به کرات باعث بروز عوارض میگردد. در کودکان، درمان با ۵mg/kg/d آغاز شده و پس از رسیدن به حالت ثبات در سطوح پلاسمایی تعدیلات لازم صورت مے گیرد.

در حال حاضر، دو نوع فنی توئین سدیم، در بازار داروی آمریکا موجود می باشد که سرعت حلالیت آنها با هم متفاوت می باشد. یک نوع بسیار سریع و نوع دیگر بسیار آهسته جذب می شود. تنها نوع آهسته رهش را می توان به صورت یک بار در روز مصرف نمود و به همین دلیل هنگام تنییر این انواع داوریی، باید این مساله را مد نظر داشت (مراجعه کنید به محصولات موجود). اگر چه اثبات شده که علت این مساله، بازجذب کم یا متابولیسم بالای دارو می باشد ولی به نظر می رسد، شایع ترین علت، ظرفیت پذیرش کم بیماران نسبت به این دارو می باشد. علت، ظرفیت پذیرش کم بیماران نسبت به این دارو می باشد. فوس فنی توئین سدیم جهت تجویز داخل وریدی و عضلانی در

دسترس می باشد. همچنین فوس فنی توثین نسبت به فنی توئین سدیم از حلالیت بیشتری برخوردار است و لذا جایگزین تجویز داخل وریدی فنی توئین سدیم شده است.

تداخلات دارویی و تأثیرات آن بر آزمونهای آزمایشگاهی

تداخلات دارویی فنی توئین، عمدتاً مربوط به اتصال آن به پروتئینهای پلاسما و یا مربوط به متابولیسم آن می باشد. از آنجایی که ۹۰ درصد فنی توثین، به پروتئین های پلاسما متصل میشود، سایر داروهایی که به این پروتئینها متصل هستند، همچون فنيلبوتازون و سولفوناميدها أ، فني توئين را از محلهای اتصال خود جدا می کنند. از لحاظ فکری، این جابجایی باعث افزایش موقت سطوح أزاد دارو می گردد. کاهش پروتئینهای اتصالی ـ به طور مثال در هیبوالبومینوری ـ باعث کاهش غلظت کلی دارو میشود ولی غلظت داروی آزاد تغییری نمی کند. به همین دلیل افزایش دوز دارو جهت برقرار نگاهداشتن غلظت درماني دارو ممكن است باعث ايجاد مسموميت دارويي گردد. در حضور بیماریهای کلیوی، میزان اتصال فنی توئین به پروتئین کاهش می یابد. همچنین به علت تمایل بالای این دارو به اتصال با گلوبولین متصل به هورمون تیروئید^۵، حضور این داره باعث ایجاد اختلال در آزمایشات ارزیابی تیروئید می گردد. به نظر مىرسد، قابل اتكاترين أزمون جهت غيربالگرى اختلالات تیروئید، در بیمارانی که فنی توئین مصرف می نمایند، آزمون سنجش هورمون محرکه تیروئید (TSH) باشد.

فنی توئین القاعکننده آنزیمهای میکروزومی دخیل در متابولیسم بسیاری از داروها می باشد. همچنین به وسیله این خاصیت، متابولیسم خودش را نیز تشدید می نماید.

سمبت

اغلب به علت تشابه عوارض وابسته به دوز فنی توثین و سایر عوارض داروهای این گروه، تشخیص داروی مسبب این عوارض، به ویژه در بیماران دچار صرع که چندین دارو دریافت می دارند، دشوار می باشد. نیستا گموس از اولین علاماتی است که به وقوع می پیوندد. در این وضعیت فرد، امکان انجام حرکات تعقیبی چشم به سمت خارج را از دست می دهد ولی این امر اندیکاسیون

2- Status epilepticus

4- Sulfonamides

¹⁻ Loading dose

³⁻ Phenylbutazone

⁵⁻ Tyroid-binding globulin

⁶⁻ Tyroid-stimulating hormone

⁷⁻ Nistagmus

کاهش دوزدارو نمیباشد. دوبینی و آتاکسی آز شایع ترین عوارض جانبی وابسته به دوز میباشند که لزوم تعدیل دوزدارو را ایجاب می نمایند. اثرات آرام بخشی دارو، اغلب در دوزهای بالای دارو ظاهر می گردد. هیپرپلازی لثه و هیرسوتیسم آتا حدی در همه بیماران به وقوع می پیوندد که عارضه دوم به ویژه در میان خانمها، بسیار ناخوشایند می باشد. مصرف طولانی مدت دارو، با خشن شدن چهره و نوروپاتی های خفیف محیطی همراه است که به صورت کاهش رفلکسهای تاندونی عمقی در اندام انتهایی تظاهر می یابد. مصرف طولانی مدت فنی توثین، همچنین باعث اختلالاتی در متابولیسم ویتامین D شده و موجب استثومالاسی می گردد. گزارشاتی نیز مبنی بر سطوح پایین فولات و بروز آنمی مگالوبلاستیک در دست می باشد که البته هنوز اهمیت بالینی این مشخص نمی باشد.

واکنشهای ایدیوسنکراتیک ناشی از فنی توئین، نسبتاً نادر میباشد. راشهای پوستی معمولاً حاکی از افزایش حساسیت بیمار به دارو میباشند. در مواردی ممکن است تب بروز نماید و در موارد نادرتری ممکن است، ضایعات پوستی بسیار شدید و پوستهریز (اکسفولیاتیو) به وقوع بییوندد. گاه افتراق لنفادنوپاتیها از لنفومای بدخیم، دشوار میباشد. همچنین بعضی از مطالعات ارتباطاتی را میان فنی توئین و بیماری هوچکین شرح دادهاند ولی دادههای کافی برای چنین نتیجه گیری وجود ندارد. عوارض خونی بسیار نادر میباشد هر چند گزارشاتی مبنی بر وجود تب، راش همراه با اگرانولوسیتوز وجود دارد.

مفنى توئين، اتو توئين، فناسميد

داروهای بسیاری نیز مشابه فنی توثین، ساخته شدهاند ولی تنها ۳ نوع از آنها وارد بازار دارویی آمریکا گردیده که البته یکی از آنها به نام فناسمید آ، از بازار دارویی، خارج شده است. دو داروی مشابه دیگر، یعنی مفنی توئین ^۵ و اتوتوثین ^۹، همچون فنی توئین بر هر دو نوع تشنجهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه، مؤثر میباشند هر چند هنوز پژوهش بالینی کنترل شدهای جهت اثبات اثرات آنها انجام نشده است، میزان بروز واکنشهای شدید همچون درماتیت، اگرانولوسیتوز و هپاتیت، در مصرف مفنی توئین بیشتر از فنی توئین میباشد.

اتوتوئین، جهت تجویز به بیمارانی که نسبت به فنی توئین، حساس میباشند، به کار گرفته می شود که البته، دوزهای بالا باید تجویز گردد. عموماً عوارض جانبی و مسمومیتهای ناشی از این دارو، خفیف تر از فنی توئین می باشد، هر چند به نظر می رسد، اثرات مفید دارو نیز کمتر باشد.

هر دو داروی اتوتوئین و مفنی توئین، در قابلیت اشباع متابولیسم در محدوده مقادیر درمانی با فنی توئین مشترک میباشند. پایش دقیق بیمار حین تغییرات دوزاژ هر کدام از این داروها، ضروری میباشد. مفنی توئین، از طریق دمتیلهشدن، به که۵- اتیل فنیل هیدانتوئین متابولیزه می شود. این متابولیت، نیرواندول ^۸، مسؤول اغلب فعالیتهای ضد تشنجی مفنی توئین میباشد. هم نیرواندول و هم مفنی توئین، هر دو هیدروکسیله شده، و طی مراحل بعدی کنژوگه و دفع می شوند. سطح درمانی مفنی توئین از ۵ تا ۶۶ mcg/mL متغیر بوده و سطوح بالای

سطوح درمانی نیرواندول، از ۲۵mcg/mL تا ۴۰mcg/mL مستغیر می باشد و سطوح درمانی اتوتوئین، هنوز مشخص نمی باشد.

كاربامازيين

کاربامازپین ^۹ دارای شباهت زیادی به ایسمیپرامین و داروهای ضدافسردگی میباشد. این دارو یک ترکیب سه حلقهای مؤثر در درمان افسردگیهای دو قطبی میباشد. این دارو اولین بار جهت درمان نورالژی عصب سه قلو^{۱۰} (تریژمینال) به کار گرفته شد ولی بعدها در درمان تشنجها نیز از آن استفاده گردید.

تنبيمي

ساختار کاربامازپین شباهت زیادی با فنی توئین دارد هر چند این مشابهت، چندان با نمایش ساختمان دو بعدی قابل مشاهده نسمی باشد. بخش اورئید (-N-CO-NH₂) که در حلقه هتروسیکلیک اغلب داروهای ضد تشنج وجود دارد، در ساختار کاربامازپین نیز حضور دارد. مطالعات ساختاری سه بعدی، مؤید شباهت فضایی کاربامازیین و فنی توئین می باشند.

- Carbamazenine
 - 2- Ataxia
 - 4- Phenacemide
 - 6- Ethotom
 - 9- Carbamazepine

- 1- Diplopia
- 3- Hirsutism
- 5- Mephenytoin
- 7- 5,5-ethylphenylhydantoin
- 8- Nirvandol
- 10- Trigeminal neuralgia

مكانيسم عمل

به نظر میرسد، مکانیسم عمل کاربامازیین شبیه فنی توئین باشد. کاربامازیین نیز همچون فنی توئین، علیه حملات تشنجی ناشی از حداکثر شوکهای الکتریکی مقاوم است و در غلظتهای درمانی با بلوک کانالهای سدیمی، از انفجارهای مکرر و پرفرکانس پستانسیلهای عصل در محیطهای کشت سلولی، جلوگیری مینماید (شکل ۴–۲۴) تقویت جریان ۴ پل وابسته به ولتاژ نیز از اثرات این دارو میباشد. کاربامازیین، همچنین با تأثیر پیش سیناپسی، میزان انتقال را کاهش میدهد این گونه اثرات احتمالاً مسوول عملکرد ضدتشنج این دارو میباشد. مطالعات جایگاههای مسوول عملکرد ضدتشنج این دارو میباشد. مطالعات جایگاههای اتصال کاربامازیین، مؤید آن است که کاربامازیین بر گیرندههای آدنوزین اثرگذار است، هر چند اهمیت عملی این یافته همچنان نامشخص میباشد.

كاربردهاي باليني

هر چند از مدتها پیش، کاربامازیین، داروی انتخابی در صرعهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه بوده است ولی به تدریج داروهای جدیدتر ضدصرع، جایگزین این عملکرد کاربامازیین گردیدهاند. کاربامازیین در دوزهای درمانی، فاقد اثرات آرامبخشی میباشد و همچنین در بیماران با نورالژی تریژمینال، بسیار موثر است. معمولاً سالمندان تحمل کمی نسبت به دوزهای بالای کاربامازیین از خود نشان میدهند و ممکن است دچار آتاکسی و یا بیقراری شوند. کاربامازیین همچنین در کنترل به مانیا در بیماران میتلا به اختلالات دو قطبی نیز بسیار مؤثر میباشد.

فارما كوكينتيك

سرعت جذب کاربامازپین در افراد مختلف، بسیار متفاوت میباشد، هر چند در نهایت میزان جذب آن تقریباً در همه بیماران کامل است. معمولاً حداکثر غلظت آن، ۶ تا ۸ ساعت پس از مصرف دارو، حاصل می شود. تجویز آن پس از صرف غذا، به علت آهسته نمودن سرعت جذب، تحمل دوزهای بیشتری از دارو توسط بیمار را ممکن می سازد.

توزیع دارو، آهسته است و حجم توزیع آن حدوداً ۱۱/kg میباشد. تقریباً ۷۰ درصد دارو به صورت متصل با پروتثینهای پلاسما وجود دارد و هیچ نوع جانشینی مکانهای اتصال پروتئینی توسط داروهای دیگر، مشاهده نشده است.

کلیرانس سیستماتیک کاربامازپین بسیار آهسته است به طوری که این میزان در شروع درمان ۱L/kg/d میباشد. این دارو، توانایی زیادی در القاء آنزیمهای میکروزومال دارا میباشد.

معمولاً نیمه عمر دارو پس از تجویز اولین دوز آن، ۳۶ ساعت میباشد که پس از درمان پیوسته به میزان ۱۲-۸ ساعت، کاهش مییابد. به همین علت طی هفتههای نخست درمان باید تعدیل دوز را مدنظر قرار داد. کاربامازپین همچنین کلیرانس داروهای دیگر را نیز تحت تأثیر قرار می دهد (به ادامه بحث خواهد شد).

کاربامازپین، در انسان تماماً به متابولیتهای گوناگونی تجزیه میگردد. یکی از متابولیتها به نام کاربامازپین ۱۹۰–۱۹ میگردد. یکی از متابولیتها به نام کاربامازپین ۱۹۰–۱۹ و سایر متابولیتها با اثرات ضدتشنجی میباشد. در متابولیتها با اثرات ضدتشنجی کاربامازپین، شناخته شده نمیباشد.

سطوح درمانی و مقدار مصرف

کاربامازیین تنها به صورت خوراکی در دسترس می باشد. این دارو با احزر که حودکان نسیز موثر می باشد. در برزگسالان دوز ۱۹۳ یا حتی ۲۶۳ روزانه قابل تحمل است. تجویز دوزهای بیشتر در قالب چند بار در روز، صورت می پذیرد. فرآوردههای با رهاسازی پیوسته دارو\(^1\)، تجویز دو دوز روزانه دارو در ادر اکثر بیماران، ممکن می سازد. سطح درمانی دارو در نمونههای خون صبحگاهی قبل از دریافت اولین دوزدارو، معمولاً نمونههای خون صبحگاهی قبل از دریافت اولین دوزدارو، معمولاً خونی بالای ۴-Amcg/mL چه بسیاری از این بیماران با سطح خونی بالای ۱۰mcg/mL از دیپلوپی (Diplopia) شاکی می باشند ولی بسیاری دیگر نیز حتی با سطوح خونی بیش از ۱۰mcg/mL نسبت به عوارض آن تحمل نشان می دهند (به ویژه در مواردی که این دارو به صورت مونوتراپی به کار گرفته می شود). فرآوردههای آهسته رهش این دارو که نظیر برخی از این عوارض باشد نیز موجود است.

تداخلات دارویی

تداخلات دارویی کاربامازیین، تقریباً منحصراً به خواص القاءکنندگی آنزیمی این دارو، مربوط می شود. همان طور که پیش از این اشاره شد، افزایش ظرفیت متابولیسمی آنزیمهای کبدی باعث کاهش پیوسته غلظت این دارو و افزایش سرعت متابولیسم سایر داروها همچون پریمیدون آ، فنی توئین، اتوسوکسیماید آ، والپروئیک اسید آ و کلونازیام میگردد. بعضی داروهای دیگر، از جمله اسید والپروئیک ممکن است با مهار کلیرانس کاربامازیین، جمله افزایش سطوح تثبیت شده خونی آن گردند. سایر داروهای ضد صرع همچون فنی توئین یا فنوباربیتال با تأثیرات القاء ضد صرع همچون فنی توئین یا فنوباربیتال با تأثیرات القاء

¹⁻ Extended-release preparation

²⁻ Primidone

³⁻ Ethosuximide

⁴⁻ Valproic acid

⁵⁻ Clonazepam

آنزیمی قادر به کاهش سطوح تثبیت شده کاربامازپین میباشند. هیچ تداخل بالینی قابل اهمیتی در زمینه اتصالات پروتئینی، گزارش نشده است.

سميت

از شایع ترین عوارض جانبی وابسته به دوز کاربامازپین، می توان به دوبینی و آتاکسی، اشاره نمود. معمولاً ابتدا دو بینی ایجاد می شود که در زمان معینی از روز ایجاد شده و کمتر از ۱ ساعت به طول می انجامد. تغییر زمانهای دوزهای تجویز شده در روز، معمولاً باعث رفع این عارضه می گردد. از سایر عوارض وابسته به دوز می توان به ناراحتی های گزارشی خفیف، بی قراری، و در دوزهای بالاتر به خواب آلودگی، اشاره نمود. گاهی اوقات هیوناترمی و مسمومیت با آب روی می دهد که احتمالاً عوارض وابسته به دوز دارو می باشند.

نگرانیهای قابل توجهی در رابطه با امکان رویدادن دیسکرازیهای خونی ایدیوسنکراتیک به صورت موارد کشنده آنـمیآپلاستیک واگـرانـولوسیتوزیس، در صـورت مـصرف کاربامازیین وجود دارد. اغلب این موارد در افراد سالمند مبتلا به نورالژی تریژمینال روی داده است و در اغلب موارد در ۴ ماه ابتدای درمان به وقوع پیوسته است. لوکوپنی خفیف هـر چند مداوم در بعضی از بیماران دیده میشود که اندیکاسیون ضروری قطع درمان نمیباشد ولی نیاز به پایش دقیق وضعیت، وجود دارد. شایعترین واکنش ایدیوسنکراتیک، راشهای پوستی دارد. شایعترین واکنش ایدیوسنکراتیک، راشهای پوستی اریتروماتوز میباشد. سایر واکنشها، همچون نارسایی عملکردی کبدی، نامعمول میباشد.

اكسكاربازيين

اکسکاربازپین 7 دارویی بسیار مشابه کاربامازپین و همچنین مؤثر بر همان انواع صرع میباشد با این تیفاوت که ممکن است عوارض کمتری داشته باشد. نیمه عمر اکسکاربازپین، تنها 7 ساعت میباشد. این دارو سریعاً به متابولیت 1 هیدروکسی تبدیل میشود (به ویژه انانتیومر 4 اسلیکاربازپین) و بنابراین فعالیت آن، تقریباً منحصراً، مرهون همین متابولیت میباشد که نیمه عمری شبیه کاربامازپین یعنی 7 ساعت دارد. دارو عمدتاً به شکل گلوکورونیزه متابولیت 8 ساعت دارد. دارو میرگردد.

Oxcarbazepine

در هر دو مدل حیوانی و انسانی اکسکاربازپین، از قدرت کمتری نسبت به کاربامازپین برخوردار بوده است. به همین علت دوز بـالینی اکسکاربازپین معمولاً، ۵۰ درصد بیشتر از دوز کاربامازپین جهت کنترل همان نوع تشنج میباشد. برخی مطالعات حاکی از آن است که واکنشهای افزایش حساسیت کمتری در صورت تجویز اکسکاربازپین نسبت به کاربامازپین، نیز اغلب روی نمیدهد و همچنین اغلب واکنشهای متقاطع با کارمازپین نیز اغلب روی نمیدهند. همچنین این دارو، کمتر ازکاربامازپین باعث القاء آنزیمهای کبدی میگردد که همین امرباعث کاهش میزان تداخلات دارویی میگردد. هر چند،هیپوناترمی با شیوع بیشتری در مصرف اکسکاربازپین نسبت به کاربامازپین روی میدهد ولی سایر واکنشهای روی داده از خصوصیاتی شبیه میارد مربوط به کاربامازپین برخوردار هستند.

اسلىكاربازين

اسلیکاربازیین استات 7 (ESL) پیش دارویی بوده که در اروپا و به عنوان داروی کمکی در بزرگسالان مبتلا به صرع پارشیال ناگهانی (با یا بدون جنرالیزاسیون) به تأیید رسیده است. ESL نسبت اکس کاربازیین خیلی سریعتر به (+)S - لیکاربازین (سلیکاربازیین) تبدیل می شود. به طور مشخص هر دو پیش دارو یک نوع متابولیت فعال دارند. مکانیسم عملکردکاربامازیین، اکس کاربازیین و ESL یکسان بوده و مسدود کردن کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ می باشد. انانتیومر (-)S نیز تا حدودی فعال می باشد اما میزان فعالیت و تأثیر آن بسیار کمتر از دیگر انانتیوم آن می باشد.

از لحاظ بالینی این دارو از لحاظ طیف اثر مشابه کاربامازپین و اکس کاربازپین بوده اما در مورد سایر کاربردهای آن مطالعات کمی صورت پذیرفته است. مزیت ESL رژیم مصرفی به صورت

¹⁻ Water intoxication

³⁻ Cross-reaction

²⁻ Oxcarbazepine

⁴⁻ Eslicarbazepin acetate

دوز یک بار در روز آن می باشد. نیمه عمر اندازه گیری شده انانتیومر (+)S آن ۱۱-۹ ساعت می باشد. این دارو در دوزهای ۴۰۰ تجویز می شود.

حداقل سطح اثرات این دارو در مصرف همزمان با کاربامازیین لِوتیراستام، لاموتریژین، توپیرامات و والپروات مشاهده میشود. داروهای ضدبارداری خوراکی در تجویز همراه با ESL ممکن است تأثیر کمتری داشته باشد.

فنوباربيتال

صرف نظر از برومید، فنوباربیتال ٔ ، قدیمی ترین داروی ضدصرع است که امروزه نیز در دسترس میباشد. اگر چه این داروه مدتهای مدیدی به عنوان یکی از کمخطر ترین داروهای ضدصرع در نظر گرفته می شد ولی به علت خواص آرامبخش آن، امروزه تمایل بیشتری برای مصرف سایر داروها به وجود آمده است. بسیاری، باربیتوراتها را تنها داروهای انتخابی در تشنجهای سنین شیرخوارگی قلمداد میکنند.

شيمي

چهار مشتق ضد صرعی اسید باربیتوریک که از نظر بالینی مفید میباشند، عبارتند از: فنوباربیتال، مفوباربیتال، مناربیتال، ویرمیدون، سه داروی اول آن قدر شبیه هم میباشند که با هم در نظر گرفته میشوند. متارباربیتال، باربیتال متیله و مفوباربیتال، فنوباربیتال متیله است که هر دو در بدن دمتیله میشوند. pK_a این اسیدهای ضعیف، از V/V تا V/V در تغییر میباشد. تغییرات خفیف در توازن طبیعی اسید باز، سبب نوسان قابل ملاحظهای در نسبت انواع یونیزه به غیر یونیزه میشود. این موضوع به ویژه در مورد فنوباربیتال، شایع ترین باربیتورات مورد مصرف، که pK_a در میبه بیشتری برخوردار شبیه pK_a پلاسما (V/V) میباشد، از اهمیت بیشتری برخوردار

شکل سه بعدی فنوباربیتال و مولکولهای ان ـ میل فنوباربیتال، مشابه فنی توثین می باشد. هر دو ترکیب، یک حلقه فنیل دارند و در تشنج پارشیال مؤثر می باشند.

مكانيسم عمل

مکانیسم عمل دقیق فنوباربیتال تا حدودی ناشناخته میباشد ولی احتمالاً افزایش فرآیندهای مهاری و کاهش انتقالات تحریکی در آن دخیل میباشند. یافتههای اخیر مؤید آن است که فنوباربیتال به طور انتخابی نورونهای غیرطبیعی را مهار کرده،

مانع گسترش تحریک شده و پتانسیل عمل انفجاری را تضعیف می نماید. همانند فنی توثین، فنوباربیتال نیز، با اثر بر انتقال سدیم در نورونهای محیط کشت، پتانسیل عمل انفجاری مکرر با فرکانس بالا را تضعیف می نماید. اما این اثر را تنها در غلظتهای بالا نشان می دهد. همچنین غلظتهای بالای فنوباربیتال جریان کلسیم را نیز بلوک می نمایند (نوع L و نوع ۱۸). فنوباربیتال به یک مکان تنظیم گر آلوستریک بر گیرنده GABA متصل شده و با طولانی کردن زمان بازماندن کانالهای کلر، باعث افزایش میزان اثرات با واسطه GABA می گردد (فصل ۲۲ را ببینید). فنوباربیتال همچنین باعث کاهش پاسخهای تحریکی ببینید). فنوباربیتال همچنین باعث کاهش پاسخهای تحریکی می شود. اثر رهاسازی گلومات احتمالاً مؤثرتر از بلوک پاسخهای می شود. اثر رهاسازی گلومات احتمالاً مؤثرتر از بلوک پاسخهای واسطه می باشد دو اشر افزایش مهار با واسطه گلوتامات، در واهای درمانی فنوباربیتال، قابل مشاهده می باشند.

كاربرد باليني

فنوباربیتال در درمان صرعهای پارشیال و صرعهای تونیک ـ کلونیک مؤثر میباشد، هر چند تاکنون این دارو در انواع مختلف صرع به ویژه انواعی که کنترل آنها دشوار بوده است، به کار گرفته شده است. شواهد کمی در مفیدبودن این دارو در انواع ژنرالیزه صرع همچون ابس نس، حملات آتونیک و اسپاسمهای شیرخوارگی وجود دارد و حتی ممکن است باعث وخیم ترشدن این حملات نیز گردد.

بعضی از پزشکان، متاربیتال (که از دسترس خارج شده است) یا مفوباربیتال (به ویژه اخیراً) را با گمان عوارض جانبی کمتر بر فنوباربیتال ترجیح میدهند، ولی برای چنین مقایسهای دادهها و مدارک در دسترس، در حد نقل قول میباشد.

فارما کوکینتیک، سطوح درمانی و مقدار مصرف در مورد فارماکوکینتیک، تداخلات دارویی و عوارض فنوباربیتال فصل ۲۲ را ببینید.

سطح درمانی فنوباربیتال در اغلب بیماران از ۱۰mcg/ml تا ۴۰mcg/ml در نوسان میباشد. بهترین مدرک در اثربخشی دارو، کاربرد آن در حملات تشنج ناشی از تب^۵ میباشد. به نظر میرسد، سطوح خونی کمتر از ۱۵mcg/ml در پیشگیری از حملات عودکننده صرع، مؤثر نباشند. تعیین حد بالایی دوزدرمانی بسیار دشوارتر میباشد چرا که اغلب بیماران نسبت به

²⁻ Menhohabital

³⁻ Metharbital 4- Primidone

⁵⁻ Febril seizure

استفاده طولانی مدت دوزهای بالاتر از ۴۰mcg/ml تحمل حاصل نمودهاند.

پريميدون^۱

پریمیدون یا ۲- دتوکسی فنوباربیتال (شکل ۶-۲۳)، اولین بار، در اوایل دهه ۱۹۵۰، وارد بازار دارویی گردید. بعدها مشخص شد که پریمیدون به دو متابولیت فنوباربیتال و فنیل اتیل مالونامید که پریمیدون به دو متابولیزه میگردد. هر سه این ترکیبات، دارای اثرات ضدتشنجی قابل ملاحظهای میباشند.

مكانيسم عمل

اگر چه پریمیدون به فنوباربیتال، تبدیل میشود ولی مکانیسم دارو، شبیه فنی توئین می باشد.

كاربردهاي باليني

پریمیدون، مشابه متابولیتهایش علیه تشنجهای پارشیال و تونیک کلونیک ژنرالیزه مؤثر بوده و احتمالاً داروی قدرتمندتری نسبت به فنوباربیتال میباشد. پیش از این، تصور بر آن بود که پریمیدون داروی انتخابی در صرع پارشیال کمپلکس میباشد ولی مطالعات بعدی انجام شده در حملات تشنجی فوکال در بالغین، قویاً مؤید ارجحیت فنی توئین و کاربامازپین بر پریمیدون بودهاند. اخیراً تلاشهایی در جهت یافتن توانایی نسبی

پریمیدون و متابولیتهایش در شیرخواران تازه متولد شده (با توجه به نارسبودن سیستم متابولیزه کننده آنزیمی و در نتیجه آهستهبودن سرعت متابولیزاسیون پریمیدون) در حال انجام می باشد. به نظر می رسد پریمیدون در کنترل حملات تشنج این بیماران و همچنین بیماران مسن تری که شروع درمانشان با این دارو بوده است، مؤثر باشد. تجویز دارو به بیماران مسن حتی قبل از آن که به سطوح درمانی برسد، باعث کنترل حملات تشنجی می شود. در نهایت آن که مطالعات انجام شده بر حملات تشنجی ایجاد شده با امواج الکتروشوک پرقدرت در حیوانات، مؤید آن است که پریمیدون، مستقل از تبدیل آن به متابولیتهایش، فنوباربیتال و PEMA (اثرات این متابولیت بسیار کمتر می باشد)، دارای اثرات ضدتشنج می باشد.

فارما كوكينتيك

پریمیدون، به طور کامل جذب می شود و معمولاً طی ۳ ساعت پس از مصرف خوراکی به حداکثر غلظت خونی خود می رسد، هر چند زمانهای نسبتاً متفاوتی نیز در این زمینه گزارش شده است. حجم انتشار پریمیدون عموماً در میزان کل آب بدن یعنی ۱۶۱/۱۶ پخش می شود. این دارو معمولاً چندان به پروتئینهای پلاسما متصل نمی شود و حدوداً ۷۰ درصد آن به صورت آزاد باقی می رمانند.

پریمیدون، طی اکسیداسیون، به فنوباربیتال متابولیزه میشود که به تدریج در بدن تجمع مییابد. این دارو همچنین در اثر شکستن حلقه هـتروسیکلیک به PEMA تبدیل میشود (شکل ۶–۳۴). هم پریمیدون و هم فنوباربیتال در نهایت پس از کنژوگاسیون، از بدن دفع میگردند.

میزان کلیرانس پریمیدون از کلیرانس اغلب داروهای ضدتشنج، بیشتر بوده (۲۱/kg/d)، و نیمه عمر آن حدود ۶-۸ ساعت میباشد. کلیرانس PEMA، حدوداً نصف پریمیدون و کلیرانس فنوباربیتال نیز بسیار کم میباشد (جدول ۱-۳ را ببینید). فنوباربیتال به ناپدیدشدن پریمیدون آشکار میشود. بنابراین، فنوباربیتال به آهستگی تجمع میبابد ولی در نهایت در اغلب بیماران به دنبال تجویز دوزدرمانی پریمیدون، غلظت درمانی مناسب حاصل میشود. طی درمان طولانی مدت معمولاً سطح فنوباربیتال مشتق شده از پریمیدون، دو تا سه برابر بیشتر از سطح پریمیدون میباشد.

شکل ۶–۲۴. پریمیدون و متابولیتهای فعال آن.

¹⁻ Primidone 2- 2-deoxyphenobarbital

سطوح درماني و مقدار مصرف

بیشترین تأثیرات پریمیدون، در سطوح خونی ۸-۱۲mcg/mL میباشد. سطوح همزمان متابولیت آن، فنوباربیتال، در وضعیت تثبیت شده از ۱۵ تا ۳۰mcg/mL تثبیت شده از ۱۵ تا ۳۰mcg/mL روزانه ۳۰mcg/k/d پریمیدون این مقادیر خونی فنوباربیتال، روزانه ۳۰mcg/k/d آرامبخشی و مورد نیاز میباشد. نکته اساسی در اجتناب از اثرات آرامبخشی و ناراحتیهای گوارشی ناشی از پریمیدون، شروع آن با دوز کم و افزایش تدریجی آن طی چند روز تا چند هفته میباشد. هنگام تعدیل دوز دارو، باید در نظر داشت که داروی والد (پریمیدون)، تعدیل دوز دارو، باید در نظر داشت که داروی والد (پریمیدون)، متابولیتهای فعال آن از جمله فنوباربیتال (۲۰ روز) و PEMA متابولیتهای فعال آن از جمله فنوباربیتال (۲۰ روز)، آهستهتر به سطوح غلظت ثابت میرسند.

سمىت

عوارض جانبی وابسته به دوز پریمیدون، مشابه عوارض متابولیت آن، فنوباربیتال می باشد. به جز آن که خواب آلودگی ممکن است در ابتدای مصرف دارو روی می دهد که شدت آن در صورت بالابودن دوز داروی اولیه بیشتر است. بنابراین هم در کودکان و هم در بالفین، باید افزایش دوز تدریجی را مدنظر قرار داد.

فلعامات

مصرف فلبامات در بسیاری از کشورهای اروپایی و در ایالات متحده به تایید رسیده است. اگر چه این دارو در بسیاری از بیماران مبتلا به صرعهای پارشیال مفید میباشد ولی به سبب ایجاد آنمی آپلاستیک و هپاتیتهای شدید و غیرقابل انتظار، کاربرد آن تنها به عنوان خط سوم درمان مواد عودکننده صرع، محدود شده است.

به نظر می رسد، فلبامات دارای مکانیسمهای عملکردی متعددی می باشد. این دارو باعث بلوک وابسته به مصرف گیرندههای NMDA (با خصوصیت انتخابی بر زیر گروه (NR1-2B) می گردد. فلبامات همچنین مشابه باربیتوراتها پاسخهای گیرنده GABA را تقویت می نماید. نیمه عمر فلبامات حدود ۲۰ ساعت می باشد (که البته در تجویز همزمان آن با کارمازیین یا فینی توئین ایس میزان کمتر است) و طی هیدروکسیلاسیون و کنژوگاسیون، متابولیزه می شود. بخش عمدهای از داور، دست نخورده در ادرار دفع می شود. افزودن این عمدهای از داور، دست نخورده در ادرار دفع می شود. افزودن این دارو به سایر رژیمهای درمانی ضدصرع، باعث افزایش سطوح

خونی فنی توثین و اسید والپروئیک و کاهش سطح کاربامازپین می گردد.

Felbamate

با وجود عوارض جدی این دارو، بیماران بسیاری در سراسر دنیا، از این دارو استفاده مینمایند. دوز معمول فلبامات ۲۰۰۰–۲۰۰۰ در بزرگسالان و سطوح پلاسمایی مؤثر آن ۳۰mcg/mL تا ۲۰۰mcg/mL میباشد. علاوه بر اثرات مفید این دارو در صرعهای پارشیال، فلبامات در کنترل سندرم لنوکس ـ گاستوت نیز به اثبات رسیده است.

گاباپنتین و پرهگابالین

گاباپنتین یک آمینواسید و آنالوگ GABA میباشد که از اثرات مفیدی در کنترل صرعهای پارشیال برخوردار است. تا قبل از آن که آثار مفید ضدصرع این دارو آشکار شود، از آن عمدتاً به عنوان یک داروی ضداسپاسم استفاده میشد. پرهگابالین، آنالوگ دیگر GABA است که تشابه زیادی به گاباپنتین دارد. این دارو به عنوان داروهای ضدصرع و همچنین دارای اثرات ضددرد، مورد تأیید قرار گرفتهاند.

Gabapentin

مكانيسم عمل

با وجود شباهت ساختاری زیاد این دو دارو به GABA، ولی آنها مستقیماً بر گیرندههای GABA، عمل نمیکنند. ولی در تغییر رهاسازی GABA در مکانهای سیناپسی و غیرسیناپسی دخیل

Pregabatin

1- Felbamate

²⁻ Lennox-gastaut syndrome

³⁻ Gabapentin & Pregabaline

میباشند. تجویز گاباپنتین باعث افزایش غلظت GABA در مغز میشود. این دارو توسط حاملین L. آمینواسید وارد مغز میشود. گاباپنتین و پرهگابالین به صورت جداگانه به زیر واحد 2γ گیرندههای کلسیمی وابسته به ولتاژ متصل میشوند. به نظر میرسد، کاهش ورود $2x^2$ همراه با اثر غالب آن بر کانالهای پیشسیناپسی نوع $2x^2$ عمدهترین مکانیسم عمل باشد. کاهش رهاسازی گلوتامات سیناپسی باعث اثرات ضد تشنج میشود.

كاربردهاي باليني

گاباینتین، دارویی مؤثر بعنوان داروی کمکی در صرعهای بارشیال و صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه میباشد. حداکثر دوز میؤثر آن در کیارآزمایی های انجام شده تحت کنترل، ۲۴۰۰mg/d می باشد. در مطالعات طراحی شده به صورت پیگیری، گاه دوزهای بالاتری از دارو تا ۴۸۰۰mg/d نیز تنجویز شده است ولی همچنان نتایج روشنی از تأثیر دارو یا میزان تحمل به آن در چنین دوزهای بالایی در دست نمی باشد. بررسیهای تک درمانی انیز تا حدودی کارآیی آن را نشان دادهاند. بسیاری از یزشکان معتقدند که دوزهای بالایی از دارو جهت کنترل و بهبود حملات صرع مورد نیاز می باشد. تاکنون تأثیر این دارو در سایر انواع صرع روشن نشده است. همچنین گاباپنتین تأثیر بسزایی در بهبود دردهای نوروپاتیک داشته و به همین دلیل امروزه دوزهای ۱۸۰۰mg یا بیشتر آن در بزرگسالان مبتلا به نورالژبای متعاقب هریس ۲ تجویز می گردد. از عمده ترین عوارض چانبی این دارو، می توان به بی خوابی، سرگیجه، اختلال تعامل، سردرد و ترمور اشاره نمود.

پره گابالین آبه عنوان یک درمان کمکی برای صرعهای پارشیال با یا بدون ژنرالیزه شدن ثانویه، مورد تأیید قرار گرفته است که مطالعات بالینی مؤید اثر فوق باشد. تنها فرم موجود دارو، شکل خوراکی آن است و دوز تجویزی آن از ۱۵۰mg/d تا ۱۵۰mg/d نیز در درمان دردهای نوروپاتیک، از جمله نوروپاتیهای دردناک محیطی و نورالژیای پس از عفونت هرپس، مؤثر است. پرگابالین نخستین دارویی بود که در آمریکا جهت درمان فیبرومیالژی به تأیید رسید. این دارو در اروپا جهت مصرف در اختلالات اضطرابی منتشر به تأیید رسیده است.

فارما كوكينتيك

گاباپنتین، متابولیزه نمی شود و همچنین تأثیری در القای آنزیمهای کبدی ندارد. جذب آن غیرخطی است و در دوزهای

بالا، وابسته به دوز میباشد. کینتیک حذف آن خطی میباشد. دارویی دارو به پروتئینهای پلاسما متصل نمیشود. تداخلات دارویی آن قابل اغماض است. حذف آن از طریق کلیهها، صورت میپذیرد و تقریباً، بدون تغییر از بدن دفع میگردد. نیمه عمر دارو نسبتاً کوتاه است و از ۵ تا ۸ ساعت متغیر میباشد. دارو عموماً به صورت دو یا سه دوز روزانه تجویز میگردد.

پرهگابالین، همچون گاباپنتین، متابولیزه نمی شود و تقریباً دست نخورده وارد ادرار می شود. این دارو به پروتئینهای پلاسما، متصل نمی شود، هیچ تداخل دارویی ندارد و مشخصات آن شبیه گاباپنتین است. همچنین سایر داروها نیز اثری بر فارماکوکینتیک آن ندارند. نیمه عمر پرهگابالین از ۴/۵ تا ۷ ساعت متغیر است به همین دلیل نیاز به دوزهای روزانه بیش از یک بار دادد

لاكوزاميد

لاکوزامید آ، یک ترکیب مشابه آمینواسیدی میباشد که هم در سندرمهای درد و هم در تشنجهای پارشیال، مورد مطالعه قرار گرفته است. دارو جهت درمان صرعهای پارشیال در ایالات متحده و اروپا در سال ۲۰۰۸، مورد تأیید قرار گرفته است.

مكانيسم عمل

این دارو به طور مستقیم بر گیرنده های GABA و گلوتامات بی تأثیر است. لا کوزامید غیرفعال شدن آهسته کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ (در مقابل گسترش غیرفعال شدن سریع که توسط سایر داروهای ضد صرع ایجاد می شود) می شود. غیرفعال شدن کانالهای سدیم عمر حدود ۱۰۰ میلی ثانیه) سبب بلوک کامل کانالهای سدیم نمی شود. در هر صورت اثرات ضد صرعی (و کارض جانبی بر CNS) لا کوزامید نسبت به داروهای ضد صرعی که گسترش سریع کانالهای سدیم را مهار می کنند عوارض کمتری داشته، اگرچه تا پیش از این تصور می شود که عوارض کمتری داشته، اگرچه تا پیش از این تصور می شود که می شود، بنابراین مسدود کردن اثرات فاکتورهای نوروتروفیک نظیر فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از مغز و نوروتروفیک بنظیر فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از مغز و نوروتروفین داروها است. شواهد اخیر نشان می دهد که چنین اتصالی به وجود است. شواهد اخیر نشان می دهد که چنین اتصالی به وجود نمی آید و لذا اثرات یاد شده ایجاد نمی شود.

¹⁻ Monotherapy 2- Postherpetic neuralgia

³⁻ Pregabalin 4- Lacosamide

كاربردهاي باليني

لاکوزامید جهت درمان کمکی در درمان بیماران مبتلا به صرع پارشیال اولیه (با یا بدون ژنرالیزهشدن ثانویه) که بیش از ۱۷–۱۶ سال سن دارند، تأیید شده است. کارآزماییهای بالینی مربوطه در ۳ مرکز عمده صرع و در بیش از ۱۳۰۰ فرد مبتلا به صرع همراه با گروه شاهد، انجام شده است. درمان با دوزهای ۲۰۰mg/d موثر بوده است. از عوارض جانبی مَی توان به سرگیجه، سردرد، تهوع و دوبینی اشاره نمود. در مطالعات آیندهنگر با تجویز دوزاژ متغیر ۱۰۰ تا ۱۰۰ میلیگرم روزانه، بسیاری از بیماران درمان با لوکوزامید را طی ۳۰–۲۴ ماه ادامه دادند. دارو به طور معمول، ۲ بار در روز تجویز می شود و از دوز ندافه میگردد. یک فرآورده مورد مصرف وریدی جایگزین خواهد بود.

فارما كوكينتيك

لاکوزامید خوراکی بدون اینکه خوردن غذا بر آن تأثیری داشته باشد، به سرعت و به طور کامل در بزرگسالان جذب می شود. فراهمی زیستی آن تقریباً ۱۰۰ درصد است. غلظت پلاسمایی تا میزان دوز خوراکی ۱۰۰ میلیگرم، متناسب می باشد. حداکثر غلظت پلاسمایی آن طی ۱ تا ۴ ساعت پس از دریافت دوز خوراکی ایجاد شده و نیمه عمر حذف آن، ۱۳ ساعت می باشد. هیچ متابولیت فعالی ندارد و اتصال پروتئینی آن بسیار کم می باشد. لوکوزامید، ایزوآنزیمهای سیتوکروم P450 را القاء یا مهار نمی کند، بنابراین تداخلات دارویی مهمی ندارد.

لاموتريژين'

لاموتریژین زمانی معرفی شد که بعضی از پژوهشگران، تصور کردند که شاید علت اثربخشی بعضی داروهای ضدصرع (مانند فنی توئین)، اثرات ضدفولات این داروها باشد. فنیل تریازینهای زیادی مورد بررسی قرار گرفتند. هر چند اثرات ضدفولات اغلب آنها بسیار ضعیف بود ولی ارزیابی بعضی در آزمونهای صرع، موفقیت آمیز بود.

Lame trigio

مكانسم عمل

لاموتریژین نیز همچون فنی توثین انفجارهای سریع نورونی را مهار می کند و باعث غیرفعال شدن وابسته به استفاده و وابسته به ولتاژ کانالهای سدیمی می گردد. این تأثیر احتمالاً توجیه کننده نقش این دارو در تشنیجهای موضعی می باشد. به نظر می رسد، لاموتریژین کانال کلسیمی وابسته به ولتاژ را نیز مهار می نماید (مخصوصاً کانالهای نوع N و P/Q) که در بروز اثرات مفید این دارو در تشنیجهای ژنرالیزه اولیه آ دوران کودکی، همچون صرعهای ابسانس دخیل باشد. این مکانیسم، احتمالاً، اثر دارو بر کانال کلسیمی وابسته به ولتاژ می باشد. لاموتریژین همچنین رهاسازی گلوتامات سیناپسی را نیز کاهش می دهد.

كاربردهاي باليني

اگر چه اغلب مطالعات کنترل شده، لاموتریژین را در رژیمهای چند دارویی مورد بررسی قرار دادهاند، ولی براساس پارهای از آنها، تجویز این دارو به تنهایی نیز در بهبود صرعهای پارشیال مؤثر است. لذا امروزه دارو به گستردگی جهت این منظور تجویز می شود. بعضی از مؤلفین اعتقاد دارند که این دارو همچنین علیه صرعهای ابسانس و میوکلونیک کودکان نیز مؤثر می باشد. لاموتریژین جهت اختلال دوگانه نیز تجویز می شود. از عوارض جانبی این دارو، می توان به سرگیجه، سردرد، دوبینی، تهوی، بی خوابی و راشهای پوستی اشاره نمود. کودکان به ویژه در معرض ایجاد این راشهای پوستی قرار دارند که با آغاز تدریجی و آهسته دارو، می توان تا حدی بر این عارضه غلبه نمود. بعضی از مطالعات حاکی از آن است که میزان شیوع درماتیتهای مطالعات حاکی از آن است که میزان شیوع درماتیتهای تهدیدکننده حیات در کودکانی که تحت درمان با این دارو هستند،

فارما كوكينتيك

لاموتریژین، تقریباً به طور کامل جذب می شود و حجم توزیع آن حدود ۱-۱/۴۱/۳۵ می باشد. میزان اتصال دارو به پروتئینهای پیروی بلاسما، حدود ۵۵ درصد می باشد. دارو از کینتیک خطی پیروی می کند و متابولیزاسیون آن عمدتاً از طریق گلوکورونیزه شدن به ۲ - گلوکورونید، صورت می پذیرد و سپس از طریق ادرار دفع می گردد. نیمه عمر لاموتریژین، در افراد داوطلب سالم، حدود ۳۴ ساعت بوده است که این میزان در افرادی که همزمان داروهای ساعت بوده است که این میزان در افرادی که همزمان داروهای القاکننده آنزیمهای کبدی را مصرف می نمایند، به ۱۳–۱۳ ساعت کاهش می باید. لاموتریژین با دوز ۲۰۰۳ه/۳۰-۲۰، علیه صرعهای پارشیال بزرگسالان مؤثر می شد و سطح خونی مؤثر

آن در درمان، حدوداً ۳mcg/mL میباشد. اسید والپروئیک باعث افزایش دو چندان نیمه عمر دارو میگردد. به همین جهت دوز آغازین دارو در بیمارانی که به طور همزمان اسید والپروئیک نیز مصرف میکنند باید روزانه ۲۵mg کاهش یابد.

لوتيراستام ا

نوتیراستام، آنالوگ پیراستام آست که در صرعهای القاءشده توسط حداکثر امواج الکتریکی و یا پنتیلن تترازول، بی اثر بوده ولی در مدلهای Kindling، اثرات قابل ملاحظهای از خود نشان داده است. این اولین داروی عمده با چنین پروفایل پیشبالینی غیرمعمولی می باشد که علیه صرعهای پارشیال، مؤثر می باشد. بیواراستام که یک آنالوگ لوتیراستام است در حال انجام کارآزماییهای بالینی است.

Levetiracetam

مكانيسم عمل

لوتیراستام به طور انتخابی به پروتئینهای وزیکولی سیناپسی SV₂A متصل می شود. عملکرد این پروتئینها چندان آشکار نمی باشد ولی احتمالاً لوتیراستام با اثر بر این پروتئینها، باعث ایجاد تغییراتی در رهاسازی گلومات و GABA می گردد. علاوه بر آن لووتیراستام کانالهای کلسیمی نبوع N را مهار کرده و آزاد شدن کلسیم را از منابع داخل سلولی مهار می کند.

كاربردهاي باليني

لوتیراستام جهت درمان کمکی در صرعهای پارشیال اطفال و بررگسالان، صرعهای تونیک کلونیک ژنرالیزه اولیه و صرعهای میوکلونیک نوجوانان، وارد بازار شده است. دوز دارو جهت تجویز در بزرگسالان از ۵۰۰ یا ۲۰۰۰ میلیگرم روزانه آغاز میشود. دوزاژ دارو، هر ۲ تا ۴ هفته، ۲۰۰۰ میلیگرم افزایش مییابد و به حداکثر دوزاژ ۲۰۰۰ میلیگرم روزانه میرسد. دارو به صورت روزی ۲ بار تجویز میگردد. از عوارض جانبی آن می توان به خواب الودگی، استنی و سرگیجه و عوارض کمتر رایج اما در عین

حال جدی تغییرات خلق و رفتار اشاره نمود. واکنشهای سایکوتیک عـوارض کمتر شایع آن میباشد، واکنشهای ایدیوسنکراتیک، نادر میباشد. تداخلات دارویی کمی دارد. لوتـیراسـتام، تـوسط سـیتوکروم P450 متابولیزه نمیشود. فرآوردههای خوراکی شامل قـرصهای آهسته رهش و یک محصول وریدی میباشد.

فارما كوكينتيك

جذب خوراکی لوتیراستام تقریباً کامل و سریع است و متاثر از وضعیت تغذیه نمیباشد. حداکثر غلظت پلاسمایی آن ۱/۳ ساعت پس از دریافت دارو، حاصل میشود. کینتیک آن خطی است و میزان اتصال آن به پروتئینهای پلاسما کمتر از ۱۰ درصد میباشد. نیمه عمر پلاسمایی آن ۸-۶ ساعت است که ممکن است در سالمندان افزایش یابد. دو سوم دارو، دست نخورده در ادرار دفع می گردد و متابولیت فعالی برای آن شناخته نشده است.

پرامیانل'

پرامپانل تنها آنتاگونیست گیرنده AMPA گلوتامات است که در درمان صرع پاریشال به تأیید رسیده است.

مكانيسم عمل

پرامپانل به صورت پیش سیناپسی بر گیرنده AMPA (شکل Γ^+) اثر می کند. به یک سایت آلوستریک بر کانالهای AMPA و π^+ اوابسته به گلوتامات تأثیر گذاشته و بنابراین تأثیر غیر رقابتی بر گیرنده دارد. در حالی که مسدود شدن گیرنده NMDA در طول دوره ترشح مکرر، در سیستم عصبی مدل نورونی را کوتاه می کند. مسدود کردن AMPA به نظر می رسد به طور کامل این ترشح را مهار می کند.

كاربردهاي باليني

پرامپانل به عنوان درمان کمکی صرع پاریشال با یا بدون جنرالیزاسیون ثانویه در بیماران ۱۲ سال یا بیشتر استفاده می شود. سه مطالعه سه فازی که شامل ۱۴۸۰ بیمار باشد تأثیر دارو را در مصرف یک بار در روز به تأیید رسانیدهاند. محدوده دوز مؤثر از ۲۴ تا ۱۲ میلیگرم در روز می باشد. اگرچه دارو به طور

Levetiracetam 2- Piraceta

³⁻ Synaptic vescular protein

⁴⁻ prampanel

طبیعی به خوبی تحمل می شود یک تعداد کمی از بیماران عوارض جانبی خطرناکی نظیر عصبانیت، تحریک پذیری، پرخاشگری، با یا بدون پیشینه، از خود نشان می دهند. بیشترین عوارض جانبی آنها شامل سرگیجه، خواب آلودگی و سردرد می باشد. در دوزهای بالا ممکن است فرد از حرکت بازایستاده و بیفتد، اگرچه راش پوستی در ۱ تا ۲٪ حیوانات رخ می دهد اما تمام این عوارض با قطع دارو برطرف می شود.

فارما كوكينتيك

پرامپانل نیمه عمر طولانی، بین ۷۰ تا ۱۱۰ ساعت دارد که اجازه می دهد تا بتوان آن را به صورت یک بار در روز مصرف کرد. مقدار پایه و سطح پلاسمایی پایدار آن آن ظرف کمتر از ۲ تا ۳ هفته حاصل نمی شود. کینتیک آن به صورت خطی و در حدود ۲ تا ۱۲ میلی گرم در روز است. نیمه عمر آن در نارسایی کبدی بسیار طولانی تر خواهد شد. جذب آن بسیار سریع بوده و دارو به طور کامل فراهمی زیستی خواهد داشت. اگرچه غذا جذب دارو را کاهش می دهد اما بر AUC تأثیر چندانی ندارد. پرامپانل به میزان کاهش می دهد اما بر AUC تأثیر چندانی ندارد. پرامپانل به میزان کاهی به پروتئینهای پلاسما متصل می شود. دارو از طریق اکسیداسیون اولیه و گلوکورونیداسیون ثانویه متابولیزه می شود. اگرچه متابولیسم اکسیداتیو به طور اولیه با واسطه CYP3A4 و گرچه متابولیسم اکسیداتیو به طور اولیه با واسطه CYP3A4 و دخالت نداشته و سایر مسیرها نیز مؤثرند.

تداخلات دارويي

مهم ترین تداخل دارویی پرامپانل با القاکنندههای CYP3A و سایر داروهای ضد صرع نظیر کاربامازیین، اکس کاربامازپین و فنی توئین رخ می دهد. تداخل دارو با الکل و داروهای ضد بارداری حاوی لوونوژسترول محتمل است. القاکنندههای CYP3A ممکن است کلیرانس پرامپانل را افزایش دهند (تا ۵۰ تا ۷۰ درصد). این موضوع نیازمند توجه جدی در مصرف همزمان است. در صورتی که پرامپانل با کاربامازپین مصرف شود نیمه عمر آن از ۱۰۵ ساعت به ۲۵ ساعت کاهش می یابد. بنابراین نگرانی اندکی از مصرف مهارکنندههای p450 جهت افزایش سطح پرامپائل (در مصرف همزمان) وجود دارد.

رتيگابين (ازوكابين)١

رتیگابین در آمریکا (ازوگابین نامیده می شود) به عنوان یک داروی ضدصرع ناگهانی پاریشال در بالفین به تأیید رسید. این

دارو کانال های پتاسیم را تسهیل کرده و مکانیسم اثر واحدی دارد. جذب أن توسط دارو تحت تأثير قرار نگرفته و كينتيك أن غیرخطی است. تداخل داروئی بسیار اندک دارد. کارآزماییهای بالینی سودمندی آن در صرع پارشیال را به اثبات رسانده و به عنوان درمان کمکی در صرع پارشیال ناگهانی در بزرگسالان مصرف میشود. محدوده دوز آن از ۶۰۰ تا ۱۲۰۰mg/day و به طور متوسط ٩٠٠mg/day ميهاشد. دوز معمول آن مستلزم تجویز به صورت سه بار در روز میباشد و در اغلب بیماران دوز بایستی تیتر شود. اغلب عوارض جانبی آن وابسته به دوز بوده شامل سرگیجه، بیخوابی، تاری دید، گیجی میباشد. اختلالات کارکردی مثانه بسیار متوسط بوده و وابسته به مکانیسم دارو بوده و در کارآزماییهایی بالینی در ۹-۸ درصد از بیماران دیده می شود. در سال ۲۰۱۳ گزارشاتی مبنی بر بروز پیگمانتاسیون آبیرنگ در پوست و لبها به ویژه در مصرف طولانی مدت در یک سوم بیماران تحت درمان ارائه شد. بروز پیگمانتاسیون شبكيه اكرچه غير رايج ولي محتمل است كه مستقل از تغييراتي است که در پوست رخ میدهد. کاهش دقت بینایی نیز مشاهده می شود اما شواهد در این زمینه بسیار اندک است اما به هر حال هر كدام از عوارض بالا مي تواند دليلي بر قطع مصرف رتيكابين باشد. بسیاری از کارشناسان توصیه میکنند کیه رتیگایین تیها زمانی مفید خواهد بود که نسبت به سایر داروهای ضد تشنج مقاومت وجود داشته باشد یا دوز آنها کافی نباشد. FDA اخیراً اعلام نموده است که تغییراتی در بسته بندی از وگایین ایجاد نموده که هشدارهایی در مورد ناهنجاریهای شبکیهای، اختلالات بینایی و آبی شدن پوست داده است. اطلاعات بیشتر در http://secure.medical//etter.org

w1430d# sthash.BN11EITYdpuf وجود دارد.

روفيناميد"

روفینامید مشتق تری آزول و با شباهت بسیار انـدک بـه سـایر داروهای ضدتشنج می اشد.

Rufinamide

مكانيسم اثر

روفینامید در الکتروشوک حداکثر و آزمونهای پنتیلن تترازول در موش صحرایی مؤثر میباشد. این دارو تحریک پایدار و با فرکانس زیاد نورونها در invitro را کاهش داده و طول دوره غیرفعال کانالهای *Na را افرایش میدهد. برهمکنش مسعنیداری از ایس دارو بایستی GABA یسا گیرندههای متابوتروفیک گلوتامات دیده شده است.

كاربردهاي باليني

روفینامید در آمریکا به عنوان درمان کمکی در صرع ناشی از سندرم Lennox-Gastaut و در بیماران با سنین ۴ سال و یا بیشتر مصرف می شود. این دارو در برابر تمام انواع تشنجات ناشی از این سندرم و به ویژه در برابر صرع تونیک کلونیک مؤثر می باشد. اطلاعات اخیر از تأثیر این دارو در صرع پارشیال حکایت دارد. درمان در کودکان به طور معمول با ۱۰mg/kg/d و در دو دوز مساوی آغاز شده و به میزان ۴۵mg/kg/d و یا ۴۲۰۰mg/d دو دوز افزایش می یابد. افراد بالغ می توانند با دوز ۴۵mg/kg/d که به دو دوز مساوی تقسیم می شود آغاز کرده و حداکثر تا دوز میهم ترین و رایح ترین عوارض جانبی دارو، خواب آلودگی، میهم ترین و رایح ترین عوارض جانبی دارو، خواب آلودگی، استفراغ، تب و اسهال می باشد.

فارما كوكينتيك

روفینامید به خوبی جذب می شود اما اوج غلظت پلاسمائی آن بین ساعات ۴ تا ۶ پس از مصرف، ظاهر می شود. نیمه عمر آن ۶ بین ساعت ۴ تا ۶ پس از مصرف، ظاهر می شود. نیمه عمر آن ۱۰ ساعت و حداقل میزان اتصال به پروتئین بافتی را دارد. اگر چه دارو به طور گستردهای به متابولیتهای غیرفعال متابولیزه می شود اما آنزیمهای سیتوکرم P450 در این امر دخیل نمی باشند. این دارو اغلب در ادرار دفع می شود در حدود دوسوم مطالعه روفینامید اثرات معنی داری بر غلظت پلاسمایی سایر داروهای مورد استفاده در سندرم پلاسمایی سایر داروهای مورد استفاده در سندرم لاموتریژین و یا والپروئیک اسید نداشت اما اطلاعات متناقضی از تداخل شدید این دارو با سایر AEDs حکایت دارد که بر اثرات روفینامید به ویژه در کودکان تأثیر دارد.

استيريپنتول`

مکانیسم عمل تیاگابین، مهارکننده بازجذب GSBA هم در نورونها و هـم در

و در اروپا به منظور مصرف در انواع خیلی خاص صرع به تأیید رسید. این دارو به عنوان درمان کمکی و با کلوبازام و والپروآت جهت درمان تشنجات تونیک ـ کلونیک جنرالیزه و در بیماران میتلا به تشنجات میوکلونیک شیرخواران SMEI, Dravets) نمیشوند، مصرف کلوبازام و والپروآت به تنهایی درمان نمیشوند، مصرف میشود. مکانیسم اثر استیریپنتول به درستی شناخته نشده است اما نشان داده شده که انتقال گابائرژیک در مغز را، مشابه اثرات باربیتورات (برای مثال افزایش طول مدت باز بودن کانالهای CI⁻ در مغز) افزایش میدهد. این دارو با مهار سیتوکروم P450 می تواند اثرات سایر AED را افزایش دهد.

استیریپنتول مهار کننده قدرتمند CYP3A4 و CYP1A2 و CYP2C19 می باشد. اثرات جانبی استیریپنتول به خودی خود کم بود اما این دارو می تواند سطح والپروآت، کلوپازام و متابولیت فعال آن یعنی نورکلوبازام آرا افزایش دهد. به منظور اجتناب از عوارض جانبی آن این دارو بایستی با احتیاط مصرف شود. دوز آن پیچیده بوده و به طور معمول با کاهش داروهای همزمان شروع شده و سپس استیریپنتول با Mog/kg/d شروع شده و به دوزهای بیشتر ارتقا می یابد. کینتیک استیریپنتول غیرخطی است.

تياكابين

تیاگابین آ، مشتق اسید نیپکوتیک آ، و به شیوهای منطقی و هدفمند جهت مهار بازجذب GABA، طراحی شده است (برخلاف بعضی از کشفهایی که در آزمایشات به صورت تصادفی روی میدهند).

²⁻ Norclobazam

Tiagabine 4- Nipecotic acid

استیریپنتول اگر چه که مولکول جدیدی نیست، اما در سال ۲۰۰۷

گلیاها می باشد. عمدتاً ناقل ایزوفرم ۱ (GAT-1) را مهار می کند تا GAT-2 یا GAT-3 و همچنین میزان GABA خارج سلولی در نواحی مغز پیشین و هیپوکامپ یعنی مکانی که GAT-1 بیان می شود، را افزایش می دهد. همچنین اثرات مهاری رهاسازی گابای سیناپسی را طولانی می کند ولی مهمترین اثر آن تقویت مهار تونیک می باشد. در جوندگان علیه تشنجهای ایجاد شده توسط kindle موثر بوده است ولی در مدلهای حداکثر الکتروشوک، ضعیف عمل کرده است که این امر نیز مؤید اثر غالب آن در نواحی مغز پیشین و هیپوکامپ می باشد.

كاربردهاي باليني

تیاگابین، به عنوان یک درمان کمکی در صرعهای پارشیال و در بازه دوز ۱۶-۵۶ مفید می باشد. گاهی دوزهای منقسم حتی تا ۴ بار در روز، ضروری می باشد. عوارض جانبی کم و وابسته به دوزی وجود دارند که شامل عصبی شدگی، سرگیجه، ترمور، اختلال در تمرکز و افسردگی می باشد. در صورت پیشرفت کنفوزیون، خواب آلودگی یا آتاکسی باید مصرف دارو را قطع نمود. به ندرت سایکوز بروز کرده است. دارو در بعضی از بیماران به خصوص کسانی که با هدف دیگری دارو را مصرف می کردهاند، باعث بروز تشنج شده است. راش یکی دیگر از عوارض باهد. ساعث بروز تشنج شده است. راش یکی دیگر از عوارض ایدیوسنکراتیک ناشایع می باشد.

فارما كوكينتيك

فراهمی زیستی تیاگابین، ۹۰-۱۰۰ درصد می باشد. کینتیک خطی دارد و به میزان بالایی به پروتئینها متصل می شود. نیمه عمر آن ۸-۵ ساعت است که در حضور داروهای القاءکننده آنزیمی، کاهش می یابد. غذا، میزان غلظت حداکثر پلاسمایی دارو را کاهش می دهد ولی ناحیه زیرمنحنی غلظت را تغییری نمی دهد (فصل ۳ را ببینید). نارسایی کبدی باعث کاهش خفیف کلیرانس دارو می شود که احتمالاً نیاز به کاهش دوز آن را ضروری می سازد. دارو در کبد و توسط ۲۹۹۸، اکسیده می شود. حذف آن عمدتاً از طریق مدفوع (۶۵-۶۰ درصد) و ادرار (۲۵ درصد)

توييرامات

توپیرامات کیک دارو با ساختار مونوساکاریدی است که از نظر ساختاری، از سایر داروهای ضدصرع متفاوت می باشد.

$CH_3 \xrightarrow{O} CH_2 \xrightarrow{O} CH_3$ $CH_3 \xrightarrow{CH_3} CH_3$

To pira mate

مكانيسم عمل

توپیرامات، همچون فنی توئین و کاربامازپین باعث مهار انفجارهای مکرر نورونهای طناب نخاعی کشت داده شده میگردد. مکانیسم عمل آن احتمالاً بلوک کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ میباشد. این دارو همچنین بر کانالهای کلسیم (نوع L) وابسته به ولتاژ بالا اثر میگذارد. همچنین به نظر میرسد، توپیرامات اثرات مهاری GABA را نیز تقویت نماید. توپیرامات این اثرات را از طریق اتصال به مکانی متفاوت از بخودیازپینها و باربیتوراتها، اعمال مینماید. توپیرامات را مهار همچنین اثرات تحریکی کائینات بر گیرندههای گلوتامات را مهار میکند. اثرات متعدد توپیرامات، احتمالاً ناشی از اثرات اولیه آن بر کینازهایی است که فسفریلاسیون کانالهای یونی وابسته به ولتاژ کینازهایی است که فسفریلاسیون کانالهای یونی وابسته به ولتاژ

كاربردهاي باليني

کارآزماییهای بالینی انجام شده به صورت مونوتراپی، تأثیر توپیرامات در صرعهای ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک و پارشیال را نشان میدهند. دارو طیف اثر وسیعی دارد و دارای اثرات مفیدی بر سندرم لنوکس ـ گستات و سندرم وست و حتی صرعهای ابسنس و اسپاسم شیرخواران میباشد. توپیرامات همچنین جهت درمان سردردهای میگرنی نیز به تایید رسیده است. مصرف این دارو در اختلالات روانشناختی همچنان مورد بحث بوده و اطلاعات قابل اعتمادی هنوز در دسترس نیست. دوزاژ تجویزی دارو متغیر است و از ۲۰۰mg/d تا ۴۰۰mg/d در نوسان است. در معدودی از آنها به علت ایجاد تحمل دارویی، بیش از ۱۰۰mg/d نیز تجویز میگردد. اغلب پزشکان، دارو را از کمترین دوز نیز تجویز میگردد. اغلب پزشکان، دارو را از کمترین دوز آرامی دوز آن را میافزایند. در مطالعات متعددی استفاده از آرامی دوز آن را میافزاین منجر به نتایج امیدوارکنندهای

2- Kainate

^{!-} Topiramate

³⁻ Lennox-Gestaut

شده است. هیچ عارضه ایدیوسنکراتیکی از این دارو گزارش نشده است ولي عوارض جانبي همچون بيخوابي، خستگي، گيجي، کندشدن فرآیندهای شناختی، پاراستزی، عصبیت و گیجی ممکن است طی ۴ هفته اول درمان روی دهد. بروز میویی حادیا گلوکوما، قطع سریع دارو را ایجاب مینماید. مواردی از ایجاد سنگهای مجاری ادراری نیز گزارش شده است، این دارو دارای اثرات تراتوژنیک در سلولهای حیوانی بوده و مواجه داخل رحمی جنینهای پسر با این دارو باعث هیپوسیادیازیس شده است هر چند رابطه علت و معلولی خاص برای آن متصور نمی باشد.

فارما كوكينتيك

توپیرامات به سرعت جذب میشود (حدوداً ۲ ساعت) و فراهمی زیستی آن ۸۰٪ میباشد. تغذیه هیچ اثری بر جذب خوراکی آن ندارد، به میزان کمی (۱۵ درصد) به پروتئینهای پلاسما، متصل میشود و تا حد متوسطی (۵۰–۲۰ درصد) در بندن متابولیزه میشود. هیچ متابولیت فعالی ندارد. دارو عمدتاً دست نخورده در ادرار دفع میشود. نیمه عمر آن ۲۰ تا ۳۰ ساعت میباشد. یک فرآهمی زیستی آهستهرش که به منظور مصرف یک بار در روز ساخته شده نیز موجود است. هر چند نارسایی کلبوی و با اختلالات كبدى باعث افزايش سطوح خونى اين دارو مى شود ولی سن یا جنسیت هیچ اثری بر القاء آنزیمی و مهار متابولیزاسیون آن ندارند کینتیک دارو نیز به صورت خطی میباشد. تداخلات دارویی ممکن است روی داده و تا حدی پیچیده باشد ولی تأثیر عمده آن بر سطح خونی توپیرامات می باشد تا سایر داروهای ضدصرع. توییرامات از تأثیر داروهای ضدبارداری میکاهد و به همین دلیل ممکن است تجویز استروژن با دوزهای بالاتری را ایجاب نماید.

ويكاياترين

جستجو جهت یافتن داروهایی که اثرات سیستم GABA را افزایش دهند، منجر به یافتن آگونیستهای GABA، پیش داروهای آن، مهارکنندههای گابا ترانس آمیناز و مهارکنندههای بازجذب GABA گردیده است. ویگاباترین ۱ یکی از همین داروها

$$CH_2 = CH$$
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 $COOH$
 NH_2

Vigabatrin

مكانيسم عمل

ويكاباترين مهاركننده غيرقابل بركشت كابا أمينوترانسفراز كبدي (GABA-T) می باشد، آنزیمی که در تجزیه GABA نقش دارد. ويگاباترين همچنين، احتمالاً ناقل وزيكولي GABA را نيز مهار مىكند. ويكاباترين باعث افزايش يايدار غلظت GABA خارج سلولی در مغز میشود که متجر به حساسیت دایی گیرندههای سينايسي هـGABA ولي فعال شدن مداوم گيرندمهاي ،GABA غیرسینایسی و متعاقباً ایجاد تون مهاری میشود. همچنین احتمالاً به دنبال افزایش غلظت GABA کاهش ثانویه سنتز گلوتامات در مغز روی میدهد. این دارو در طیف گستردهای از تشنجها، مؤثر میباشد. ویگاباترین به فرم "راسمات"، انانیتومر (+) و انانتیومر (م) R که غیرفعال است، در بازار دارویی موجود است.

كاربردهاي باليني

ویگاباترین در درمان تشنجهای پارشیال و اسیاسی شیرخوارگی مؤثر مى باشد. نيمه عمر آن حدوداً ٨-۶ ساعت است ولى شواهد قابل ملاحظه ای مؤید اثرات فارما کولوژیک طولاتی مدت دارو مى باشند، لذا به نظر مى رسد طول عمر دارو و طول اثرات أن ارتباط چندانی با هم نداشته باشند. در نوزدان دوز آن ۵۰-۱۵۰mg/d است. در بزرگسالان، ویکاباترین با دوز mg ۵۰۰mg دو بار در روز آغاز می شود. بروز حداکثر تأثیرات ویگاباترین، نیازمند دریافت ۲-۳g دارو به صورت روزانه (در موارد نادری بیشتر از این دوز مورد نیاز است) میباشد. از عوارض عمده این دارو می توان به خواب آلودگی، گیجی و افزایش وزن اشاره نمود. از عوارض کمتر شایع ولی مشکل ساز می توان به برانگیختگی، گیجی و سایکوز اشاره نمود. بدین سبب وجود زمینه قبلی اختلالات روانی، از موارد منع مصرف این دارو محسوب می شود. ایجاد عارضهای چون ادم برگشتیذیر داخل مغزی تدر سگها و موشهای صحرایی، باعث تأخیر در معرفی این دارو در سطح بین المللی گردید. هر چند چنین اختلالی اخیراً در نوزادانی که از این دارو استفاده نمودهاند مشاهده شده است اما تأثیر بالینی آن هنوز ناشناخته است. به علاوه درمان طولانی مدت با ویگاباترین سبب نقص در دید محیطی ۳۰ تا ۵۰٪ بیماران میشود. وجود ضایعه در شبکیه با افزایش مواجهه دارو افزایش می باید و برگشتناپذیر نیست. تکنیکهای جدید نظیر توموگرافی چشمی ممكن است این نقص را بهتر تعریف كنند. به همین دلیل مصرف

¹⁻ Vigabatrin

²⁻ GABA aminotransferse

⁴⁻ Reversible intramyelinic edema

ویگاباترین صرفاً به بیمارانی که در برابر رژیمهای دارویی دیگر مقاوم بودهاند ـ مانند بیماران مبتلا به اسپاسمهای کودکی د محدود شده است.

زونىساميد

زونی سامید آ، از مشتقات سولفونامیدی می باشد. به نظر می رسد عمده جایگاه اثر آن کانالهای سدیمی باشند ولی احتمالاً بر کانالهای کلسیمی نوع T وابسته به ولتاژ نیز مؤثر می باشد. این دارو علیه صرعهای پارشیال و ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک، مؤثر می باشد و همچنین تا حدی علیه اسپاسمهای شیرخوارگی و بعضی میوکلونوسهای خاص، تأثیر دارد. فراهمی زیستی آن خوب است، کینتیک آن خطی است. میزان اتصال آن به پروتئینهای پلاسما و حذف کلیوی آن کم می باشد. نیمه عمر دارو ۳-۱ روز است. دوزدارو از ۱۰۰mg/d تـ ۱۰۰mg/d در کودکان متغیر می باشد. از بوارض جانبی آن، می توان به خواب آلودگی، اختلالات شناختی و راشهای بالقوه جدی پوستی اشاره نمود. زونی سامید هیچ تداخلی با سایر داروهای ضدصرع ندارد.

داروهای مورد استفاده

در صرعهای ژنرالیزه

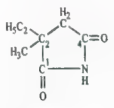
اتوسوكسيمايد

اتوسوکسیماید"، در سال ۱۹۶۰ به عنوان سومین سوکسیماید، روانه بازار دارویی ایالات متحده گردید. اتوسوکسیماید دارای اثرات بسیار کمی علیه صرعهای ناشی از جریانهای بالای الکتروشوک بوده است ولی به خوبی علیه صرعهای پنتیلن تترازول مؤثر است. این دارو به عنوان "داروی ویژه صرع پتیمال" (صرع کوچک)" معرفی شده است.

شيمي

اتوسوکساماید، آخرین داروی ضدصرع با ساختار اورثید حلقوی ماست که به بازار دارویی شده است. سه داروی سوکسینامیدی موجود در بازار ایالات متحده، اتوسوکسیماید، فن سوکسیماید و من سوکسیماید دارای گــروههای جـایگزینی فـنیل هسـتند، حـال آن کـه دارای گــروههای جـایگزینی فـنیل هسـتند، حـال آن کـه

اتوسوکسیماید، به صورت ۲- اتیل ۲۰- متیل سوکسینیماید، می باشد.



Ethos uximide

مكانيسم عمل

اتوسوکسیماید، اثرات قابل توجهی بر جریان کلسیمی دارد و جریان با استانه پایین (T-type) را کاهش میدهد. این اثرات، در غلظتهای مناسب درمانی در نورونهای تالاموس دیده میشود. به نظر میرسد، جریان نوع ۲، با ایجاد یک ضربانساز و در نورونهای تالاموس، باعث تولید تخلیههای الکتریکی متناوب کورتیکال و در نتیجه بروز حملات ابسانس میگردند. احتمالاً داروی اتوسوکسیماید با مهار جریان کلسیمی باعث بروز اثرات ضدصرع میشود. اثر این دارو در مهار کانالهای *K نیز ممکن است معنی دار باشد.

كاربردهاي باليني

همانطور که از فعالیت اتوسوکسیماید در مدلهای آزمایشگاهی انتظار میرود، این دارو اثر خاصی در برابر صرع ابسانس دارد اما طیف فعالیت بالینی آن بسیار باریک است. تأیید اثر این دارو در صرع ابسنس در انسان با روشهای ثبت بلندمدت الکتروانسفالوگرافی حاصل گشته است. اطلاعات به دست آمده همچنان نشان میدهد که اتوسوکسیماید و والپروآت داروهای انتخابی در درمان صرع ابسنس بوده و نسبت به لاموتریژین در این زمینه مؤثر ترند.

فارما كوكينتيك

جذب اتوسوکسیماید، به صورت خوراکی کامل می باشد. ۳ تا ۷ ساعت پس از خوردن کپسولهای حاوی این قرص، حداکثر سطح خونی آن حاصل می شود. اتوسوکسیماید به پروتئینهای پلاسما، متصل نمی شود. اتوسوکسیماید، به تمامی و عمدتاً از طریق هیدروکسیلاسیون، متابولیزه می شود. کلیرانس کلی این

2- Zonisamıde

¹⁻ Infantile spasms

³⁻ Ethosuximide 4- Pure petitmal

⁵⁻ Cyclic ureid structure

ture 6- Pacemaker

دارو بسیار کی می باشد (۰/۲۵L/kg/d). به همین دلیل نیمه عمر آن نسبتاً بالا و حدود ۴۰ ساعت است هر چند نیمه عمر ۷۲-۱۸ ساعت نیز گزارش شده است،

سطوح درماني و مقدار مصرف

دوز ۷۵۰-۱۵۰۰mg/d باعث ایسجاد سطح درمانی ۴۰-۱۰۰mcg/mL می شود گرچه گاهی ممکن است، سطوح درمانی کمتر یا بیشتر نیز در بعضی از بیماران (تا ۱۲۵mog/mL) ضروری یا قابل تحمل میباشد. بین دوزدارو و غلظت تثبیت شده پلاسمایی، رابطهای خطی برقرار است. دارو به طور شایع به صورت دو بار در روز تجویز میشود. البته تجویز یک بار در روز آن نیز در صورتی که منجر به عوارض جانبی گوارشی نشود، محاز است.

تداخلات دارویی و سمیت

تجويز همزمان اتوسوكسيمايد و والپروئيك اسيد باعث كاهش کلیرانس اتوسوکسیماید میشود و با مهار متابولسیم آن غلظت پایدار شده پلاسمایی دارو افزایش می یابد. تاکنون تداخل دارویی با اهمیت دیگری در رابطه با اتوسوکسیماید، گزارش نشده است. از شایعترین عوارض جانبی وابسته به دوزدارو، میتوان به ناراحتی های گوارشی، درد، تهوع، و استفراغ اشاره نمود. با كاهش دوز موقت دارو، مى توان به بدن اجازه داد تا به صورت تدریجی با دوزدارو، تطابق حاصل نماید. از سایر عوارض وابسته به دوز می توان خواب آلودگی گذرا یا گیجی، سکسکه و سرخوشی اشاره نمود. تغییرات رفتاری، عموماً با ادامه درمان بهبود می بابند. عوارض جانبی ایدوسنکراتیک یا مستقل از دوز اتوسوكسيمايد، معمولاً بسيار نادر است.

فنسوكسيمايد و متسوكسيمايد

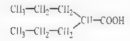
فنن سوکسیماید (کنه از دسترس خارج شده است) و متسوکسیماید^۲، دو داروی فنیل سوکسینمید هستند که پیش از اتوسوکسیماید ساخته و به بازار دارویی عرضه شدهاند. این داروها عمدتاً جهت صرعهای ابسنس کاربرد دارند. متسوکسیماید، عموماً يرعارضه تر و فن سوكسيمايد، معمولاً كماثر تر از اتوسوکسیماید می باشد. برخلاف اتوسوکسیماید، این دو دارو، تا حدی در حملات تشنجی ناشی از الکتروشوک مؤثر هستند و متسوكسيمايد، توسط بعضى از محققان، جهت درمان صرعهاى یارشیال به کار گرفته شده است.

والبروئيك اسيد و سديم والبروات

اثرات ضدصرعی والیروات سدیم"، که به صورت اسیدآزاد یعنی اسید والیروئیک تیز استفاده میشود، زمانی کشف گردید که از آن به عنوان حلال در سایر تحقیقات دارویی استفاده میشد. این دارو از سال ۱۹۶۹ وارد بازار دارویی فرانسه گردید ولی تا سال ۱۹۷۸ عرضه آن در ایالات متحده به تأیید نرسیده بود. اسید واليروئيک، در pH طيبعي بدن، كاملاً يونيزه ميشود. به همين دلیل به نظر می رسد شکل فعال دارو چه در مورد اسید والبروثيك و چه نمك آن، يون والبروات باشد.

شيمي

اسید والپروئیک، یکی از انواع اسیدهای چرب کربوکسیلیک با اثرات ضد صوع می باشد. به نظر می رسد بیشترین تأثیر ضدصرعی، مربوط به طول زنجیره کربنی ۸−۵ اتمی آن باشد. أميدها و همچنين استرهاي اسيد واليروئيک نيز، داروي ضدصرع فعالي مي ياشند.



Valproic acid

مكانيسم عمل

به نظر میرسد، سیر زمانی اثرات ضدصرع این داروها، ارتباط بسیار کمی با سطح خونی یا بافتی داروهای والد داشته باشد. این یافته، توجهات را به متابولیتهای فعال و روند متابولیسم واليروئيك اسيد، معطوف داشته است. واليروئيك اسيد بر هر دو نوع صرع ناشی از الکتروشوک و پنتیلین تترازول مؤثر بوده است. همچون فنی توثین و کاربامازیین، والیروات، انفجارهای مکرر و فركانس بالاي نورونها را در محيط كشت مهار ميكند. اثرات ضد صرعهای پارشیال، این دارو، احتمالاً از تأثیر آن به جریان *Na ناشی میشود. ممکن است بلوک گیرندههای NMDA که واسطههای مسیرهای متابولیکی نیز هستند در ایجاد این اثرات نقش داشته باشد. امروزه توجهات به نقش واليروئيك اسيد ب كانالهاي GABA معطوف شده است. مطالعات متعددي، مؤيد افزایش میزان GABA در مغز، پس از تجویز والیروات می باشد،

¹⁻ Phenosuxamide

²⁻ Methsuximide

³⁻ Sodium valproate

⁴⁻ Valproic acid

هر چند تاکنون مکانیسم این افزایش، همچنان پنهان مانده است. والپ روات باعث تسهیل عملکرد آنزیم گلوتامیک اسید دکربوکسیلاز امیشود. این آنزیم مسؤول ساخت GABA میباشد. از سوی دیگر ممکن است تأثیر مهاری بر پروتئین حامل GABA (GAT-I) در این امر، نقش داشته باشد. دوزهای بسیار بالای والپروات، GABA ترانس آمیناز را در مغز مهار کرده و در نتیجه، مانع تجزیه GABA میگردد. ولی در دوزهای پایینی که والپروات، صرعهای ناشی از پنتیلن تـترازول را مهار مینماید، سطوح GABA مغزی، تغییری نـمیکند. همچنین والپروات باعث کاهش میزان آسپارات در مغز موشهای صحرایی شده است، هر چند ارتباط این امر با اثرات ضـدصرع ایـن دارو نامشخص میباشد.

والپروئیک اسید، مهارکننده قدرتمند هیستون داستیلاز آ میباشد که از خلال این مکانیسم، رونویسی بسیاری از ژنها را تحت تأثیر قرار میدهد. اثراتی مشابه ولی با درجاتی کمتر، در به کارگیری سایر داروهای ضدصرع (توپیرامات، کاربامازپین و متابولیتهای لوتیراستام) نیز گزارش شده است.

كاربردهاي باليني

والپروات دارای تأثیرات مفید ضدتشنجهای ابسنس میباشد و اغلب در بیمارانی که به طور همزمان حملات صرعی تونیک کلونیک را نیز تجربه میکنند، نسبت به والپروات ترجیح داده میشود. توانایی والپروات اسید، در کنترل بعضی از انواع خاص صرعهای میوکلونیک، بینظیر است. در بعضی از بیماران، این اثرات بسیار شگرف بوده است. دارو در صرعهای ژنرالیزه تونیک کلونیک، به ویژه صرعهای که از ابتدا به صورت ژنرالیزه روی میدهند، بسیار مؤثر است. تعداد کمی از بیماران مبتلا به صرعهای آتونیک، نیز ممکن است به این دارو پاسخ دهند، بعضی شواهد مؤید آن است که والپروئیک اسید، در صرعهای پارشیال نیز مؤثر میباشد. این دارو از لحاظ طیف اثر همچون پارشیال نیز مؤثر میباشد. این دارو از لحاظ طیف اثر همچون سایر داروها در درمان صرع مؤثر است. فرآوردههای وریدی این دارو گاهی جهت مصرف در درمان صرع پایدار استفاده میشود.

از سایر کاربردهای والپروئیک اسید، می توان به نقش آن در کنترل اختلالات دو قطبی و پیشگیری از حملات میگرنی، اشاره نمود.

فارما كوكينتيك

والپروات، به خوبی پس از تجویز خوراکی، جذب میشود و فراهمی زیستی آن بیش از ۸۰ درصد میباشد. حداکثر سطح

خونی آن طی ۲ ساعت بعد از مصرف دارو، حاصل میشود. غذا، میزان جذب دارو را کم میکند و تجویز دارو پس از غذا، عوارض آن را کاهش میدهد.

٩٠٪ دارو به پروتئين هاي پلاسما، متصل مي شود. هر چند سطوح دارویی بیش از ۱۵۰mog/mL در خون باعث کاهش میزان داروی متصل به پروتئینهای پلاسما میشود. از آنجایی که والیروات هم به میزان زیاد یونیزه شده و هم به پروتئینهای يلاسما، اتصال مي يابد، انتشار أن عمدتاً به مايع خارج سلولي محدود میگردد و حجم انتشار آن، حدوداً ۰/۱۵L/kg میباشد. دوزهای بالاتر دارو، میزان والیروات آزاد را افزایش می دهند و به همین دلیل سطح کلی دارو از میزان مورد انتظار، کمتر می باشد. به همین دلیل سنجش سطوح کلی و سطح آزاد دارو، از نقطه نظر بالینی دارای اثرات مفیدی می باشد. کلیرانس والیروات، اندک و وابسته به دوز میباشد. نیمه عمر آن از ۹ تا ۱۸ ساعت تغییر م کند. حدوداً ۲۰٪ دارو، مستقیماً کونژوگه شده و دفع میگردد. نمکهای سدیمی والبروات در بازار اروپا، به صورت قرصهایی هستند که تا حدی جاذب رطوبت می باشند. در آمریکای مرکزی و جنوبی، نمکهای منیزیومی موجود است که کمتر رطویت را جذب می زنمایند، والیروئیک اسید به تنهایی، ابتدا در ایالات متحده و به صورت کیسولهایی حاوی روغن ذرت به بازار عرضه گردید. نمک سدیم آن نیز به صورت شربت و عموماً جهت تجویز در اطفال در دسترس میباشد. همچنین قرص حاوی دیوالپروکس سدیم که دارای پوششی است و در روده، دارو را رها می سازد، در بازار دارویی ایالات متحده موجود است. این داروی تأیید شده، فرآوردهای ترکیبی از والیروئیک اسید و واليروات سديم با نسبت ١:١ مي باشد كه فراهمي زيستي أن شبیه فرم کیسول دار می باشد ولی بسیار آهسته تر جذب می شود و مورد ترجیح بسیاری از بیماران می باشد. حداکثر سطح خونی دارو در خون پس از تجویز قرص حاوی پوشش رودهای، ۴-۳ ساعت می باشد. فرمولاسیون آهسته رهش بسیاری موجود می باشد؛ که همه از لحاظ بیولوژیک یکسان نمی باشند و نیازمند تعدیل دور مے رہاشند،

سطوح درمانی و مقدار مصرف

در بعضی از بیماران، دوز روزانه ۳-mg/kg/d کفایت می کند حال آن که در برخی دیگر ۶-mg/kg/d و یا حتی بیش از این، مورد نیاز می باشد. سطوح درمانی والپروات از ۵-mcg/mL تا

¹⁻ Glutamic acid decarboxylase -GAD

²⁻ Histon deacytylase 3- Divalproex sodium

۱۰۰mog/mL در نوسان می باشد. تداخلات دارویی

واليروات سبب جدا شدن فني توثين از اتصال به يرولين پلاسمایی میشود. علاوه بر این نوع تداخل والپروات متابولیسم بعضى از داروها همچون فنوباربيتال، فني توثين و كاربامازيين را مهار کرده و باعث افزایش غلظت خونی یایدار شده آنها می گردد. به عنوان مثال متابوليسم فنوباربيتال، ممكن است باعث افزايش سریع خونی باربیتوراتها و به دنبال آن استیوپور و کما گردد. واليروات مى تواند سبب كاهش جشمگير كليرانس لاموتريژين

سمىت

از شایعترین عوارض جانبی وابسته به دوز والبروات، می توان به تهوع، استفراغ و سایر شکایات گوارشی همچون دردهای شکمی و سوزشهای سردل اشاره کرد. جهت پیشگیری از بروز علائم فوق، شروع داره باید به صورت تدریجی صورت پذیرد. اثرات أرام بخش با مصرف واليروات به تنهايي، نـاشايع مـي باشد ولي افزودن واليروات به دارويي مثل فنوباربيتال، باعث بروز چنين اثری می گردد. مصرف دوزهای بالای والبروات با ترمورهای ظریفی همراه است. از سایر عوارض قابل بـرگشت دارو کـه در تعداد کمی از بیماران دیده میشود، میتوان به افزایش وزن، اشتها و همچنین ریزش مو اشاره کرد.

عارضه ایدیوستکراتیک والیروات، عمدتاً به عوارض کبدی آن محدود می شود که گاه ممکن است، بسیار شدید باشد. بے شک عوارض کیدی ناشی از مصرف والبروات، به تنهایی منجر به مرک بیش از ۵۰ پیمار، در ایالات متحده شده است. خطر بروز چنین عارضهای در بیماران با سن کمتر از ۲ سال و بیمارانی که داروهای متعددی دریافت میدارند، بیشتر است. در ابتدا ممكن است سطوح آمينوترانسفرازهاي كبدى افزايش نيافته باشد ولی در نهایت میزان این آنزیمها، غیر طبیعی میگردد. اغلب مرگ و میر طی ۴ ماه بعد از آغاز درمان به وقوع پیوسته است. به محض شک به عارضه کبدی، باید تجویز خوراکی یا داخل وریدی ال ـ کارنیتین ۱ آغاز شود. با آغاز درمان با والبروات، باید بیماران تحت پیگیری دقیق عملکرد کبدی قرار داشته باشند. قطع دارو در بعضی از بیماران با بهبود عوارض کبدی همراه بوده است. عارضه ایدیوسنکراتیک دیگری که به والبروئیک اسید نسبت داده می شود، ترومبوسیتوپنی است، هر چند مدارک مستندی از بیماران با خونریزیهای غیرطبیعی در دست نمی باشد. در نهایت باید خاطرنشان ساخت که والیروئیک اسید،

دارویی بسیار مؤثر و یک داروی ضدصرع مشهور می باشد که تنها در تعداد معدودی از بیماران، باعث عوارض شدید آن میگردد.

بعضى از مطالعات اييدميولوژيک انجام شده مؤيد افزايش میزان اسپینابیفیدا (Spinabifida) در فرزندان زنانی بوده است که طی دوران حاملگی، والپروئیک اسید مصرف کردهاند. همچنین گزارشاتی نیز از بروز ناهنجاریهای قلبی ـ عروقی، دهانی ـ صورتی و ضایعات انگشتان موجود میباشد. چنین عوارضی را هنگام تجویز دارو حین حاملگی، باید به شدت در نظر داشت.

اكسازوليدين ديونها

ترىمتاديون ، اولين اكسازوليدين ديوني (شكل ٣-٣٣) بوده است که به عنوان داروی ضدصرع، در سال ۱۹۴۵ معرفی گردید و همچنان تا قبل از ظهور سوکسینامیدها در دهه ۱۹۵۰ داروی انتخابی در صرعهای ابستس بود. امروزه موارد مصرف اکسازولیدین دیـونها (تـریمتادیون، بـارامـتادیون) و دیمتادیون^۵ بسیار محدود میباشد. دو داروی اخیر خیلی در دسترس نیستند.

این ترکیبات علیه صرعهای ناشی از پنتیلن تترازول فعال میباشند. تریمتادیون استانه تخلیههای الکتریکی را پس از تحريكات مكرر تالاموس، افزايش ميدهد. اين دارو يا بهتر است بگوییم متابولیت فعال آن دیمتادیون ـ از اثراتی مشابه اتوسوکسیماید بر جریانهای +Ca2 تالاموسی (کاهش جریان کلسیمی نوع T)، برخوردار است. بنابراین، سرکوب صرعهای ابسنس، احتمالاً به عملکرد دارو در ضربان سازی نورون های تالاموس، بر می گردد.

تری متادیون، به سرعت جذب شده و طی ۱ ساعت یس از تجویز، حداکثر سطح خونی آن حاصل میشود و به پروتئینهای یلاسما، اتصالی ندارد. تریمتادیون در کبد طی فرآیندهای دمتیلاسیون به دی متادیون تبدیل می شود که دارای اثرات ضدصرعی عمدهای میباشد. نیمه عمر دیمتادیون بسیار طولانی است (۳۴۰ ساعت). تاکنون سطوح درمانی دقیقی جهت ترىمتاديون گزارش نشده است گرچه گمان مىشود سطوح خونی بالاتر از ۲۰mog/mL جهت تریمتادیون و سطح خونی بالاتر از ۷۰۰mcg/mL جهت دیمتادیون ضروری باشد. تجویز روزانه ۳۰mg/kg/d از تریمتادیون جهت رسیدن به این سطوح خونے رہ مورد نیاز مے باشد.

¹⁻ L-carnitine

³⁻ Oxazolidinediones

⁵⁻ Dimethadion

²⁻ Trimethadione 4- Paramethadion

شایعترین و آزاردهندهترین عارضه جانبی وابسته به دوز اکسازولیدین دیونها خوابآلودگی است. تریمتادیون با عوارض جانبی بسیاری همراه بوده که برخی از آنها بسیار شدید هستند. این داروها در دوران بارداری نباید مصرف شوند.

سایر داروهایی که در کنترل صرع مورد استفاده قرار می گیرند

بعضی از داروهایی که کاربرد اصلی آنها کنترل صرع نمیباشد، در این قسمت مورد بحث قرار میگیرد.

بنزوديازپينها

۶ بنزودیاز پین دارای نقش عمده در درمان صرع میباشند (فصل ۲۲ را ببینید). اگر چه بسیاری از بنزودیاز پینها، دارای ساختمان شیمیایی بسیار مشابهی هستند، ولی تغییرات کوچکی در ساختمان آنها باعث اختلاف در فعالیت و فارماکوکینتیک آنها می شود. دو مکانیسم عمل جهت آثار ضدصرع این داروها وجود دارد که به درجات مختلف توسط این ۶ بنزودیاز پین به کار گرفته می شود. اساس این ادعا آن است که دیاز پام دارای اثرات بیشتر بر انواع صرع ناشی از الکتروشوک میباشد، حال آن که کلوناز پام تأثیر بیشتری را بر صرعهای القا شده توسط پنتیلن تترازول، دارا میباشد (اثر دوم با عمل بر روی جایگاه آلوستریک گیرنده بنزودیاز پین گابا میسر می شود). مکانیسمهای عمل احتمالی در بخش ۲۲، مورد بحث قرار گرفته است.

تجویز دیاز پام به شیوه داخل وریدی یا رکتال باعث توقف سریع فعالیتهای صرعی مداوم به ویژه، صرعهای استاتوس تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه میگردد (به ادامه بحث توجه کنید). گاه تجویز طولانی مدت دیازپام توصیه میگردد ولی به نظر میرسد چندان تأثیری نداشته باشد، چرا که به سرعت نسبت به این دارو، تحمل ایجاد میشود. ژل رکتال این دارو نیز جهت کنترل حاد حملات صرعهای عودکننده در بیماران به کار گرفته میشود. در بعضی از مطالعات به نظر میرسد، لورازپام انسبت به دیازپام از طول اثور و تأثیر بیشتری در درمان صرعهای استاتوس اییلپتیکوس برخوردار باشد و توسط بسیاری از متخصصان ترجیح داده شود.

کلونازپام ، یک داروی طولانی اثر است که اثربخشی آن در صرعهای ابسانس به اثبات رسیده است. این دارو، یکی از قدرتمندترین داروهای ضدصرع شناخته شده می باشد (هر

میلی گرم از دارو نسبت به وزن مشابه از سایر داروها). این دارو همچنین در بعضی از موارد صرعهای میوکلونیک نیز مؤثر بوده است و در مواردی از اسپاسمهای شیرخوارگی نیز مورد کارآزمایی قرار گرفته است. اثرات آرامبخش دارو به ویژه در اوایل آغاز دارو، بسیار مشهود می باشد. دوز شروع دارو، باید بسیار کم باشد. حداکثر دوز قابل تحمل این دارو ۲/۱mg/kg - ۰/۱mg/kg می باشد و رسیدن به این دوزدرمانی باید به صورت تدریجی می باشد و رسیدن به این دوزدرمانی باید به صورت تدریجی در بازار دارویی ایالات متحده موجود نمی باشد ولی در بسیاری از کشورها در درمان اسپاسمهای شیرخوارگی و صرعهای میوکلونیک مورد استفاده قرار می گیرد. نسبت به کلونازیام از قدرت کمتری برخوردار است و برتری آن نسبت به کلونازیام، قدرت کمتری برخوردار است و برتری آن نسبت به کلونازیام، مستند نشده است.

کلراز پات دی پتاسیم آبه عنوان یک داروی کمکی در درمان صرعهای پارشیال کمپلکس در بزرگسالان، در ایالات متحده به تایید رسیده است، از عوارض جانبی آن می توان به خواب آلودگی و لتارژی اشاره نمود اما در صورتی که دوز آن تدریجاً افزایش داده شود، تا حداکثر دوز ۴۵mg/day را می توان نیز تجویز نمود.

کلوبازام ^۵ در ایالات متحده موجود نمیباشد ولی کاربرد آن در بسیاری از کشورها در درمان انواع گستردهای از صرعها، رایج میباشد. این دارو یک ۱، ۵ بنزودیازپین (سایر بنزودیازپینهای موجود ۱، ۴ بنزودیازپین میباشند) است و به نظر میرسد آرامبخشی آن از سایر بنزودیازپینهای موجود در ایالات متحده کمتر باشد هر چند اثرات مشهود آن از دیدگاه بالینی چندان روشن نمیباشد. نیمه عمر دارو ۱۸ ساعت است و دوزدرمانی مؤثر آن ۱mg/kg/d میباشد. این دارو با بعضی دیگر از داروهای ضحصرع تداخل دارد و عوارض جانبی خاص داروهیای ضحصرع تداخل دارد و عوارض جانبی خاص بنزودیازپینها را موجب میشود. در بعضی از بیماران بروز تحمل دارویی، اثرات آن را کاهش میدهد. این دارو یک متابولیت فعال داره نورکلوبازام ۶۰ دارد.

فارما کوکینتیک فصل ۲۲ را ببینید.

محدوديتها

دو خصوصیت برجسته بنزودیازپینها، کاربرد این داروها را

¹⁻ Lorazepam

³⁻ Nitrazepam

²⁻ Clonazepam 4- Clorazepate dipotassium

⁵⁻ Clobazam 6- Norclobazam

محدود می نماید. خصوصیت اول، اثرات آرام بخشی قابل ملاحظه این داروها می باشد که متأسفانه هم در درمان صرعهای استاتوس اپیلپتیکوس و هم در مصارف مزمن ظهور می یابد. کودکان ممکن است همچون موارد مصرف باربیتوراتها به طور پارادوکس، فعالیت بیشتر از معمولی را از خود نشان دهند. مشکل دوم تحمل دارویی به بنزودیازپینها می باشد که علی رغم کنترل حملات در ابتدای درمان، پس از چند ماه، حملات مجدداً باز می گردند. به علت خصوصیات محدودکننده فوق، اغلب تعیین قدرت واقعی این داروها ضدحملات صرع دشوار می باشد.

استازو لاميد

استازولامید ۱، یک داروی دیورتیک است که عمل اصلی آن مهار کربنیک انهیداز ۲ میباشد (فصل ۱۵ را ببینید). احتمالاً دارو، تاثیرات خود را به واسطه اثرات اسیدی ضعیف خود در مغز، اعمال مینماید. از سوی دیگر مهار کربنیک انهیداز باعث تضعیف عصاکرد دپولاریزاسیون یونهای بیکربنات در خروج از کانالهای یونی گیرندههای GABA نورونها میگردد. کانالهای یونی گیرندههای طلاع صرع به کار گرفته شده است ولی به علت ایجاد تحمل دارویی سریع به این دارو، معمولاً بعد از ودر خانمهای مبتلا به صرعی عود مینمایند. نقش عمده این دارو در خانمهای مبتلا به صرعی میباشد که حین دوران عادت ماهانه، با تشدید حملات صرع روبرو میشوند. از آن جایی که دارو تنها در این دوران تجویز میشود، تحمل دارویی رخ نمی دهد و همچنین تأثیر بسزایی در کنترل حملات صرع خواهد داشت. دوز مسعمول ایس دارو، ۱۰۳۳/هر/ها و حداکثر آن

مهارکننده دیگر کربنیک انیدراز، سولتیام است که اثرات مفید بالینی آن در کنترل صرع در ایالات متحده به اثبات نرسیده است ولی در تعدادی از کشورها وارد بازار دارویی گردیده است.

■ فارماکولوژی بالینی داروی ضدصرع طبقهبندی انواع صرع

به طور کلی درمان موجود صرع، در واقع به طبیعت تجربی حملات تشنجی بستگی دارد. به همین علت تلاشهای زیادی صورت گرفته تا حملات صرع به گونهای طبقهبندی شوند تا پزشکان بتوانند تشخیص صرع را مطرح نموده و براساس آن

رژیم درمانی خاص را تجویز نمایند. اشتباه در تشخیص نوع حمله، باعث مصرف داروی نامناسب می شود که به چرخه ناخوشایندی می انجامد، چرا که کنترل حملات تشنج موجب مصرف مقادیر بیشتر دارو و ایجاد عوارض دارویی می گردد. همان طور که در بالا اشاره شد، حملات صرع به دو گروه عمده تقسیم می شوند: ژنرالیزه و پارشیال (نسبی) . داروهایی که در صملات صرعهای پارشیال به کار می روند، کم و بیش در کل زیرگروههای صرعهای پارشیال، مشابه می باشند ولی داروهایی که در حملات صرعهای شد. خلاصه ای از طبقه بندی بین المللی حملات صرع در حدول ۱ - ۲۴ آورده شده است.

صرعهاي پارشيال

صرعهای پارشیال، انواعی از صرع میباشند که شروع حمله از مکان مشخص میباشد که با یافتههای بالینی و ثبت الکتروانسفالوگرافی، میتوان آنها را مشخص نمود. حمله از ناحیهای خاص در مغز آغاز میشود. صرع پارشیال براساس درجه درگیری مغزی در تخلیههای الکتریکی غیرطبیعی به سه دسته تقسیم میشود.

کمعارضه ترین صرع پارشیال، صرع پارشیال ساده است که مشخصه آن گسترش کم امواج تخلیه الکتریکی غیرطبیعی میباشد، به طوری که هوشیاری و آگاهی، طبیعی و دست نخورده باقی میماند. برای مثال، بیمار ممکن است به طور میشود که برای ۹۰–۶۰ ثانیه پایدار باقی بماند. ضعف عضلانی ممکن است ۱۵ تا ۳۰ دقیقه بعد از حمله نیز ادامه یابد. بیمار کاملاً بر روند حمله واقف است و قادر است جزئیات حمله را نیز شرح دهد. نوار الکتروانسفالوگرام مؤید تخلیههای الکتریکی غیرطبیعی میباشد که کاملاً در ناحیه خاصی از مغز متمرکز شدهاند.

صرع پارشیال کمپلکس ایز از نقطه مشخصی در مغز، آغاز میشود ولی گسترش بیشتری پیدا کرده (معمولا دوطرفه میشود) و تقریباً همیشه دستگاه لیمبیک را درگیر مینماید. صرعهای پارشیال کمپلکس، غالباً از یکی از دولب تمپورال آغاز میشوند که این امر احتمالاً به علت مستعدبدون این نواحی از مغز به هیپوکسمی و عفونت میباشد. بیمار ممکن است از نظر

2- Carbonic anhydrase

4- Partial

¹⁻ Acetazolamide

³⁻ Suithiame

⁵⁻ Generalized

⁷⁻ Complex partial seizure

⁶⁻ Simple partial seizure

بالینی هشدار مختصری را دریافت کند و به دنبال آن دچار کاهش سطح هوشیاری شود. طی این حملات بعضی از بیماران دچار خیرگی می شوند، بعضی دچار گیجی و منگی شده و بعضی دیگر نیز ممکن است به زمین سقوط نمایند. اغلب بیماران، بخشی از یک رفتار حرکتی یکپارچه را که هیچ آگاهی از آن ندارند، بروز می دهند که اتوماتیسم نامیده می شود. از انواع اتوماتیسم های معمول، می توان به ملچ کردن لبها، بلع، مچاله کردن، خاراندن یا حتی قدم زدن اشاره نمود. بعد از ۳۰ تا ۱۲۰ ثانیه، هوشیاری بیمار به تدریج شروع به بازگشت می کند اما ممکن است طی چندین ساعت بعد از حمله نیز احساس خستگی و ناخوشی ادامه یابد.

آخرین نوع صرعهای پارشیال، حملات ژنرالیزه ثانویه آ میباشد که صرع پارشیال بلافاصله گسترش یافته و به صرع ژنرالیزه تونیک ـ کلونیک گراندمال آ تبدیل می شود. این نوع صرع در ادامه همین مبحث شرح داده خواهد شد.

صرعهای ژنرالیزه ٔ

صرعهای ژنرالیزه، انواعی از صرع میباشند که هیچ گونه شواهدی مبنی بر آغاز آن از یک نقطه مشخص مغزی وجود ندارد. این گروه از حملات صرع دارای انواع ناهمگونی از حملات میباشند.

حملات تشنجی تونیک _کلونیک ژنرالیزه (گراندمال^۵) (صرع بزرگ) برجسته ترین انواع حملات صرع می باشند و مشخصه آنها سفتی ناگهانی و قدرتمند هر چهار اندام است که به دنبال أن، اندامها به مدت ۱۵ تا ۳۰ ثانیه، شروع به لرزش خفیف (ترمور) میکنند که این مرحله در واقع حالت گذار و استراحتی است که طی آن فاز تونیک خاتمه می یابد. با طولانی شدن مرحله استراحت، حملات وارد فاز کلونیک می شود که با حرکات پرشی قدرتمند تمامی بدن مشخص میشود. حملات پرش طی ۶۰ تا ۱۲۰ ثانیه کاهش می یابند و بیمار وارد یک فاز کاهش سطح هوشیاری و استیوپور می شود. بیمار ممکن است طی حملات، زبان یا گونههای خود را گاز بگیرد همچنین بی اختیاری ادراری نیز شایع است. حملات صرعی تونیک ۔کلونیک ژنرالیزه اولیه، بدون هیچ نشانهای دال بر شروع از یک نقطه مشخص رخ می دهد، در حالی که انواع صرعهای تونیک و کلونیک ژنرالیزه ثانویه به دنبال انواعی از صرع که معمولاً صرعهای پارشیال هستند، به وقوع مى پيوندند. درمان هر دو نوع صرع تونيک کلونيک ژنراليزه اوليه و ثانویه یکسان است و داروهای مورد مصرف همان داروهایی هستند که در درمان صرعهای پارشیال مصرف میشوند.

صرعهای ابسنس (پتیتمال^۶) (صرع کوچک) دارای دو

خصيصه شروع و توقف ناگهاني ميباشند. طول مدت آنها اغلب کمتر از ۱۰ ثانیه میباشد و به ندرت بیش از ۴۵ ثانیه ادامه مى يابند. سطح هوشياري نيز تغيير مي كند. حمله تشنج ممكن است با یلک زدن و حرکت متناوب اندامها، تغییر تونوسیته وضعیتی اندام، پدیدههای سیستم اتونوم و اتوماتیسم همراه باشد. پیدایش اتوماتیسم، تشخیص بالینی آن را از صرعهای پارشیال کمپلکس را در بعضی از بیماران مشکل می نماید. صرعهای ابسنس ممكن است در دوران كودكي يا دوران بلوغ آغاز شود و ممكن است گاه صدها بار در روز تكرار شود. الكتروانسفالوگرام حین حملات به شدت تشخیصی ^۷ می باشد و نشان دهنده الگوی امواج _ نیزه با فرکانس ۲/۵۳۳–۲/۵ میباشد. حملات تشنجی در بیماران مبتلا به حملات ابسنس غیرمعمول، ممکن است به طور غیرطبیعی باعث تغییر در وضعیت ایستادن بیمار گردد که به طور ناگهانی اتفاق میافتد. این بیماران معمولاً از نظر ذهنی عقبافتادگی دارند و ممکن است الکتروانسفالوگرام تخلیههای موج _ نیزه آهسته تری را نشان دهد و این حملات تشنجی احتمالاً نسبت به درمان مقاومتر مى باشند.

پرشهای میوکلونیک کم و بیش در انواع گستردهای از حملات صرع از جمله صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه، پارشیال، ابسنس و اسپاسمهای شیرخوارگی دیده میشوند. درمان صرعهایی که همراه پرشهای میوکلونیک نیز میباشند، عمدتاً باید بر درمان صرع اولیه معطوف شود تا درمان میوکلونوس، با این وجود، در بعضی از بیماران پرشهای میوکلونیک به صورت نوع اصلی صرع تظاهر مییابد و یا در بعضی دیگر پرشهای کلونیک متعدد روی میدهد که گاه با صرعهای تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه همراه میباشند و این در صرعهای است که هیچ گونه شواهدی از نقص و اختلال نورولوژیک وجود ندارد. انواع متعددی از میوکلونوسها وجود دارند و وجود ندارد. انواع متعددی از میوکلونوسها وجود دارند و

مسرعهای آتونیگ ٔ، انواعی از صرع هستند که طی آن بیمار به طور ناگهانی تونوسیته قامت خود را از دست می دهد و اگر ایستاده باشد، به طور ناگهانی سقوط کرده و ممکن است صدمه ببینید و اگر نشسته باشد سر و پشت او ممکن است ناگهان به طرف جلو خم شود. اگر چه این نوع از صرع، اغلب در کودکان دیده می شود ولی بروز آن در بزرگسالان نیز غیرمعمول

¹⁻ Automatism

²⁻ Secondanly generalized attack

³⁻ Grandmal 4- Generalized seizures

⁵⁻ Generalized tonic-clonic grandmal

⁶⁻ Petit mal

⁷⁻ Highly charactersitic

⁸⁻ Myoclonic jerking

⁹⁻ Atonic seizures

نمی باشد. بسیاری از مبتلایان به این نوع صرع، ناچارند جهت پیشگیری از آسیب سر، همواره از کلاههای محافظ استفاده نمایند. افزایش تونسیته ناگهانی ممکن در برخی بیماران مشاهده شده که به کارگیری واژه صرع تونیک آتونیک را افزایش می دهد.

اسیاسمهای شیرخوارگی کی سندرم صرعی میباشد و نه یکی از انواع صرع. اگر چه این حملات گاهی جزئی هستند ولى اغلب دوطرفه بوده و عملاً مانند صرعهاي ژنراليزه با آنها برخورد می شود. از مشخصه های بالینی این حملات می توان به پرشهای میوکلونیک کوتاه و عودکننده بدن که با فلکسیون و یا اکستانسیونهای متناوب بدن یا اندام همراه است، اشاره نمود. اسیاسم شیرخواران، اشکال بالینی کاملاً ناهمگونی دارد، در ۹۰ درصد بیماران اولین حمله قبل از سال اول زندگی رخ میدهد. اغلب بیماران از نظر ذهنی دچار عقبافتادگی ذهنی میباشند که احتمالاً ناشى از همان علتى است كه باعث بروز اسياسمها نيز شده است. در بسیاری از بیماران علت آن ناشناخته باقی میماند ولى اختلالات گوناگوني مانند عفونت، كرنيكتروس، توبروس اسکلروزیس و هییوگلیسمی ممکن است در ایجاد این اسپاسمها دخیل باشند. در مواردی تغییرات الکتروانسفالوگرام مشخصه بیماری وجود دارد. داروهای به کار گرفته شده در درمان اسیاسههای شیرخوارگی، تنها در بعضی از بیماران اثربخش میباشد. شواهد خاصی وجود ندارد که درمانهای دارویی به کار گرفته شده حتی با بهبود حملات، باعث از بین رفتن عقب ماندگی ذهنی نیز گردند

راهکارهای درمانی

در طراحی یک راهکار درمانی مصرف یک داروی به تنهایی، به ویژه در بیمارانی که خیلی شدید تحت تأثیر قرار نگرفته و یا در افرادی که از فواید درمان انفرادی سود می برند، ترجیح داده می شود. در بیمارانی که کنترل تشنج دشوارتر است معمولاً از چندین دارو به منظور کنترل استفاده می شود.

در رابطه با اغلب داروهای ضدصرع قدیمی تر، ارتباط بین سطوح خونی دارو و اثرات آن، به خوبی مشخص شده است. این موضوع در مورد فارماکوکینتیک این داروها نیز صحیح می باشد. اطلاع از این ارتباطات باعث مزیتهای بسیاری در پیدایش راهکارهای درمانی ضدصرع می گردد. اندکس درمانی اغلب داروهای ضدصرع پایین است و مسمومیت با آنها شایع نمی باشد. بنابراین جهت درمان مؤثر صرع علاوه بر عوارض جانبی خاص هر دارو باید از سطوح درمانی و خواص

فارماکوکینتیک آن نیز اطلاع داشت. سنجش سطح پلاسمایی داروهای ضدصرع زمانی مفید خواهد بود که با مشاهدات بالینی و یافتههای فارماکوکینتیک، همراه گردد (جدول ۲-۲۴). رابطه بین میزان کنترل صرع و سطح پلاسمایی دارو، متغیر است و چنین رابطهای در مورد داروهایی که از سال ۱۹۹۰ به بعد وارد بازار شدهاند، مبهمتر میباشد.

جدول ۲۴-۲ غلظت سرمی محدوده مرجع برای بـرخـی از داروهای ضدصرع

	محدوده مرجع	
فاکتور تبدیل ۲ (F)	(µmol/L)	داروی ضدصرع
	فاروهای قدیمی	
4/44	10-40	كارباماز پين
٣/٣٢	-/1-1	كلوبازام
٣/١٧	۶۰-۲۲۰nmol/L	كلوناز پام
Y/+A	٣٠٠-۶٠٠	اتوسوكسيمايد
٣/٩۶	٠٨٠-٣	فني توثين
4/41	۵۰-۱۳۰	فنوباربيتال
Y/+A	۳۰۰-۶۰۰	والپروات
(155+,	ی جدیدتر (بعد از سال	: داروها
4/4.	170-70-	فلبامات
۵/۸۳	Y17-	گاباپنتین
r/q.	15.	لاموتريژين
۵/۸۸	W74.	لوتيراستام
T/95	۵۰-۱۴۰	ا کسکارباز پین ۳
8/27	7-ƥ	پرگابالی <i>ن</i> ٔ
7/47	۵۰-۲۵۰nmol/L	تياگابين
۲/۹۵	۱۵-۶۰	توپیرامات
4/٧1	40-14.	زونىساميد

 ۱. این اطلاعات به عنوان راهنمای کلی است. بسیاری از بیماران ممکن است در سطوح متفاوت پاسخهای بهتری بدهند و برخی از بیماران ممکن است عوارض جانبی ناشی از دارو را حتی در محدوده درمانی طبیعی نشان دهند.

F. جهت تبدیل به mcg/mL یا $\mu mol/L$ mg/L یا $\mu mcg/mL$ را در فاگتور تبدیل تقسیم کنید.

۳. متابولیت مونوهیدروکسی

۴. هنوز به طور کامل در دسترس نبوده و تأیید نشده است.

درمان صرع

صرعهای پارشیال و تونیک - کلونیک ژنرالیزه

به مدت چندین سال، داروهای انتخابی جهت درمان صرعهای پارشیال و تونیک ـ کلونیک، تنها به فنی توئین، کاربامازیین، یا باربیتوراتها، محدود میگردید. تمایل شدیدی وجود داشته است که مصرف داروهای ضدصرع آرامبخش همچون باربیتوراتها و بنزودیازیینها تنها به بیمارانی که قادر به تحمل سایر رژیمهای دارویی نیستند، محدود شود. بنابراین تمایل اصلی در دهه ۱۹۸۰ متوجه افزایش تجویز کاربامازیین بوده است. اگر چه فنی توثین و کاربامازیین همچنان به طور گسترده مورد مصرف قرار میگیرند ولی همه داروهای جدیدتر (عرضه شده بعد از سال ۱۹۹۰) نیز دارای اثرات مقیدی در همان انواع صرع بودهاند. در رابطه یا داروهای قدیمی تر، تأثیر و عوارض جانبی طولانی مدت آنها، به خوبی مشخص شده است به همین دلیل علی رغم تنوع موجود در تحمل این داروها، سطح اطمینان ^۱ مصرف این داروها مشخص میباشد. داروهای جدیدتر اغلب به خوبی تحمل شده و بیشتر ترجیح داده میشوند. و طیف اثر وسیعتری دارند ولی چنین سطح اطمینانی در رابطه با مصرف آنها موجود نمی باشد. برخی از اطلاعات پیشنهاد میکنند که اغلب این داروهای جدیدتر سبب افزایش خطرات شکستگی غیرتروماتیک میشوند. انتخاب دارو بر این مبنا هنوز عملی نشده است.

صرعهای ژنرالیزه

در انتخاب دارو از میان داروهای قدیمی و جدید، جهت کنترل صرعهای ژنرالیزه باید به مقولاتی که در بالا به آن اشاره شد، توجه نمود.

داروهایی که در صرعهای ژنرالیزه تونیک _ کلونیک به کار می روند، مشابه داروهایی هستند که در درمان صرعهای پارشیال استفاده می شوند، به علاوه آن که والپروئیک اسید نیز به وضوح دارای اثرات مفیدی می باشد.

حداقل سه دارو بر ضد اسپاسم شیرخواران بسیار موثر میباشند، دو دارو، که علیه صرعهای ابسانس، مفید میباشند. اثرات آرامبخش ندارند و لذا ترجیح داده میشوند: اتوسوکسیماید و والپروات. کلونازپام نیز بسیار مؤثر میباشد ولی از معایبی چون

عوارض جانبی وابسته به دوز و پیدایش تحمل برخوردار میباشد. لامبوتریژین و توپیرامات نیز احتمالاً دارای اثرات مفیدی می باشند.

بعضی از سندرمهای میوکلونیک خاص اغلب به وسیله والپروات، درمان میشوند و فرمولاسیون داخل وریدی آن میتواند در موارد ضروری، بهصورت حاد تجویز گردد. این دارو اثرات آرامبخش ندارد و بسیار مؤثر میباشد. سایر بیماران به کلونازیام، نیترازیام و یا دیگر بنزودیازپینها، پاسخ میدهند، اگر هه اغلب نیاز به دوزهای بالای این داروها وجود دارد و ممکن است باعث خواب آلودگی گردند. زونی سامید و لوتیراستام نیز احتمالاً مفید میباشند. صرع میوکلونیک جوانان آیکی دیگر از سندرمهای میوکلونیک میباشد که با فنی توئین و کاربامازپین، تشدید میشود. درمان انتخابی این موارد والپروات است که تشدید میشود. درمان انتخابی این موارد والپروات است که لاموتریژین و توپیرامات نیز به آن افزوده میگردند.

صرعهای آتونیک، اغلب نسبت به تمام درمانهای موجود مقاوم میباشند. اگر چه بعضی گزارشات مبنی بر اثربخشی والپروات یا لاموتریژین در این موارد، ارائه شده است. یافتهها مؤید آن است که بنزودیازبینها، باعث کنترل این نوع صرع در بعضی از بیماران میشوند حال آن که در بعضی دیگر از بیماران باعث تشدید حملات میگردند. در بعضی از بیماران، فیلماران باعث تشدید حملات میگردند. در بعضی از بیماران، فیلمارات دارای اثرات میفیدی است، اگر چه عوارض ایدیوسنکراتیک این دارو، مصرف آن را محدود مینماید. در صورتی که به نظر میرسد کاهش تونوسیته، ناشی از انواع دیگری از صرع میباشد (مانند ابسانس یا صرعهای پارشیال دیگری از صرع میباشد (مانند ابسانس یا صرعهای پارشیال کمپلکس). تمامی تلاشها باید معطوف به درمان این بیماریها شود به امید آن که جز آتونیک این حملات نیز همزمان با درمان صرع زمینهای درمان گردد. رژیم کتوژنیک نیز ممکن است مؤثر باشد.

داروهای مؤثر در اسپاسمهای شیرخوارگی

متأسفانه درمان اسپاسههای شیرخوارگی تنها به کنترل و بهبود حملات صرع محدود شده است تا در نظرگرفتن سایر تابلوهای بیماری مأنند عقبماندگی ذهنی. اغلب بیماران دورهای از تجویز داخل عضلانی کورتیکوتروپینها را دریافت میدارند هر چند

¹⁻ Confindence level 2- Juvenile myoclonic epilepsy

³⁻ Felhamate

بسیاری از یزشکان معتقدند تجویز پردنیزولون خوراکی نیز په همان اندازه مفید می باشد. کارآزمایی های بالینی انجام شده قادر به قضاوت در این مورد نبودهاند به طوری که در هردو مورد، اغلب باید به علت عوارض جانبی، تجویز دارو قطع می گردیده است. در صورت عود حملات صرع، دوره درمانی دیگری اعم از تجویز کورتیکوترویین یا کورتیکواستروئید، تکرار میگردد یا داروهای دیگری مورد امتحان قرار گیرد. کورتیکوترویین بهصورت تزریقی و برای درمان اسیاسم شیرخواران با اتیولوژی علامتی و کربیتوژنیک و در آمریکا مصرف میشود. از سایر داروهایی که به طبور گستردہ مبورد استفادہ قرار مے گیرندہ مے توان ب بنزودیازیین هایی همچون کلونازیام و نیترازیام اشاره نمود. اثربخشی آنها در چنین سندرمهای ناهمگونی، همانند اثرات کورتیکواستروئیدها می باشد. ویگاباترین در این گونه حملات صرع، مؤثر بوده و داروی انتخابی توسط بسیاری از نورولیستهای اطفال محسوب می شود. مکانیسم عمل كورتيكواستروئيدها يا كورتيكوترويين در درمان اسياسم شیرخوارگی، مشخص نشده است. اما ممکن است در کاهش فرأيندهاي التهابي دخيل باشد

صرع پایدار

اقسام گوناگونی از صرع پایدار\، وجود دارد. شایعترین آن یعنی صرع پایدار تونیک کلونیک ژنرالیزه یک اورژانس پزشکی تهدیدکننده حیات می باشد که علاوه بر درمان دارویی، نیازمند کنترل فوری قلبی ـ عروقی، تنفسی و وضعیت متابولیک بیماری میباشد اغلب باید از تجویز داخل وریدی داروهای ضد صرع استفاده نمود. دیازیام مؤثر ترین دارو در اغلب بیماران جهت توقف حمله صرع میباشد. این دارو مستقیماً به شیوه داخل وریدی با حداکثر دوز کلی ۳۰mg در بزرگسالان تجویز می شود. دیازیام داخل وریدی ممکن است باعث سرکوب تنفسی (به میزان کمتر سرکوب عملکرد قلبی _ عروقی) شود به همین علت امکانات احیاء باید بلافاصله هنگام تجویز دارو، در دسترس قرار بگیرد. اثرات ناشی از دیازیام طولانی مدت نیست ولی فاصله ۳۰–۳۰ دقیقهای توقف حمله، فرصت را برای انجام درمانهای ضروری، فراهم میآورد. بعضی از پزشکان لورازیام را ترجیح میدهند که علاوه بر اثربخشي بيشتر نسبت به ديازيام، طول مدت اثرات أن نیز بیشتر میباشد. جهت بیماری که از حمله صرع خارج میشود، ديازيام قطع شده و بيمار بالفاصلة تحت درمان بيا فيني توثين طولانی اثر قرار می گیرد.

تا قبل از معرفی داروی فوس فنی توئین، جهت ادامه درمان صرعهای پایدار از تزریق داخل وریدی فنی توئین استفاده میگردید چرا که در عین اثربخشی، فاقد تأثیرات خوابآوری نیز بود. درمان با تزریق دوز بارگیری دارو^۲ به میزان ۱۳–۱۸mg/kg در بزرگسالان آغاز می شود. یک اشتباه شایع، تجویز دوز کی دارو مے باشد. حداکثر سرعت تجویز دارو باید به صورت ۵۰mg/min تنظیم شود. دارو را می توان مستقیماً به صورت داخل وربدی تزریق نمود یا این که ابتدا آن را توسط سالین رقیق نمود. دارو در حضور گلوکز به سرعت رسوپ می نماید. پیگیری دقیق ریتم قلب و فشارخون به خصوص در بیماران مسن، ضروری می باشد حداقل بخشي از عوارض قلبي فني توثين، ناشي از حلال يروييلن گلیکول است که فنی توثین در آن حل شده است. فوس فنی توئین، بدون آن که نیازی به حلشدن در پروپیان گلیکول یا سایر حلا[ها داشته باشد، می تواند به صورت وریدی تجویز گردد و به همین علت داروی کم عارضهتری میباشد. به علت وزن مولکولی بالاتر این دارو، هر میلیگرم از آن از نظر قدرت اثر معادل دوسوم یا سه چهارم مسلی گرم فینی توثیری آثر بخشی

در بیماران مبتلا به صرعی که قبلاً تحت درمان قرار داشتهاند، تجویز مقادیر زیادی از دوز فنی توئین باعث بروز بعضی عوارض وابسته به دوز، همچون آتاکسی میگردد. این موضوع در حملات حاد صرع پایدار معمولاً مشکل عمدهای نبوده است و با تعدیلات بعدی سطح پلاسمایی دارو، مرتفع میگردد.

بیمارانی که به فنی توئین نیز پاسخ نمی دهند، تحت درمان با دوزهای بالای فنوباربیتال قرار می گیرند می توان فنوباربیتال را با دوز زیاد ۱۰۰۳-۲۰۰۳ به روش داخل وریدی تجویز نمود سرکوب تنفسی معمولاً عارضه شایعی می باشد به خصوص اگر بیمار قبلاً بنزودیازبین دیگری نیز دریافت کرده باشد به همین دلیل، در این موارد، هیچ تأخیری در برقراری لوله تراشه و تنفس مصنوعی جایز نمی باشد.

اگر چه بعضی داروهای دیگر همچون لیدوکائین نیز در صورت ادامه صرع مداوم تونیک ـ کلونیک ژنرالیزه معرفی شدهاند ولی عموماً، در این مرحله از داروهای بیهوشی عمومی در بیماران مقاوم به سایر درمانها، کمک گرفته می شود.

جهت بیماران با صرعهای ابسنس، بنزودیازپینها، همچنان خط اول انتخاب میباشند. به ندرت ممکن است از تجویز داخل وریدی والپروات، استفاده شود.

جنبه های خاص سم شناسی داروهای ضدصرع

تراتورنيسيته

پتانسیل تراتوژنیسیته داروهای ضدصرع، مسألهای مهم و در عین حال مورد شک و تردید میباشد. اهمیت آن از این لحاظ است که امروزه داروهای ضدصرع، در میلیونها نفر جهت کنترل طولانی مدت صرع، در سراسر دنیا، مورد استفاده قرار میگیرد و حتی ایجاد چنین اثراتی در درصد کمی از بیماران، اثرات عمیقی بر جای خواهد گذاشت. اثرات تراتوژنیسیته این داروها، مورد شک و تردید است چرا که هم انواع صرع و هم داروهای ضدصرع بسیار متنوع میباشند و جهت مقایسه، تعداد بیماران صرعی که دارو دریافت نمیدارند، بسیار محدود میباشد. علاوه بر این بیماران مبتلا به حملات صرع شدید که احتمالاً فاکتورهای بیماران مبتلا به حملات صرع شدید که احتمالاً فاکتورهای ژنتیک آنها در ایجاد ناهنجاریهای مادرزادی از اهمیت بیشتری نسبت به داروها برخوردار باشد، نیز اغلب چندین داروی ضدصرع با دوز بالا را دریافت میدارند.

با وجود همه این محدودیتها، به نظر می رسد فرزندان مادرانی که طی دوران حاملگی داروهای ضد صرع دریافت میداشتهاند، بیشتر در معرض ابتلا به ناهنجاریهای مادرزادی (شاید ۲ برابر)، قرار دارند. فنی توئین باعث ایجاد سندرمی اختصاصی به نام سندرم هیدانتوثین جنینی میگردد. اگر چه همه محققان در مورد وجود این سندرم متقاعد نشدهاند، ولی سندرم مشابهی نیز به داروهایی چون فنوباربیتال و کاربامازیین، نسبت داده می شود. همان طور که در بالا شرح داده شد، واليروات در ايجاد ناهنجاري خاص اسيينا بيفيدا نقش دارد. برآوردها حاکی از آن است که میزان خطر بروز اسپینا بیفیدا در نوزادان مادرانی که حین بارداری والیروئیک اسید یا والیروات سدیم مصرف می کردهاند، ۲-۱٪ می باشد. توییرامات هم دارای اثرات تراتوژنیسیته در مدلهای حیوانی بوده است و همان طور که پیشتر به آن اشاره شد، باعث بعضی ناهنجاریها در نوزادان یسر می گردد. با در نظر گرفتن مسائل بالینی زنان حامله مبتلا به صرع، اغلب متخصصین صرعشناس بر این اعتقادند که اگر چه کاهش مواجه با داروهای ضدصرع (چه از نظر تعداد دوز و چه از نظر مقدار) در این بیماران دارای اهمیت اساسی می باشد ولی نباید اجازه داد که حملات تشنجی زن باردار، کنترل نشده، ادامه

ييدا كند.

قطع ناگهانی دارو

قطع ناگهانی داروها، چه عمدی و چه اتفاقی باعث افزایش دفعات و شدت حملات صرع میگردد. دو عاملی که باید به آنها توجه داشت، اثرات قطع ناگهانی دارو به تنهایی و نیاز به ادامه دارو جهت سرکوب صرع در فرد بیمار میباشد. در بسیاری از بیماران باید هر دو فاکتور را در نظر داشت. از آن جایی که قطع ناگهانی دارو در افراد سالم غیرصرعی به طور معمول باعث ایجاد حمله تشنج نمیشود، میتوان ادعا نمود که سطوح احتمالی دارو در هنگام قطع آن، بیش از محدوده طبیعی درمانی نمیباشد.

بعضی از داروها را راحت تر از بقیه می توان قطع نمود. عموماً قطع داروهای مورد مصرف در صرعهای ابسانس از داروهای مورد مصرف در صرعهای پارشیال یا تونیک کلونیک ژنرالیزه آسان تر می باشد. قطع باربیتوراتها و بنزودیازپینها از سایر داروها مشکل تر می باشد. ممکن است جهت قطع دارو، نیاز به هفتهها و ماهها زمان، جهت کاهش تدریجی دوز روزانه دارو وجود داشته باشد.

به علت ناهمگونی و تنوع انواع صرع، حذف و قطع کامل داروی ضدصرع تجویز شده، اساساً مساله مهمی میباشد. اگر بیماری طی ۳ تا ۴ سال حمله تشنج نداشته باشد، می توان اجازه قطع تدریجی دارو را جهت وی صادر نمود.

مصرف بیش از حد دارو

داروهای ضدصرع، سرکوبکنندههای دستگاه اعصاب مرکزی (CNS) هستند ولی به ندرت کشنده میباشند. معمولاً غلظتهای بسیار بالای این داروها، تهدیدکننده حیات تلقی میشود. مهمترین خطر پس از مصرف مقادیر زیاد داروهای ضدصرع، سرکوب تنفسی است که ممکن است با واسطه سایر داروها از جمله الکل، تقویت شده باشد. درمان مصرف بیش از حد داروهای ضد صرع، درمانی حمایتی است و نباید از هیچ نوع داروی تحریککنندهای استفاده نمود. تلاش جهت تسریع دفع داروهای ضدصرع، همچون قلیاییکردن (فنی توئین یک اسید ضعیف میباشد)، نیز معمولاً تأثیری نداشته است.

تأثير بر خودكشي

در سال ۲۰۰۸ از سوی FDA طی کارآزماییهای بالینی، داروهای ضد صرع از نقطه نظر رابطه آنها با میزان رفتار

¹⁻ Fetal hydantoin syndrome

خودکشی، مورد بررسی قرار گرفتند. میزان خودکشی و یا افکار خودکشی در افرادی که دارو را دریافت می نمودند ۲۳/۰ درصد و در کسانی که دارونما دریافت می داشتند، ۲۴/۰ درصد گزارش گردید. آمار فوق بیانگر آن است که در هر ۱۰۰۰ نفر حداقل ۲ نفر یبشتر رفتار خودکشی را از خود بروز می دهند یا چنین افکاری دارند. این نکته حائز اهمیت است که اگرچه مشخصات این دسته داروها تغییراتی خواهند نمود ولی میزان نسبت شانس داروی کاربامازیین و والپروات کمتر از ۱ است و هیچ دادهای نیز در مورد فنی توئین وجود ندارد. این امر که آیا این اثرات ناشی از داروست یا به گونهای با وضعیت بیماری سخت و ناتوان کننده آنها که این افراد را مستعد این افکار می سازد ارتباط دارد یا خیر، هنوز افراد را مستعد این افکار می سازد ارتباط دارد یا خیر، هنوز

داروهای ضد صرع در حال ساخت

مشخص نمی باشد.

سه داروی ضد صرع در فاز ۲ یا فاز ۳ ساخت و توسعه هستند.

این داروها شامل بیواراستام، YKP3089 و گاناکسولون هستند. سایر داروها کمتر توسعه یافته که میتوان در سایت اطلاعات مربوط به صرع در پایگاه زیر مشاهده نمود.

http://www.epilepsg.com/etp/pipeline-new-therapies

باسح مطالب مورد

لاموتریژین به طور آهسته و با رژیم دوزاژ ۲۰۰ میلی گرم ۲ بار در روز اضافه می شود. پس بیمار برای مدت تقریباً ۲ سال از صرع آسوده خواهد بود. اما هم اکنون جهت بررسی داروهای خود مراجعه نموده است. در صورتی که بیمار تمایل داشته باشد تا برای یک سال آینده نیز حملات را تجربه نکند، قطع تدریجی مصرف لووتیراستام می تواند مفید باشد. اگرچه خطر بازگشت صرع، وقتی که دارو قطع می شود همیشه وجود داشته است.

preparations Available



Pentobarbital sodium	Generic, Nembutal
Perampanel	Fycompa
Phenobarbital	Generic, Luminal Sodium, others
Phenytoin	Generic, Dilantin, others
Progabalin	Lyrica
Primidone	Generic, Mysoline
Retigabine, esogabine	Potige in the USA, Bobalt in Europe
Rufinamide	Banzel
Stiripentol	Dincomit
Tingabine	Generic, Gabitril
Topiramate	Generic, Topamax, others
Trimethadione	Tridione
Valproic acid	
Oral	Generic, Depaltene
Oral sustained-release .	Depakote
Perenteral	Depacon
Vigabatris	Sabril
Zonisamide	Generic, Zonegran

¿42460	H	• فتى تولين،	فوسرفنى توثين				• پيريميلون						• فتوبارييتال						• أتوسوكسيمايذ				
مكانيسم اثر		با اثر بر كانال هاي ولتازي *Na	فعال شدن (fring) نورون ها با فركانس	بالا را مهار مىكند رهاسازى كلونامات	سيناپسي راكاهش ميادهد.		شبيه فىنى توئين، ولى به فنوباربيتال	تبديل مىشود					المرايش بالمنه فازيك بم كميزنه	AABA, باسخ تحريكي سيناپسي را	كاهش مي دهد.		,		كاهش أستانه حد بايين جريان *22	(T. E.)			
فارماكوديناميك		جذب وابسته به فرمولاسيون است، به	ميزان زيادى به پروتئينهاى پلاسما	متصل می شود. حذف وایسته به دوز دارد.	نيمه عمر: ١٢-١٦ ساعت، فس فني توثين	به روش تزریقی و IM تجویز میگردد	طف بسيارخوب خوراكي دارد به ميزان	زياد به پروتئين هاي پالاسمايي منتصل	نمى شود حداكثر غلظت أن طى عربه	سأعت مىياشد نيمه عمر: ٢٠-١ ساعت	دارد دو متابوليت فعال دارد فنوباربيتال	و فنيل إتيل مالوناميد	جنب نسيتا كامل بسيار كمم به	يروتئين هاى يلاسعايي متصل مي شود	حداكثر غلظت طي ٣ تا يكحوم سأهت	حاصل مي شود هيچ متابوليت فعالى	تلارد نیمه عمر دارو از ۲۵۰۱۵ ساعت	متغير مى باشد.	به خوبي از راه خوراكس جنب مي شود	حداكثر غلظت طي ٢٠٣ ساعت، به	بروتتين هاى پلاسما متصل نمى شود به	طور كامل به تركيبات غيرفعال متابوليزه	م رشود نيمه عمر معمول: ٣٠٠ ساعت
كاربرد بالينى		مساعظی تونیک کلونیک	ژنراليزه، صرعهاي پارشيال				صرع تونيک -کلونيک ژنراليزه	صرعهاى پارشيال					مسرعهاي تبونيك مكلونيك	ژنىراليىزە، مىرغاماي يارشيال،	صرعهاى ميوكلونيك، صرعهاي	ژنـراليـزه، صـرعهاي نـتوناتال،	استاتوس ايمائيتيكوس		صرعهاى ايسنس				
سميت، تداخلات		سعيت دوييني أتاكسي هييريلازي لفه هيرسوتيسم	نوروپائي. تناخلات: فنوبارييتال، كاربامازيين، اينزونيازيد،	فسلبامات اكسسكاربامازيين تتوييرامات فسلوكستين،	فلوكونازول، ديگوكسين، كينيذين، سيكلوسيورين، داروهاي	ضد بارداری استروئیدی خوراکی،۔	مسميت: آرامش بخشى، اختلالات شناختى، أتاكسى،	ييش فعالى. تقاخلات: شبيه فنوباربيتال					سميته أرامش يخشىء اختلالات شناختى، أتاكسم،	بيش فعالىء تداخلات والبروات كاربامازيين فلبامات	فني توتين، لاموتريزين، ميفدييين، استروئيدها، تموفيلين،	وزایامیل و			سميٽ تهوج مبردرد، سرگيجه، بيش فعالي، تداخلات:	والهروامته فنوباربيتال، فني توثين، كاربامازيين، ريغامپين			

زيرگروه مكانيسم اثر	ترىسيكليكها	 کاربامازیمن میدون کاهش رهاسا فرکانس بالای اکس کاربامازیمن، شمیون کاربامازیمن، نم اسلی کاربامازیمن استان: مشایه اکس کارب 	بىروقايۇرىم • دىازىلم • كلونازىلم • كلونازىلم • كلونازىلم
76		مهار فعاليت (Gring) نـورونها بـا فركانس بالاي سديمي از طريق W. كاهش رهاسازي كلوتامات سيناپسي ئاربامازيين، نيمه عمر كوتاهتري دارد ولي دار ئايله اكس كاربازيين يوده اما با مصرف يک با	تقويت پاسخهای ABBA همچون دیازیام
فارماكوديناميك		 کاربامازیین میهار فیمالیت (gring) نبورونها بیا به خوبی از طریق خوراکی جنب میشود صسیرعهای تیونیک ـ کیلونیک کاهش رهاسازی گلوتامات سیناپسی بروتتینهای پروتتینهای بالسمایی متصل نمیشود. به متابولیت تا حلی فسال ۱۳۰۰-۱۳۰ و لیرکساید متابولیت تا حلی فسال ۱۳۰۰-۱۳۰ در اقراد بیمار ۱۳۸۲ ساعت و در افراد بیمار ۱۳۸۲ ساعت و در افراد بیمار ۱۳۸۲ ساعت و در افراد بیمار ۱۳۸۶ ساعت و در افراد بیمار کاربامازیین، همچون کاربامازیین، نیمه عمر کوتاهتری دارد ولی دارای متابولیتهای فعال، با طول اثر طولایی تر و سمیت گزارش شده کمتری میباشد. در افراد بالمی کاربامازیین استان: مشابه اکس کاربارزیین بوده اما با هموف یک بار در روز مؤثر واقع شده و ممکن است به سرعت به متابولیت فعال تبذیل شود 	it the خوراكى به خوبى جذب مىشود تجويز ركال باعث ايجاد حداكثر غلطت عى ١ ساعت و فراهمىزيستى ٩٠ درصد به صورت VI تجويز مىشود به ميزان نيادى به پروتئيناهاى پلاسما متصل عمر شود درصد زيادى به چندين غر دارو حدوداً ٧ روز مياشد قراهمىزيستى ١٠٨ درصد به ميزان كسترده متابوليزه ميشود ولى متابوليت قطال ندارد نيمه عمر آن ٧٠ تا ١٠٥ ماعت
كاربرد باليني		صـــرعهای تـونیک ـ کـلونیک زنرالیزه صرعهای پارشیال و سمیت تزارش شده کمتری میباشد. مت به متابولیت فعال تبدیل شود	استاتوس ايبليتيكوس، انواع صرع ماي صرعهاى اسسنس، صرعهاى اسسنس، صرعهاى مريوكونيكم اسسياسههاى مريوخواركى
سميت، تداخلات		سميت: تېھغ، دوبينى، أتاكسى، هييوناترمى، سردرد تلاخلات: فىي تويين، كاربامازيين، واليروات، فلوكستين، ورايساميل، أنـتىبادى هاى مــاكــروليدى، ايــزونيازيد پروپوكسىڤن، طازول، فتوباريتال، پريميلون و	سميت: آرامش بخضي، تداخلات: حداقل سميت: مشابه ديازيام

⁴² وابسته به ولتاز به گونه پیش مینایس اثر میکند، کاهش

مىشود ولى متابوليت فعال ندارد سيما

وتراليزه صرعهاي ابسنس

and: "TAT what

وابسته به ولتاز * الا ير كاتال هاي

به پروتئين هاي پلاسمايي چندان متصل

ژنراليزه صرعطى ژنراليزه صرعطى پارشيال، صرعطى

بعريميدون، سوكسينيدها، سرترالين، توييرامات

كاربامازيين، اكس كاربامازيين، فني توثين، فنوباربيثال،

تسميشود به طور گسترده متابوليزه

رهاسازي كلوتامات

سميت، تداخلات	كاربرد باليني	فارعاكوديناميك	مكانيسم اثر	ز يرگروه
				GABA CIECTO
سمیت بی خوابی، گیجی، آتاکسی. تداخلات: حداقل	مسرعهای تونیک کلونیک ژنرالیزه مسرعهای پارشیال،	فراهمیزیستی ۱۹۵۰ که با افزایش دوز داره کیاهش میرباند به بروتنیزهای	کے اهش نے اقلین تے حریکی با اشر بیش رسیایسی بر کانا رہای ولتاری	• كاباپنتين
	صرعهای ژنرالیزه	بالاسمايي متصل نميشود متابوليزه نميشود نيمه عمر آن ۵ تا ۸ ساعت	(a2d selga) C32+	
سمينته يي خوابيء گيچيء آثاکسي تداخلات: حداقل	صرعهاى پارشيال	است. به خوبی از راه خوراکی جذب می شود به پروتئین های پلاسمایی متصل نمی شود. متابولیزه نمی شود نیمه عمر ۱/۵ تا ۷	همچون گاباپنتين	• بردگابالین
سميت: خوابالودگى، كيجي، سايكوز، نقص در ميلان بينايي. تلاخلات: حذاقل	صرعاهای پارشیال اسپاسههای شیرخوارگی	ساعت فراهمیزیستی ۲۰۷۰ به پروتئیزهای پلاسها متصل نمیشود متابولیزه نمیشود نیمه عمر ۶ تا ۸ ساعت (به	مهار غيرقايل برگشت گابا - ترانس آميناز	• ويكاباترين
		علت مكانيسم عمل مرتبط نمي باشد).		
سميت: تهوع، ترمور، افزايش وزن، طاس شدن، تراتوزيك، سميت هياتوتوكسيك. تلاخلات: فنوباريتال، فني توثين، كا. 1. ان	مسرعهای تونیک کاونیک ژنرالیزه صرعهای پارشیال	با فرمولاسيون هاي مختلف، به خوبي جندب مي شود. به ميزان زيادي به	فمالشدن (gnini) نورونها با فتركانس بالا را مهار مىكند متابوليسم آمينواسيد	گوناگون • والپروات
مسے مسی زیر بیوند مسے میں ۔ درب سریش ، مو تریزی مسید مسریت بیوند سریسی، اور مریزی اور مسیدی . آمسیس، صرع ملک میوکلوئیک ، پیریمیلون می عملی تیمنیکی کے آمنیک ، سمینیت گیجت ، میدندن دمینی ، ارش ، کیاخلات والب مانی	مستس، صرعهای میوکلونیک، میر عهای دیوکلونیک،	پرومین سری پرسسه یی مسس می سود و به طور گسترده منابولیزه می شود نیمه عمر: ۱۹۸۶ سامت. به خدد ا: طریق خداک خذب می شدد	وا معيور مي معلم ۾ افيال هي . مل کڻ جينت کا انا هام	7

1.16 ge	• لوتيراستام				•رتيكابين		٠روفيناميد						• تياكايين					• تويدرامان						
مكانيسم اثر	اثر بر پروتئين سيناپسي AyV				باز شدن كانالهاى پتاسيم را افزايش	30	غيرفعال شدن كانال هاى سديم را	طولاتي مي كند					مهار بازبرداشت GABA در مغز پیشین	طی بلوک انتخابی GAT-1				اشرات چندگانه بر فعالیت سیناپسی،	احتمال از طريق اثر بر فسفوريلاسيون					
فارماكوديناميك	به خوبی از طریق خوراکی جذب میشود	به پىروتئين، ھاي پىلاسمايى مىتصل	نىمىشود بىلە ٧ مىتابولىت غىيرفعال	متابوليزه مىشود نيمه عمر ١١٦ ساعت	به سرعت جذب مي شور نيازمند دوز ٢	ياو در روز مىياشد.	از طريق خوراكي به خوبي جذب مي شود	حداكثر غلظت دارو در ساعت ۴ تا ط ۶ به	دست مسيايد يربا أن ١٠٦٠ ساعت	مىياشد اتصال به پروتئين هاى پلاسما	كم ميرباشد هيچكونه متابوليت فعالى در	ادرار دفع نمي شود.	به خوبي جذب ميشود به ميزان بالا به	بروتئين هاي پلاسمايي متصل ميشود	به طور گسترده به متابولیتهای غیرفعال	متابوليزه مىشود نيمه عمر ٨-٥ ساعت	qíc	به خوبی جذب می شود به پروتئین های	پلاسمایی متصل نمی شود به طور	گسترده متابولیزه می شود ولی ۴۰ درصد	أن بلجن تغيير از ادرار دقع مي شود هيچ	متابوليت فعالى ندارد نيمه عمر ١٠	ساعت که یا تجویز همزمان سایر داروها	كاهش مى يابد
کاربرد بالینی	مسرعهاي تونيك ـ كلونيك	ونسراليسزه، صسرعهاي پارشيال،	صرعهاي ژنراليزه		درمان كمكي صرع پارشيال است.		به عنوان درمان کمکی در سندرم	لتوكسن كاستوت مصرف مىشود					صرعهای پارشیال					مسرعهای تبونیک کلونیک	رتىراليىزە، مىسئاھاي پىلىشيال،	صرعطاي زنراليزه صرعطاي	لبسنس، میکرن			
سميت، تدافلات	سميت: عصبيشدن، كيجي، افسردكي، صرع. تداخلات:	فتوبارييتال، فني توثين، كاربامازيين، پيريميدون			سميت: سرگيجه، خواباأودگي، گيجي، تاري ديد	تداخلات هداقل ميباشد	سعيت: خواب الودكي، استغراغ، تب، اسهال.	تداخلات: از طریق سیتوکروم 7450 مثابولیزه نمی شود. اما	تداخل با داروهای ضدصرع ممکن است بروز کند		,		سميت: عصبىشدن، كيجى، افسردكي، صرع. تداخلات:	فنوباريتال، فني توثين، كاربامازيين، يريميدون				سميت: خوابالودكى، كندشدن فعاليتهاي شناختى،	كيجى، پاراستزى، تداخلات، فنى توثين، كاربامازيين، ضد	بارداري هاي خوراكي، لاموتريزين، ليتيم؟				

سميت، تداغلات	كاربرد باليني	فارماكوديناميك	مكانيسم اثر	8 26 ge
سميت: خواباأودكي، اختلالا كم، تداخلات: جناقل	مسرعهای تبونیک کلوبیک سمیته خوابالودگی ژنرالیاره مسرعهای پیارشیال، که تداخلات جداقل	مهار فعال شدن (giring) با فرکانس بالا فراهـمــــرزيستى آن از طريق خــوراكـــ صـــــرعهاى تــونيك ــ كــلوبيك سميت؛ خوابالودكي، اختلالات شناختى، كـيجى، غلظت از طريق كانال هاى ^ب هلا وابسته به ولتاز حدوداً ۰۷ درصد م _{ى ا} بشد به ميزان كمى ژــــراليــزه، صـــرعهاى يــلرشيال، كم. تداخلات؛ حداقل	مهار فعال شدن (firing) با فركانس بالا فراهمي ريستي آن از طريق خوراكس از طريق كانال هاي *۱۸۵ واسته به ولتاز حدوداً ۷۰ درصد مي باشد به ميزان كمي	• زونی سامید
	صرعهاى ميوكلونيك	به پروتین های پلاسمایی متصل میشود. بیش از ۵۰ درصد متابولیزه میشود. نیمه عمر آن ۵۰ تا ۷۰ ساعت		
سميت كيجيء سردرد تهويءا	مسسرغهای تـونیک ـ کـلونیک - سمهـته گیجی، سردرد، تهوی، افزایش خفیف در فاصله AR	مهائند به خوبی جنب میشود حداقل اتصال	افزايش مرحله غيرفعال شدن أهسته از	· Yaçilar
تداخلات، حداقل	ژنراليزه، صرعهاي پارشيال	بسروتئین دارای یک مستابولیت عمده غیرفعال میباشد نیمه عمر آن ۲۲٫۱۲	طريق كانال هاي +aN.	
		ساعت میباشد.		
سميت: سرگيجه، خوابآلودگی،	صرع پارشيال با يا بدون خالتهاى سميت: سرگيجه، خواب آلودگى، سردرد سندرم اختلالات	فراهمی زیستی آن بالا بوده و ۱۹۵٪	4 Sacisto AMPA et جاركاه غيررقابتي	• پرامیانل
روانشناختى	خزاليزه	اتصال يروتنيني دارد متابوليت متمدد	با انتخاب پذیری بالایی متصل می شود	
تسفاضلات: در مصرف همزمان با داروهاي مؤثر بر		دارد. نيمه عمر آن ٧٠ تا ١١٠ ساعت		
ASA CYP3A		lounth		



داروهاي هوشبر عمومي

مطالعه مورد

مرد سالخوردهای مبتلا به دیابت نوع ۲ و دردهای ایسکمیک در قسمتهای انتهایی بدن و ناحیه اندام تحتانی است که جهت جراحی بای پس از فمورال به پوپلیتئال آماده می شود. وی سابقه فشارخون و بیماری عروق کرونر قلبی با علائم آنژین پایدار داشته که تنها می توانسته به مدت نیم ساعت پیادهروی کند که پس از آن درد پاها، وی را مجبور به استراحت می کرد. این بیمار سابقه مصرف ۵۰ پاکت سیگار در سال داشته اما از دو سال پیش مصرف آن را قطع کرده است. داروی مورد مصرف وی شامل آتنولول، آتورواستاتین و هیدروکلروتیازید

به مدت چندین قرن بشر برای کنترل درد ناشی از جراحی، از اثر داروهای طبیعی و روشهای فیزیکی بیهره میگرفت. متون تاریخی اثرات خواب آوری و آرامبخشی حشیش، بنگ دانه، گیاه مهر، خشخاش شرح دادهاند. روشهای فیزیکی نظیر سرما، فشار اعصاب انسداد سرخرگ کاروتید و تکان دادن مغزی نیز به کار گرفته میشود. اگر چه که بیهوشی تحت داروی هوشبر اتر در سال ۱۸۴۲ صورت گرفت اما نخستین توضیح عمومی در مورد بیهوشی عمومی در سال ۱۸۴۶ چاپ شد که بیانگر آغاز تاریخ بیهوشی عمومی در سال ۱۸۴۶ چاپ شد که بیانگر آغاز تاریخ بیهوشکنندهها بود. برای نخستین بار پزشکان به ابزار قابل اعتمادی جهت حفظ بیمار خود از دردهای ناشی از پروسه جراحی دست پیدا کرده بودند.

وضعیت فیزیولوژیک ایجاد شده توسط داروهای هوشبر عمومی، اساساً با پنج اثر مشخص میشود که شامل بیهوشی، فراموشی، ضددردی، مهار رفلکسهای اتونوم و انبساط عضلات اسکلتی مشخص میشود. هیچکدام از داروهای هوشبر

رایج وقتی به تنهایی مصرف شوند قادر به فراهم نمودن این پنج ویژگی مطلوب نمیباشند. به علاوه یک داروی بیهوشی ایدهآل بایستی سبب القاء سریع و در عین حال یکنواخت بیهوشی شده که با قطع مصرف دارو این بیهوشی قابل برگشت بوده و همچنین حاشیه امنیت بالایی داشته باشد.

رویکردهای مدرن بیهوشی، عموماً بر به کارگیری ترکیبی از داروهای هوشبر داخل وریدی و استنشاقی تکیه دارند (که به بیهوشی متوازن معروف است) که قادر به تأمین اهداف فوق با حداقل اثرات جانبی میباشد. بسته به نوع تشخیص و درمان مربوطه و عمل جراحی، انتخاب تکنیک بیهوشی متفاوت میباشد. در اعمال جراحی ساده سطحی و یا جراحیهای تشخیصی تهاجمی، از داروهای آرامبخش خوراکی یا تزریقی به همراه برخی از بیحسکنندههای موضعی یا به اصطلاح همراه برخی از بیهوشی تحت نظارت، استفاده میشود کادر آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت را ببینید) (فصل ۲۶ را

ارام بخسى و بيهوشي تحت نظارت

بسیاری از اعمال جراحی کوچک تشخیصی و درمانی بدون انجام بیهوشی عمومی و براساس روشهای مبتنی بر آرامبخشی، انجامیذیر میباشد. در این دسته از اعمال جراحی به کارگیری داروهای بی حسی موضعی به همراه میدازولام، پروپوفول و ضددردهای اوپیوئیدی (یا کتامین)، مناسبتر و بی خطرتر از تجویز داروهای بیهوشی عمومی می باشد. این تکنیک بیهوشی، مراقبت بیهوشی تحت نظارت نام دارد. که با نام MAC نامگذاری می شود (که البته نبایستی با حداقل غلظت مهاري كه جهت مقايسه قدرت هوشيرهاي استنشاقي به کار می رود، اشتباه شود) (کادر متن هوشبرها بیانگر چه چیزی هستند؟ و در کجا اثر میگذارند را ببینید). این تکنیک به طور معمول شامل به کارگیری میدازولام داخل وریدی جهت ييش درماني (جهت كاهش اضطراب، القاء فراموشي و آرام بخشی خفیف) می باشد که با انفوزیون پرویوفول تیتر شده و با سرعت مختلف (جهت حصول ميزان هاي متوسط تا عميق آرامبخشی) و ضد درد قدرتمند اوپیوئیدی یا کتامین (جهت کاهش ناخوشیهای مرتبط با تزریق موضعی بی حسی موضعی و دستکاریهای جراحی)، ادامه می یابد.

رویکردی دیگر که عمدتاً متخصصان غیربیهوشی از آن یاری میگیرند، آرامبخشی هوشیارانه ۲ میباشد. این تکنیک استفاده از داروهای ضد اضطراب و ضد درد را در ترکیب با دوزهای پایین آرامبخشها (جهت آیجاد سطوح تغییر یافته از هوشیاری) مدنظر قرار میدهد. در این وضعیت بیمار قادر به تنفس خود به خود و همچنین پاسخ به دستورات زبانی اطرافیان میباشد. بسیاری از داروهای بیهوشی وریدی جهت به کارگیری در شیوه آرامبخشی هوشیارانه مورد تأیید قرار گرفتهانسد (مانند دیازپام، میدازولام، پروپوفول). مزیت به کارگیری بنزودیازپینها و ضددردهای اوپیوئیدی (مانند دیازبام، هوشیارانه، آن است که آثار این داروها به وسیله بسیاری داروهای آنتاگونیست اختصاصی، داروها به وسیله بسیاری داروهای آنتاگونیست اختصاصی،

قابل برگشت می باشد (به ترتیب فلومازنیل و نالوکسان).

یک نوع خاص از آرام بخشی هوشیارانه به ندرت در بخشهای ICU ضرورت می یابد و این زمانی است یک بیمار تحت استرسهای شدید قرار دارد و لازم است برای طولانی مدت تحت ونتیلاسیون قرار بگیرد. در این شرایط، احتمالاً ترکیبی از داروهای آرام بخش ـ خواب آور، دوز کم هوشبرهای داخل وریدی، داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی و داخل وریدی، داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی و دکس مدتومیدین یک دکس مدتومیدین آستفاده می شود. دکس مدتومیدین یک آگونیست می می باشد و دارای اثرات آرام بخش و ضددرد است. نیمه عمر این دارو ۳-۲ ساعت است و در کبد متابولیزه شده و به صورت متابولیتهایی غیرفعال از کلیه دفع می گردد.

آرامبخشی عمیق مشابه وضعیت بیهوشی عمومی (داخل وریدی) سبک میباشد. در این وضعیت، هوشیاری به اندازهای کاهش یافته است که بیمار به راحتی بیدار نمیشود. انتقال از شرایط بیهوشی عمیق به بیهوشی عمومی (جراحی) بسیار آرام بوده و گاهی اوقات تشخیص چگونگی این تغییر حالت بسیار مشکل است. از آن جایی که طی این وضعیت، رفلکسهای محافظتی وجود ندارند، توانایی باز نگهداشتن مجاری وجود ندارد، فرد پاسخهای زبانی در برابر تحریکات جراحی نشان نمیدهد و تمایز آن از حالت بیهوشی داخل وریدی امکانپذیر نمیباشد.

از داروهای داخل وریدی که در پروتکل آرامبخشی عمیق مورد استفاده قرار میگیرند، میتوان به داروهای آرامبخش و خواب آور پروپوفول و میدازولام اشاره نمود که گاهی اوقات برحسب سطح و میزان بروز درد همراه با جراحی میتوان با کتامین یا ضددردهای ایبوئیدی ترکیب نمود.

ببینید). در این تکنیک در عین حال که جهت بیمار بیدردی قابل توجهی به وجود میآید، وی قادر است به طور ارادی تنفس نماید، همچنین نسبت به دستورات پزشک نیز واکنش نشان داده و با وی همکاری کند. در اعمال جراحیهای وسیعتر معمولاً قبل از جراحی، جهت بیماران بنزودیازیین تجویز میگردد، سپس با

استفاده از داروهای هوشبر تزریقی (مانند تیوپنتال یا پروپوفول) بیهوشی القاء میگردد و توسط ترکیبی از داروهای استنشاقی (مانند عوامل فرّار، اکسید نیترو) و تزریقی (مانند پروپوفول و ضددردهای اوییوئیدی) نگهداری می شود.

¹⁻ Monitored anesthesia care (MAC)

²⁻ sedation conscious 3- Dexmedetomidine

⁴⁻ Deep sedation

مكانيسم اثر هوشبرهاي عمومي

بیهوشی عمومی در شرایط بالینی به مدت بیش از ۱۶۰ سال است که استفاده می شود اما مکانیسم اثر آن همچنان ناشناختهمانده است. تحقیقات اولیه بر روی شناسایی جایگاه بیولوژیک اثر این داروها متمرکز شده بود. در سالهای اخیر این تعوری واحد " اثرات بیهوش کنندهها با اشکال پیچیده مولکولهای هدف که در سطوح مختلفی از سیستم عصبی مرکزی (CNS) قرار دارند، منسوخ شده است.

هوشبرها در جایگاههای مختلف سلولی نورونها را تحت تأثیر قرار میدهند. اما تمرکز اولیه آنها بر سینایسهاست. اثرات پیش سینایسی ممکن است آزادسازی نروترانسمیترها را تغییر دهد، در حالی که اثرات پسسینایسی تعداد دفعات و پا شدت پیامهای موجود در سیناپس را تغییر میدهد. در سطح اندام اثرات هوشیرها ممکن است ناشی از مهار تقویت و کاهش تحریک CNS باشد. مطالعه بر روی بافت ایزوله طناب نخاعی ثابت کرده که کاهش انتقال تحریکی توسط هوشبرها بسیار بیشتر از تقویت اثرات مهاری توسط آنهاست. کانالهای کلر (گیرندههای گاما آمینوبوتریک اسید [GABA] و گلیسین) و کانالهای بتاسیم ری احتمالاً K_{o} و کانالهای (K_{ATP}, K_{o}) که کانالهای یونی مهاری (K_{o}, K_{o}) به حساب می آیند، کاندیدای مورد توجه اثرات داروهای هوشبر می باشند. کانال های یونی تحریکی شامل کانال هایی که با استیل کولین (گیرندههای نیکوتینی و موسکارینی) آمینواسیدهای تحریکی (اُمینو ۳۰- هیدروکسی ۵۰- متیل ۴۰- ایزوکسازول ـ یروپیونیک اسید [AMPA]، کاثینات و گیرندههای N- متیل D-أسپارتات [NMDA]) و يا توسط سروتونين (گيرندههاي 5-HT₂ و .HT رابطه این گیرندههای میشوند. شکل ۱-۲۵ رابطه این گیرندههای مهاری و تحریکی هوشیرها را در انتهای عصبی بیان میکند.

■ هوشبرهای استنشاقی

تمایز مشخصی بین هوشبرهای گازی و فرار بایستی برقرار شود. هر دو نوع به صورت استنشاقی تجویز میشوند. هوشبرهای فرار (هالوتان، انفلوران، ایزوفلوران، دسفلوران، سوفلوران) فشار تبخیر پائین و دمای نقطه جوش بالایی داشته، بنابراین در دمای اتاق (۲۰ درجه سانتیگراد) به صورت مایع میباشد. اگرچه بیهوشکنندههای استنشاقی (اکسید نیتریک، زنون) فشار تبخیری بالایی داشته ولی دمای نقطه جوش پائین دارند که سبب میشود تا در دمای اتاق به شکل گاز در بیایند. ویژگیهای

خاص هوشبرهای تبخیرشونده موجب شده تا برای تجویز آن از vaporizer استفاده شود. شکل ۲-۲۵ ساختار شیمیایی هوشبرهای استنشاقی مهم که از لحاظ بالینی نیز کاربرد دارند را نشان میدهد.

فارماكوكينتيك

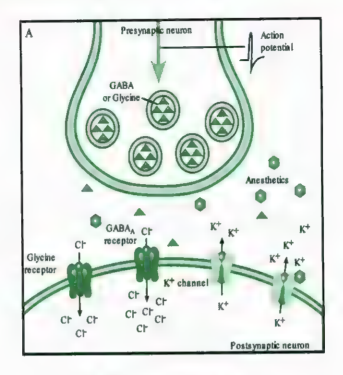
هوشبرهای استنشاقی (گازی و فرار) از طریق تبادل گاز در آلوئولها مصرف میشوند. جذب از راه آلوئول به خون، توزیع و سپس تقسیم شدن ورود به بخشهای مختلف از مهمترین شاخصهای تعیین کینتیک این داروهاست. همانطور که قبلا اشاره شد یک هوشبر ایده آل بایستی به سرعت عملکردی (القاء سریع) و اثرات آن نیز بایستی به سرعت خاتمه یابد. به منظور دستیابی به این هدف، غلظت در محل اثر این داروها در CNS (مغز و طناب نخاعی) بایستی به سرعت تغییر کند. چندین فاکتور چگونگی تغییر غلظت را تعیین میکند.

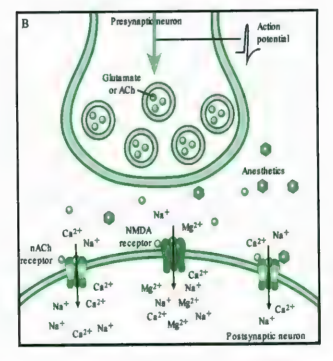
جذب و توزيع

A. فاكتورهاي كنترلكننده جذب

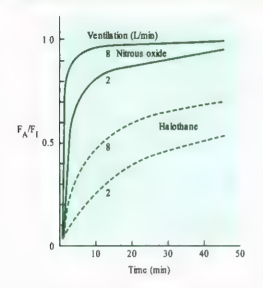
۱. غلظت هوای دمی و تهویه نیروی محرک - چذب هوشبر به بدن استنشاقی غلظت آلوتولی است. دو پارامتری که توسط یک متخصص بیهوشی کنترل شده و تعیین کننده میزان تغییرات در غلظت آلوتولی است شامل: (۱) غلظت دارو در هوائی دمی یا فشار بینی، (۲) تهویه آلوتولی است. فشار نسبی یک هوشبر استنشاقی در مخلوط گاز دمی به طور مستقیم بر فشار نسبی نسبی در آلوتولها و در نهایت در خون تأثیر میگذارد. افزایش در فشار نسبی سبب افزایش سرعت بالا رفتن غلظت در آلوثولها شده و لذا القاء بیهوشی را تسریع میکند. افزایش فشار نسبی در آلوئول معمولاً به صورت نسبت غلظت آلوئولی ($\mathbf{F}_{\mathbf{A}}$) در غلظت در هوای دمی ($\mathbf{F}_{\mathbf{A}}$) بیان میشود؛ هر چه نسبت $\mathbf{F}_{\mathbf{A}}$ 7 سریع به در طول القای ماده ای بیهوشی استنشاقی سریع اتفاق خواهد افتاد.

پارامتری دیگری که به طور مستقیم میزان سرعت رسیدن نسبت F_A/F_1 را به I کنترل میکند، تهویه آلوئولی میباشد، افزایش در تهویه، سرعت القا را افزایش میدهد. شدت این اثر بر اساس ضریب سهمی خون به گاز متفاوت است. در هوشبرهایی که حلالیت کمی در خون دارند افزایش در تهویه ریوی تنها سبب افزایش کمی در فشار سرخرگی گاز خواهد شد اما در هوشبرهای



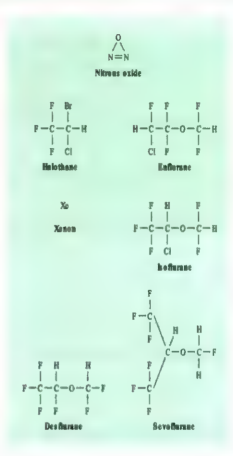


شکل ۱ ۵۲٪ اهدافی که به منظور اثربخشی هوشبرها در نظر گرفته شده است. هوشبرها ممکن است فعالیت مهاری سیناپسی را افزایش داده و یا فعالیت تحریکی را کاهش دهند. Ach است.



شکل -70- اثر تهویه بر F_A/F_1 در مقایسه با نیتروس اکسید افزایش تهویه (۸ در مقابل ۲ لیتر در دقیقه) اثر بسیار بیشتری بر تعادل هالوتان و نیتروس اکساید میگذارد، اما سبب افزایش درصد زیادی از هالوتان در قایق الهای بیهوشی میشود.

شریانی را تحت تأثیر قرار می دهد، حلالیت آنها می باشد (جدول ۱-۲۵). ضریب تفکیک خون به گاز، اندکسی مناسب جهت ارزیابی حلالیت و مؤید تمایل نسبی یک داروی بیهوشی به خون نسبت به هوای دمی میباشد. ضریب تفکیک دس فلوران و اکسید نیترو که نسبتاً در خون نامحلول می باشند، بسیار کم میباشد. زمانی که یک داروی بیهوشی با حلالیت کم از جدار ریوی عبور و در خون منتشر می شود، به طور نسبی مولکولهای کمی جهت بالابردن فشار نسبی آن مورد نیاز است و به همین دلیل تانسیون شریانی به سرعت افزایش می یابد (شکل ۴-۲۵، بالا، اکسید نیترو، دسفلوران، سووفلوران). متقابلاً، در مورد هوشبرهایی که دارای حلالیت متوسط تا بالا هستند (شکل ۴-۲۵، پایش هالوتان، ایزوفلوران)، حل شدن مولکول های بیشتری جهت ایجاد تغییرات واضح در فشار نسبی لازم می باشد و تانسیون شریانی گاز، آهستهتر افزایش می یابد. ضریب سهمی خون به گاز ۴۷/۰ برای نیتروس اکسید بدین معنی است که در شرایط تعادل غلظت در خون ۴۷/ و برابر غلظت در فضای آلوتولی (گاز) میباشد. ضریب سهمی خون به گاز بیشتر سبب جذب بیشتر داروی بیهوشی شده بنابراین زمان مورد نیاز برای رسیدن F_A/F_1 به ۱ را کاهش می دهد (تعادل شکل F_A/F_1).



شکل ۲–۲۵، ساختمان شیمیایی هوشیرهای استنشاقی

که حلالیت متوسط تا زیادی در خون دارند سبب افزایش بسیار زیادی در فشار سرخرگی خواهد شد (شکل 7-7). برای مثال افزایش چهار برابری در سرعت تهویه تقریباً سبب دو برابر شدن نسبت F_A/F_1 در هالوتان و در مدت ۱۰ دقیقه نخست تجویز می شود. اما سبب افزایش نسبت F_A/F_1 در نیتروس اکسید تنها به میزان ۱۵ درصد می شود. بنابراین افزایش تهویه سرعت القاء بیهوشی را در داروهایی که شروع اثر آهسته دارند افزایش می دهد. سرکوب تنفس توسط ضددردهای ایبوئیدی شروع اثر بیهوش کنندههای استنشاقی را کند می کند مگر اینکه تهویه دستی بوده یا به صورت مکانیکی حمایت شود.

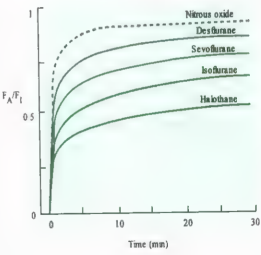
 حلالیت _ همان طور که در بالا اشاره شده یکی از مهم ترین عواملی که انتقال داروی بیهوشی از ریهها به خون

\$1.635.d		دانمهاي	المادة بك	بشخصات فا. ما؟	جدول ۱-۲۵
المفهمينين البرا	www.	C mad line	, 200, 39, 9	, . ,	

		سوسير استسادي	عرورتها والأوساق		
نظرات	متابوليسم	حداقل غلظت ألونولي	ضريب تفكيك	ضريب تفكيك	داروی
		(Y)(MAC) %	مغز به خون ^(۱)	خون به کاز (۱)	بىھوشى
بی هوشی ناکامل، شروع و بهبود سریع	هيچ	> / • •	1/1	٠/٣٧	اكسيد نيترو
فراریت کم، داروشی ضعیف جهت	%< -1-0	9-Y	1/4	٠/۴٢	دسفلوران
القاي بيهوشي، بهبودي سريع					
شـــروع و بــهبود ســريع، تــاپايدار د	(فلوريد) ۵-۲	۲ ′	1/Y	-/59	<u> بووفلوران</u>
soda-lime					
متوسط الاثر در شروع و بهبودي	< 7.4	1/4.	7/5	1/4-	يزوفلوران
متوسط الاثر در شروع و بهبودي	%A	\/Y	1/4	1/4-	نفلوران
متوسط الاثر در شروع و بهبودى	>%f•	-/٧۵	٧/٩	۲/۳۰	بالوتان
			1 4 1	1 (945-857-7) 11	11

۱. ضربب تفکیک (در دمای ۳۷°C) از مأخد متعدد گردآوری شده است.

طفت بیهوشی است که باعث ایجاد بی حرکتی در ۵۰ درصد بیمارانی می شود که با محرک دردناک مواجه داشته اند.



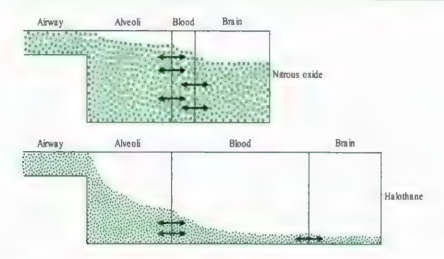
شکل 4 - 4 ۷۵ غلظت آلوثولی داروی هوشبر 4 9) به غلظت دمی داروی هوشبر میرسد 4 9) برای داروهای کیتر محلول سریع تر است.

F. برون ده قلبی ستغییر در جریان خون ریوی اثرات آشکاری بر جذب گاز هوشبر از فضای آلوتولی دارد. افزایش در جریان خون ریوی (برای مثال افزایش برون ده قلبی) جذب داروی هوشبر را افزایش بنابراین سرعت بالا رفتن F_A/F_1 راکاهش و در نهایت سرعت القاء بیهوشی را کاهش می دهد. جهت فهم بهتر این مکانیسم بایستی و در رابطه با اثرات برون ده قلبی در ترکیب با میزان توزیع بافتی و جذب هوشبرها به سایر بخشهای بافتی

اندیشید. افزایش در برون ده قلبی و جریان خون ریوی جذب داروی هوشبر به خون را کاهش داده، اما داروی هوشبر ممکن است در تمام بافتها (نه فقط CNS) توزیع شود. جریان خون مغزی به خوبی تنظیم میشود لذا افزایش برون ده قلبی سبب افزایش رسیدن دارو به سایر بافتها (نه به مغز) میشود.

۴. تفاوت فشار نسبی آلوئولی ـ وریدی ــ تفاوت فشار نسبی بین خون شریانی و خون وریدی مخلوط، عمدتاً به میزان بـ رداشت بـ افتی داروی بـیهوشیدهنده تـ وسط بـ افتهای غیرعصبی، بستگی دارد. با توجه به سرعت و میزان برداشت بافتی، محتوای دارویی خون وریدی به نحو قابل ملاحظهای کمتر از خون شریانی میباشد. هر قدر اختلاف تانسیون داروی بیهوشیدهنده در خون وریدی و شریانی بیشتر باشد، زمان بیپهوشیدهنده در خون وریدی و شریانی بیشتر باشد، زمان فاکتورهای بسیاری مشابه عواملی که بر میزان جذب دارو از ریه به فضای داخل عروقی مؤثر میباشند، ورود دارو به بافت را نیز تحت تأثیر قرار میدهند. از این جمله می توان به ضریب انفکاک بافت به خون، میزان جریان خون بافتی و گرادیان غلظتی آن بافت به خود.

بافتهای پرخون طی دوره القاء بیهوشی (و فاز اول دوره تثبیت آن) تأثیر بیشتری بر غلظت گرادیان شریانی ـ وریدی میگذارند که از آن جمله می توان به مغزء قلب، کبد، کلیه و بستر طحالی اشاره نمود. این بافتها در مجموع بیش از ۷۵ درصد برون ده قلبی طی استراحت را دریافت می دارند. غلظت وریدی



شکل ۵ ° ۳۵, چرا القاء بیهوشی باگازهای هوشبر محلول تر، آهسته تر است؟ در این طرح شماتیک، حلالیت در خون توسط اندازه نسبی بخش مربوط به خون (هر چه حلالیت بیشتر، بخش مربوطه نیز بزرگ تر میشود) مشخص شده است. فشار نسبی عوامل در بخشهای مختلف، با میزان پرشدن هر بخش، سایش داده شده است. در یک غلظت معین یا فشار نسبی مشخص دو گاز هوشبر در هوای دمی، زمان بیشتری جهت رسیدن فشار پارشیال گاز محلول تر (هالوتان) در خون به فشار نسبی آن در آلوتول، لازم میباشد از آنجایی که غلظت ماده هوشبر در مغز نمی تواند سریع تر از غلظت آن در خون افزایش یابد، شروع بیهوشی با هالوتان نسبت به اکسید نیترو، آهسته تر میباشد.

داروهای بیهوشیدهنده فرار با حلالیت نسبتاً بالا در بافتهای پرخون، ابتدا بسیار پایین است و تعادل آن با فضای آلوئولی به آهستگی روی میدهد.

طی زمان برقراری بیهوشی با داروهای هوشبر استنشاقی، دارو با سرعتهای متفاوت که به میزان حلالیت دارو، گرادیان غلظتی بین خون و بافت و جریان خونی بافت بستگی دارد، در بافتهای مختلف انتشار می یابد. اگر چه بافتهایی چون عضلات و پوست، ۵۰ درصد توده بدن را تشکیل میدهند ولی داروهای بیهوشی بسیار آهسته تر نسبت به بافتهای پرعروق (همچون مغز) در آن انباشته میشوند. این بدان علت است که بافتهای عضلانی و یوست تنها یک پنجم برون ده قلبی زمان استراحت را دریافت می دارند. اگر چه اغلب گازهای هوشبر از حلالیت بالایی در بافتهای چربی برخوردار هستند ولی جریان خون کم در این بافتها، میزان نسبی انباشتهشدن دارو در این بافتها را به تأخیر می اندازد. به تعادل رسیدن اغلب داروهای بيهوشي با اين بافتها طي يک عمل جراحي يک تا سه ساعته، بعید به نظر می رسد. مجموعاً تأثیر تهویه، تفاوت حلالیت در بافتها، برون ده قلبی و میزان توزیع جریان خون، سرعت افزایش شاخص ۴۸/۲ هر دارو را تعیین میکند شکل ۵-۲۵ به

صورت شماتیک چگونگی جذب و توزیع بین دو عامل بیهوشی را نشان میدهد. شرایط بیهوشی زمانی ایجاد میشود که فشار نسبی داروی هـوشبر در مسخز به سطح غلظت موردنظر (تعیینکننده قدرت) برسد (MAC) جدول ۲۵۰۱ و کادر داروهای هوشبر چه چیزی را بیان میکنند و در کجا تأثیر میگذارند؟ را بینید). برای داروهای غیرحلال نظیر فشار نسبی آلوئولی میتواند به تعادل بین خون و مغز جهت رسیدن به غلظت هوشبر دست یابد. به هر حال برای داروهایی نظیر هالوتان حلالیت بالای آن در خون و سایر بافتها (ضریب تفکیک بالایی دارند) سبب کاهش در گرادیان غلظتی از ریه به مغز شده و شروع بیهوشی را به تأخیر میاندازد. بنابراین تجویز غلظت زیاد هالوتان و افزایش تیهوشی بیهوشی با هالوتان را افزایش میدهد.

B. حذف

بازگشت از بی هوشی استنشاقی از همان اصول با اهمیت که در القاء بحث شد پیروی کرده منتهی عکس آن میباشد. زمان بهبود آثار ناشی از داروهای هوشیر استنشاقی، به سرعت حذف

این داروها از مغز بستگی دارد. یکی از مهمترین عواملی که سرعت بهبودی از داروهای بیهوشی را تحت تأثیر قرار می دهد، ضریب انفکاک خون به گاز می باشد. از سایر عوامل می توان به جریان خون ریوی، میزان تهویه و حلالیت بافتی داروهای بیهوشی اشاره نمود. مرحله بهبود برخلاف مرحله القاء بیهوشی، دارای دو مشخصه متفاوت می باشد. نخست آن که برخلاف مرحله القاء بیهوشی که افزایش غلظت داروی بیهوشی در هوای دمی، میزان انتقال دارو از ریه به خون را می افزاید. فرآیند معکوس آن قابل افزایش نمی باشد. گانیا این که در ابتدای فاز بهبودی، بسته به نوع دارو و طول مدت بیهوشی ممکن است دارو کمتر از صفر محتمل نمی باشد. ثانیا این که در ابتدای فاز بهبودی، بسته به نوع دارو و طول مدت بیهوشی ممکن است تانسیون گاز، در بافتهای مختلف، متغیر باشد حال آن که در آغاز سفر می باشد.

داروهای بیهوشی استنشاقی که از حلالیت کمتری در خون (ضریب تفکیک خون به گاز پایین) و مغز برخوردار هستند، نسبت به داروهایی که از حلالیت بیشتری برخوردار هستند، سریعتر دفع می شوند. حذف سریعتر اکسید نیترو، دس فلوران و سووفلوران در مقایسه با هالوتان و ایزوفلوران باعث بهبود سریعتر اثرات بیهوشی می گردد. میزان حلالیت هالوتان در بافت مغز حدوداً ۲ برابر و در خون حدوداً ۵ برابر اکسید نیترو و دس فلوران می باشد؛ بنابراین حذف آن بسیار آهسته بوده و در نتیجه سرعت بهبودی بازبیهوشی ناشی از هالوتان و ایزوفلوران آهسته تر می باشد.

طول مدت مواجه با داروهای هوشبر، به ویژه هوشبرهای محلول تر (مانند هالوتان و ایزوفلوران) اثرات واضحی بر سرعت بهبود دارد. با افزایش زمان قرارگرفتن در معرض داروهای بیهوشی، تجمع آنها در عضلات، پوست و بافتهای چربی افزایش مییابد (به ویژه در بیماران چاق)، و به علت حذف تدریجی دارو از بافتها، تانسیون خونی آن به آهستگی کاهش مییابد. اگرچه پس از مواجهه کوتاهمدت با داروی بیهوشی (به ویژه داروهای با حلالیت بیشتر) بهبودی سریع ممکن است اما مواجهه طولانی مدت با داروهای هالوتان یا ایزوفلوران باعث تأخیر در بهبودی میگردد.

۱. تهویه ــ دو پارامتری که می تواند توسط متخصص بیهوشی دستکاری شده و در کنترل سرعت القا و بازگشت از بیهوشی اهمیت دارد شامل ۱) غلظت داروی هوشبر در گاز استنشاق شده و ۲) تهویه آلوئولی می باشد. با توجه به اینکه غلظت داروی بیهوشی در هوای دمی را نمی توان به میزان زیر صفر کاهش داد

لذا تهویه تنها راه تسریع بازگشت از بیهوشی است،

۲. متابولیسمبیهوش کنندههای استنشاقی مدرن اصولاً توسط تهویه حذف شده و تنها به میزان اندکی متابولیزه میشوند، بنابراین متابولیسم این داروها نقش مهمی در پایان اثربخشی آنها ایفا نمی کنند. اما به هر حال متابولیسم ممکن است در سمیت ناشی از آنها مؤثر باشد (سمیت ناشی از داروهای بیهوشی را ببینید). هر چند کبد نیز تا حدی در متابولیسم بعضی از انواع داروهای هوشبر فرار، نقش دارد. به عنوان مثال حذف هالوتان طی دوران بهبودی بسیار سریعتر از انفلوران اتفاق می افتد که برپایه صلاحیت بافتی آن قابل پیش بینی نمی باشد. هر چند طی یک فرآیند بیهوشی معمول، بیش از ۴۰ درصد هالوتان متابولیزه می شود ولی این میزان در مورد انفلوران، طی یک فرآیند مشابه می شود ولی این میزان در مورد انفلوران، طی یک فرآیند مشابه (با بازده زمانی مشابه) کمتر از ۱۰ درصد می باشد.

طبقهبندی داروهای هوشبر استنشاقی براساس متابولیسم کبدی صورت میباشد: اکسید نیترو حدس فلوران حایزوفلوران حسووفلوران حالوتان (جدول ۱–۲۵). اکسید نیترو در بافتهای انسانی، متابولیزه نمیشود. هر چند بعضی از باکتریهای موجود در دستگاه گوارش احتمالاً در تجزیه مولکولهای اکسید نیترو، نقش دارند.

فارماكوديناميك

اثرات هوشبرهای استنشاقی بر سیستم اندامها A. اثرات مغزی

قدرت هوشبرها که با حداقل غلظت مهاری (MAC) تعریف میشود، مستنزم پیشگیری از پاسخ به برش جراحی میباشد (کادر داروهای بیهوشی چه چیزی را بیان میکنند و در کجاها تأثیر میگذارند را ببینید).

هوشبرهای استنشاقی (مشابه هوشبرهای وریدی که در ادامه بحث می شود) فعالیت متابولیک مغزی را کاهش می دهد. کاهش سرعت متابولیکی مغزی (CMR) به طور کلی سبب کاهش جریان خون در مغز می شود. اما هوشبرهای استنشاقی همچنین سبب اتساع عروقی نیز می شوند که می تواند سبب افزایش جریان خون شود. اثر خالص بر جریان خون مغزی را افزایش، کاهش و یا عدم تغییر) وابسته به غلظت داروی بی هوشی است. در MAC بیشتر از اتساع عروقی ناشی از دارو بوده، بنابراین جریان خون کاهش می اید. در مقابل در MAC معادل ۱/۵ انبساط عروقی ناشی از دارو بوده، بنابراین جریان خون کاهش می یابد. در مقابل در MAC معادل ۱/۵ انبساط عروقی ناشی از

داروهای هوشبر چه چیزی را بیان میکنند و در کجا تأثیر میگذارند؟ معمد

اثر هوشبرها سه جز اصلی بی تحرکی، فراموشی و بی هوشی

اندازه گیری می باشد Edmond Eger و همکارانش مفهوم حداقل غلظت مهاری (MAC) را جهت اندازه گیری کمی قدرت یک هوشبر استنشاقی معرفی کردند. این مفهوم اینگونه عنوان شد که MAC 1/0 در واقع میزان فشار سهمی یک هوشبر استنشاقی در ألوتول ریههاست که در آن ۵۰٪ جمعیت بیماران در برش یوست ناشی از جراحی بی تحرک باقی بمانند. بي تحركي ناشي از بيهوشي اصولاً توسط مهار نوروني در طناب تخاعی میانجیگری میشود.

از بین رفتن حافظه از چندین قسمت CNS شامل هیبوکمپ، آمیگدال، پرهفرونتال کورتکس و منطقه قشر حسی و حرکتی منشأ میگیرد. محققانی که در مورد حافظه تحقیق میکنند دو نوع از حافظه را از هم دیگر متمایز میسازند (۱) حافظه ساده که برای مثال آگاهی خاص یا هوشیاری تحت شرایط بیهوشی (۲) حافظه مطلق، فراگیری اطلاعات در شرایط بیهوشی

بے تحرکی

سے تحرکی آسان ترین عبملکرد بیہوشی است کہ قابل

کامل. مطالعات این دانشمندان نشان داد که در مقادیر کیم

۰/۲--/۴ MAC) MAC) به طور قابل اعتمادی از تشکیل هر دو نوع حافظه پیشگیری می شود. پیشگیری از حافظه آشکار (آگاهی) موجب شده است تا مانیتورینگ اندکس دو طیفی، الكتروانسفالوگرام، توسعه يابد. همچنين مانيتور كردن آنترويي شنوایی که پتانسیل عمل های برجسته خود را نشان می دهد، همه برای این است که عدم بیهوش شدن بیمار شناسایی گردد.

هوشياري

توانایی داروی هوشبر در کاهش هوشیاری مستلزم اثر بر بخشهای خاص آناتومیکی مسئول هوشیاری در انسان میباشد. متخصصان علوم اعصاب که در زمینه هوشیاری مطالعه میکنند سه ناحیه را در مغز شناسایی کردند که مستول آگاهی فرد میباشد. که شامل قشر مغز، تالاموس و سیستم فعال کننده مشبک می باشد به نظر می رسد این نواحی در یک سیستم قشری از طریق راههای شناخته شده، شرایطی ایجاد میکنند که در آن انسان بیدار، هوشیار و با ادراک باشد.

دانستههای ما شبکهٔ زیر را تأیید میکند: تحریک حسی که از میان تشکیلات شبکهای ساقهٔ مغز به حلقهٔ سیگنالینگ فوق چادرینهای هدایت میشود، تالاموس را به نواحی مختلف کورتکس متصل میکند که پایهٔ هوشیاری ما را تشکیل میدهند. این رامها که در ایجاد هوشیاری برای ما مؤثرند، به وسيله بيهوش كنندهها تخريب مي شوند.

سبب افزایش فشار داخل مغز شود. این اثر احتمالاً با فعال شدن سیستم عصبی سمیاتیک (که قبلاً اشاره شد) به وجود می آید. بنابراین نیتروس اکسید می تواند با سایر داروها (هوشبرهای وریدی) و یا تکنیک (هایپرونتیلاسیون = افزایش تهویه) ترکیب شده و جریان خون مغزی را در بیمارانی که فشار داخل مغزی افزایش یافتهای دارند کاهش دهد.

داروهای هوشبر استنشاقی قوی الگوی پایهای از تغییر فعاليت الكتريكي ثبت شده توسط الكتروانسفالوگرافي استاندارد (EEG) اینجاد میکنند. اینزوفلوران، دسفلوران، سووفلوران هالوتان و انفلوران در دوزهای پائین سبب فعالیت اولیه در EEG شده تا دوزهای ۱/۵ MAC ـ ۱/۰ فعالیت الکتریکی را کاهش می دهند. در غلظت های بالاتر سرکوب EEG تا رسیدن به نقطه سکوت الکتریکی با ایزوفلوران و در ۲/۵ MAC ۲-۲ دیده میشود. الگوی جدا شده مشابه صرع نیز ممکن است با MAC ۱ تا ۲ به

داروی هوشبر بیشتر از کاهش در CMR بوده و لذا جریان خون مغزی افزایش می باید. در این میان در MAC معادل ۱ این اثرات تعدیل شده و جریان خون مغزی بدون تغییر باقی میماند. یک افزایش در جریان خون مغزی در بیماران که فشار داخل مغزی افزایش یافته دارند (به دلیل تومورهای مغزی، خونریزی داخل مغزی و یا ضربه مغزی) از لحاظ بالینی نامطلوب می باشد. بنابراین تجویز غلظت زیادی از هوشبرهای فرار در بیمارانی که فشار مغزی افزایش یافته دارند نیز مطلوب نسیباشد. افزایش تهویه می تواند جهت کاهش این یاسخ به کار رود کاهش PaCO (فشار سهمی دی اکسید کربن در جریان خون سرخرگی) از طریق افزایش تهویه سبب انقباض عروقی مغزی میشود. در صورتی که بیمار پیش از آغاز تجویز داروی فرار دچار افزایش تهویه شود، میزان افزایش در فشار داخل مغزی کاهش می باید.

نيتروس اكسيد مي تواند سبب افزايش جريان خون مغزى و

ویژه در مورد سووفلوران و انفلوران دیده میشود. نیتروس اکسید به تنهایی باعث نوسانهای الکتریکی سریع میشود که از کورتکس فرونتال در دوزهایی که با بیدردی و کاهش هوشیاری همراه است، ناشی میشود.

به طور سنتی اثرات هوشبرها در مغز چهار مرحله یا سطح از افزایش عمق سرکوب CNS را سبب می شود (علاتم گوئدل که از مشاهده اثرات دی اتیل اتر استنشاقی به دست آمده است): مرحله 1 ـ ضددردی: بیمار ابتدا ضددردی را بدون فراموشی تجربه میکند پس از مرحله I هم ضددردی و هم بیهوشی ایجاد میشود. مرحله ۱۱ ... تحریک پذیری: در طول این مرحله بيمار علائمي از دليريوم راكه ممكن است با صدا و يـاكـاملاً خاموش باشد نشان میدهد. تنفس سریع بوده ضربان قلب و فشارخون افزایش یافته است. طول و شدت این مرحله سبک از بیهوشی با افزایش غلظت داروی هوشبری کوتاهتر می شود. مرحله III ــ بيهوشي جراحي: اين مرحله با كاهش تنفس و ضربان قلب تا حذف كامل تنفس خود به خودي (آينه) هـمراه است. بر مبنای تغییر در حرکات چشم، رفلکسهای بینائی و اندازه مردمک که عمق بیهوشی را نشان میدهند مرحله III خود به چهار بخش تقسیم می شود. مرحله ۱۷ ـ سرکوب بصل النخاع: این مرحله عمیق از بیهوشی بیانگر سرکوب شدید CNS مى باشد و شامل سركوب وازوموتور در بصل النخاع و مركز تنفس در ساقه مغز میباشد. بدون حمایت از سیستم تنفسی و گردش خون به سرعت مرگ رخ خواهد داد.

B. اثرات بر روی دستگاه قلبی ـ عروقی

هالوتان، دس فلوران، انفلوران، ایزوفلوران و سووفلوران همگی انقباض طبیعی قلب را سرکوب می کنند (هالوتان و انفلوران بسیار بسیستر از ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران). این داروها همچنین متوسط فشار شریانی راکاهش می دهند که این میزان با غلظت آلوئولی این داروها، متناسب می باشد. به نظر می رسد کاهش فشار شریانی در مورد هالوتان و انفلوران ناشی از سرکوب میوکاردی کاهش برون ده قلبی باشد، در مقاومت عروق سیستمیک، تغییرات بسیار اندکی روی می دهد. در مقابل، ایزوفلوران، دس فلوران و سووفلوران، بیشتر سبب اتساع عروق شده و اثر کمی بر روی برون ده قلبی دارند. این تفاوت در مصرف دارو در بیماران مبتلا به نارسایی قلبی بسیار با اهمیت است. با توجه به اینکه ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران برون ده قلبی را بهتر حفظ می کنند و اینکه پیش بار (پر شدن بطنی) و پس بار را بهتر حفظ می کنند و اینکه پیش بار (پر شدن بطنی) و پس بار (مقاومت عروق محیطی) را کاهش می دهند، لذا این داروها

بهترین انتخاب در بیماران مبتلا به نارسایی عملکرد میوکارد میباشند.

نیتروس اکسید عملکرد میوکارد را به صورت وابسته به غلظت سرکوب میکند. این سرکوب ممکن است با فعال شدن همزمان سیستم عصبی سمپاتیک جبران شده و در نتیجه برون ده قلبی در حد مطلوب باقی بماند. بنابراین تجویز نیتروس اکسید به همراه هوشبرهای فرار بسیار قدرتمند می تواند اثرات سرکوب دستگاه گردش خون ناشی از داروهای هوشبر و فعال شدن سیستم عصبی سمپاتیک را کاهش دهد.

با توجه به اینکه تمام هوشبرهای استنشاقی سبب کاهش وابسته به دوز فشارخون سرخرگی میشوند لذا فعال شدن رفلکسهای سیستم عصبی اتونوم ممکن است سبب افزایش ضربان قلب شود. هالوتان، انفلوران و سوفلوران اثرات کمی بر ضربان قلب دارند که احتمالاً به دلیل کاهش ورودی بارورسپتور به سیستم عصبی خودکار میباشد. دسفلوران و ایزوفلوران، سرعت ضربان قلب را به شدت میافزایند، زیرا خیلی کمتر سبب سرکوب رفلکس بارورسپتوری میشوند. غلظتهای بالای سرکوب رفلکس بارورسپتوری میشوند. غلظتهای بالای استنشاقی دسفلوران، با ایجاد دورهای از فعالیت گذرای سمهاتیک، باعث افزایش میزان کاته کولامین و افزایش قابل ملاحظه ضربان قلب و فشارخون در طول تجویز غلظتهای زیاد و یا هنگامی که غلظت دسغلوران به سرعت تغییر میکند،

هوشبرهای استنشاقی سبب کاهش مصرف اکسیژن توسط میوکارد میشود که سبب سرکوب انقباض طبیعی قلبی و فشار خون شریانی میشوند. علاوه بر این، هوشبرهای استنشاقی سبب انبساط عروق کرونر میشوند و بنابراین اثر نهایی کاهش نیاز به اکسیژن و افزایش جریان خون کرونری (عرضه اکسیژن) بهبود در اکسیژن رسانی به میوکارد میباشد. به هر حال سایر فاکتورها نظیر تحریک جراحی، وضعیت مایعات داخل رگی، سطح اکسیژن خون و قطع مصرف داروهای مسدودکننده پیش از بیهوشی ممکن است سبب سوق دادن این تعادل عرضه بیهوشی اکسیژن به سمت ایسکمی میوکارد شود.

هالوتان و به درجات کمتر سایر داروهای فرار، میوکارد رانسبت به کاته کولامینهای موجود در گردش خون، حساس مینمایند. محکن است در بیماران قلبی که داروهای سحمات مینمایند و یا از سطوح بالای کاته کولامینهای درونزاد در گردش خون برخوردار هستند (به طور مثال در افراد مضطرب، مبتلا به فئوکروموسیتوما، بیهوشی یا بی دردی ناکافی طی عمل و یا افرادی که داروهای بی حسی

مـوضعی دارای اپـینفرین دریـافت نـمودهاند) باعث بـروز آریتمیهای بطنی گردند. به نظر میرسد هوشبرهای استنشاقی ایزوفلوران، سووفلوران و دسفلوران کمتر باشد.

C. اثرات تنفسي

تمامی هوشبرهای استنشاقی درجات متفاوتی از خواص متسع کنندگی برونش را دارا میباشند که یک اثر ارزشمند در بیماران مبتلا به ویز فعال و آسم پایدار میباشد. اما تحریک مجاری هوازی که سبب سرفه یا تنگی نفس میشود نیز توسط برخی از این داروها ایجاد میشود. خاصیت تندی ایزوفلوران و دسفلوران سبب شده تا از این عوامل در القاء بیهوشی بیماران مبتلا به برونکواسپاسم کمتر استفاده شود. این نوع واکنشهای زنندگی به ندرت با هالوتان و سووفلوران که خاصیت تندی کمتری دارند ایجاد میشود. بنابراین اتساع برونشی ناشی از هالوتان و سووفلوران سبب شده تا این عوامل به عنوان داروی انتخابی در بیماران مبتلا به مشکلات راههای هوایی باشند. نیتروس اکسید نیز یک داروی غیرزننده بوده و میتواند سبب القاء بیهوشی در بیماران مبتلا به برونکواسپاسم شود.

کنترل تنفس به طور بارزی تحت تأثیر بیهوش کنندههای استنشاقی قرار میگیرد. همه داروهای هوشبر استنشاقی رایج به جز اکسید نیترو، به شیوهای وابسته به دوز باعث کاهش حجم جاری تنفسی و افزایش تعداد تنفس (الگوی تنفس سریح و متفاوت بوده، برای جبران کاهش حجم جاری، تهویه دقیقهای متفاوت بوده، برای جبران کاهش حجم جاری، تهویه دقیقهای کاهش میابد، علاوه بر این تمام داروهای بیهوشی تضعیفکننده دستگاه تنفسی میباشند که این مساله باعث کاهش پاسخ به سطوح افزایش یافته دی اکسیدکربن میگردد. میزان سرکوب تهویهای در انواع مختلف داروهای هوشبر فرار متفاوت میباشد به طوری که ایزوفلوران و انفلوران، دارای بیشترین اثرات سرکوب تنفسی میباشند. با این مکانیسم کاهش بیشترین اثرات سرکوب تنفسی میباشند. با این مکانیسم کاهش تهویه همه انواع رایج داروهای هوشبر فرار موجب افزایش سطح PaCO

داروهای هوشبر استنشاقی همچنین آستانه ایجاد آپنه را نیز افزایش می دهند (سطحی از ${
m PaCO}_2$ که در سطوح کمتر از آن به علت فقدان تحریک تنفسی آپنه رخ می دهند. همچنین سرکوب تهویهای به هیپوکسی، را نیز کاهش می دهند. همچنین سرکوب تنفسی ناشی از داروهای بی هوشی را می توان با تهویه مکانیکی کنترل کرد. از سوی دیگر تحریکات حین جراحی خود تا حدی با اثرات تضعیف کنندگی تنفسی داروهای بی هوشی استنشاقی،

مقابله می نمایند. به هر حال غلظتهای کم و زیر حد بیهوشی دهنده دارو در مراحل اولیه بهبودی می تواند سبب ادامه پیدا کردن سرکوب شده و افزایش جبرانی در تهویه طبیعی ناشی از هیبوکسی را کاهش دهد.

داروهای هوشبر استنشاقی، همچنین عملکرد موکوسیلیاری را در متجاری هوایی تضعیف مینمایند. به همین علت، بیهوشیهای طولانی مدت ممکن است باعث تجمع موکوس و به دنبال آن آتلکتازی و مشکلات تنفسی پس از عمل جراحی نظیر هیپوکسمی و عفونتهای تنفسی شوند.

D. اثرات کلیوی

هوشبرهای استنشاقی میزان فیلتراسیون گلومرولی (GFR) و جریان ادرار را کاهش میدهند. توسط بعضی از داروها جریان خون کلیوی ممکن است کاهش یابد. اما نسبت فیلتراسیون افزایش مییابد. کنترل خودتنظیمی تون آرتریول آوران به جبران و محدود کردن کاهش GFR کمک میکند. این اثرات هوشبرها در مقایسه با استرس جراحی بسیار اندک بوده و معمولاً پس از قطع بیهوش کنندهها خود به خود بهبود می یابد.

E. اثرات کیدی

داروهای هوشبر استنشاقی باعث کاهش وابسته به دوز در جریان خون ورید پورت شده که با کاهش برونده قلبی ناشی از این عوامل همراه میباشد. اما جریان خون تام کبد محکن است با استفاده از شریان کبدی، جریان خون کبدی را افزایش داده و یا در همان حال باقی بگذارد. اگر چه تغییر در آزمونهای کارکرد کبدی به دنبال مواجهه با این عوامل رخ میدهد، اما افزایش پایدار در آنزیمهای کبدی به جز در مواردی که مواجهه مکرر با هاوتان داشته باشیم، نادر میباشد (سمیت بیهوش کنندههای استنشاقی را ببینید).

F. اثرات بر عضلات صاف رحمي

به نظر میرسد، اکسید نیترو، اثرات کمی بر عضلات رحمی داشته باشد. هر چند داروهای هوشبر هالوژنه، از شلکننده عضلانی پرقدرت و وابسته به دوز میباشند. این اثر فارماکولوژیک، طی اعمال جراحی که نیازمند شلشدن عمیق عضلات رحمی میباشد (مانند دستکاریهای جنینی داخل رحمی و یا خارجکردن بقایای جامانده جفت طی زایمان)، بسیار مفید میباشد، گرچه می تواند منجر به خونریزی رحمی شود.

سمیت داروهای بیهوش کننده استنشاقی A. سمیت حاد

۱. سمیت کلیوی ـ متابولیسم ان فلوران و سوفلوران منجر به تشکیل ترکیباتی میشود که قابلیت سمیت کلیوی دارند. اگر چه که متابولیسم آنها سبب تشکیل یونهای فلورید میشود آسیب کلیوی بارز تنها با مصرف طولانی مدت انفلوران گزارش شده است. عدم حلالیت و حذف سریع سووفلوران ممکن است از بروز سمیت پیشگیری کند. بنابراین این دارو ممکن است با دی اکسید کربن موجود در دستگاههای بی هوش کننده تجزیه شده و ترکیب کربن موجود در دستگاههای بی هوش کننده تجزیه شده و ترکیب را تشکیل می دهد. این ترکیب در فاطتهای زیاد سبب نکروز توبول پروگزیمال در موش صحرائی می شود. هیچگونه گزارشی میشود هیچگونه گزارشی مینی بر آسیب کلیوی در افراد دریافت کننده سووفلوران گزارش مینی بر آسیب کلیوی در افراد دریافت کننده سووفلوران گزارش منده است. علاوه بر این مواجهه با سووفلوران هیچ تغییری در شخصهای استاندارد کارکرد کلیه به وجود نمی آورد.

۲. هماتوتوکسیتی ــ مواجهه طولانی مدت با نیتروس اکسید فعالیت متیونین سنتاز را کاهش داده که از لحاظ نظری سبب آنمی مگالوبلاستیک می شود. تغییرات مگالوبلاستیک مغز استخوان ۱۲ ساعت پس از مواجهه در ۵۰٪ افرادی که تحت تأثیر نیتروس اکسید قرار داشتند، گزارش شده است. مواجهه طولانی مــدت پــرسنل بـا نیتروس اکسید در مطبهای دندانپزشکی که فاقد تهویه مناسب می باشد سبب خطرات شغلی فراوانی برای این افراد شده است. تمام هوشبرهای استنشاقی به دلیل واکنش آنها باز قوی دی اکسید کربن موجود در جاذبها سبب تولید مونواکسید کربن (CO) می شوند. OD با تمایل زیادی مهار می کند. دسفلوران بیشترین میزان OC را تولید می کند. تولید جلوگیری از خشک شدن این جاذبهای دی اکسید کربن تازه و جلوگیری از خشک شدن این جاذبها متوقف کرد.

۳. هیپرترمی بدخیم — هیپرترمی بدخیم، یک اختلال ژنتیکی موروثی عضلانی – استخوانی است که در افرادی که تحت بیهوشی عمومی با عوامل هوشبر فرار و شلکنندههای عضلانی (مانند سوکسینیل کولین ممکن است هایپرترمی بدخیم را تحریک کند) قرار میگیرند، روی میدهد (فصل ۱۶ جدول ۱۶-۴ را ببینید). سندرم هیپرترمی بدخیم، به صورت یک تاکیکاردی ناگهانی و هایپرکاپنی، هایپرکالمی و اسیدوز متابولیک و به دنبال مواجهه با یک یا چند مورد از عوامل مستعدکننده روی

میدهد. هیپرترمی بدخیم عارضهای نادر است ولی از جمله علل مهم مرگ و میر و ناخوشیهای به دنبال بیهوشی به شمار میرود. اختلال بیوشیمیایی خاص آن به صورت افزایش غلظت کلسیم سیتوزولی آزاد در سلولهای عضلات اسکلتی، نمود می یابد. درمان شامل تجویز دانترولن (جهت کاهش رهاسازی کلسیم از شبکه رتیکولوپلاسمی) میباشد و بیمار باید تحت ارزیابیهای مداوم از نظر دمای بدن و توازن اسید ـ باز و الکترولیتها، قرار داشته باشد (فصل ۲۷ را ببینید).

مستعدبودن به هیپرترمی بدخیم، توسط عوامل ژنتیکی هــتروژن و پارهای میوپاتیهای مستعدکننده بالینی، تعیین میگردد. همچنین ارتباطاتی بین سندرم فوق و موتاسیونهایی در محل ژنهای مسؤول گیرنده ریانودین (RyRI) عضلات اسکلتی (کانال رهاکننده کلسیم در شبکه سارکوپلاسمی)، یافت شده است. می توان به آللهای جهش یافته ژن کدکننده زیر واحد اشاره نمود. هر چند تاکنون تنها در کمتر از ۵۰ درصد افراد مستعد اشاره نمود. هر چند تاکنون تنها در کمتر از ۵۰ درصد افراد مستعد به هیپرترمی بدخیم، توالیهای ژنتیکی فوق، کشف گردیده است. به علت هتروژنیسیتی ژنتیکی زیاد، استفاده از روشهای ژنتیکی خاضر مطمئن ترین روش جهت تعیین مستعدبودن فرد نسبت به هیپرترمی بدخیم، به کارگیری آزمون انقباض کافئین ــ هالوتان میباشد که با استفاده از بیوپسی از بافت عضلات و در محیط میباشد که با استفاده از بیوپسی از بافت عضلات و در محیط آزمایشگاه، امکان پذیر میگردد.

۴. سمیت کبدی (هپاتیت ناشی از هالوتان) — اختلالات کبدی بیشتر به دنبال جراحی و بیهوشی عمومی احتمالاً به علت شوک هیپوولمیک، عفونت ناشی از انتقال خون یا سایر استرسهای مرتبط با جراحی میباشد تا اینکه ناشی از سمیت بیهوش کنندههای استنشاقی باشد. به هر حال تعداد کمی از افرادی که با هالوتان بیهوش شدهاند دچار نارسائی کبدی میشوند. بروز سمیت کبدی به دنبال مواجهه با هالوتان در محدودهای سمیت کبدی به دنبال مواجهه با هالوتان در محدودهای هالوتان همچنان نامشخص بوده اما مطالعه در حیوانات بیانگر تشکیل متابولیتهای فعالی میباشد که هم به طور مستقیم و آسیب به سلولهای کبدی (برای مثال رادیکالهای آزاد) و یا آغاز آبسیب به سلولهای کبدی (برای مثال رادیکالهای آزاد) و یا آغاز باسخهای وابسته به ایمنی میباشد. موارد هپاتیت ناشی از مواجهه با سایر داروها نظیر انفلوران، ایزوفلوران و دسفلوران به ندرت گزارش شده است.

¹⁻ Ryanodine

B. سمیت مزمن

۱. موتاژنیسیته، تراتوژنیسیته و اثرات بر اندام تناسلی ــ در شرایط طبیعی، بیهوش کنندههای استنشاقی (شامل نیتروس اکسید) نه خاصیت کارسینوژن دارند. نیتروس اکسید در شرایطی که به مدت طولانی مصرف شود می تواند در حیوانات سبب تراتوژنیسیته شود. هالوتان، انفلوران ایزوفلوران، دسفلوران و سووفلوران می تواند در جوندگان سبب تراتوژنیسیته شود که این ویژگی بیشتر ناشی از تغییرات فیزیولوژیک ناشی از بیهوشی تا اینکه مستقیماً خوددار و اثرات تراتوژنیک داشته باشد.

یکی از مهمترین یافته ها در این زمینه این است که در خانههایی که پرسنل بخش جراحی بوده به طور معنی داری میزان بروز سقط جنین بیشتر بوده است. اما به هر حال چندین مسئله در تفسیر این مطالعات وجود دارد. همراه بودن مشکلات مربوط به خانمها با جراحی و بیهوشی در بیماران آبستن فیزیکی از مسائلی است که بایستی مورد توجه قرار گیرد. در ایالات متحده آمریکا حداقل ۵۰۰۰۰ خانم باردار هر ساله تحت جراحی و بیهوشی های غیرمرتبط با حاملگی خود قرار می گیرند. خطر بروز سقط معمولاً به دنبال این جراحیها بیشتر است و هنوز مشخص نیست که کدام یک از عوامل نظیر بیماری زمینه ای، جراحی، بیهوشی یا ترکیب این عوامل در بروز خطر این سقط مؤثر میباشد یا خیر.

۲. سرطانزایی __ مطالعات اپیدمیولوژیک انجام شده، موید افزایش خطر بروز کانسر میان پرستل اتاق عمل و افرادی بوده است که در معرض غلظتهای بسیار کم داروهای بیهوشی قرار داشتهاند. هر چند هیچ مطالعهای رابطه علت و معلولی میان داروهای هوشبر و بروز کانسرها را تأیید نکرده است. طی یک بررسی اپیدمیولوژیک دقیق، تأثیر بسیاری از فاکتورهای سؤال برانگیز دیگر نیز در این بین مطرح شده است. در حال حاضر بسیاری از اتاقهای عمل، یک سیستم پاکسازی میشت شده از خاج نمودن مقادیر اندک داروهای بیهوشی نشت شده از دستگاههای بیهوشی، تعبیه شده است.

■ داروهای بیپوشکننده داخل وریدی

داروهای بیهوش کننده وریدی غیراپیوئیدی از نظر بالینی نقش مهمی در بیهوشیهای مدرن ایفا می کنند. این داروها به طور گسترده جهت تسهیل القاء سریع بیهوشی مورد استفاده قرار

گرفته و در بسیاری از انواع بیهوشیها به جز بیهوشی و جراحی کودکان جایگزین داروهای بیهوشی استنشاقی در القاء بیهوشی در شدهاند. داروهای داخل وریدی معمولاً جهت ایجاد آرامبخشی در طول مرحله آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت و همچنین در بیماران بستری شده در بخش مراقبتهای ویژه (ICU) استفاده می شود. با معرفی پروپوفول داروهای هوشبر وریدی همچنین جهت نگهداری بیهوشی نیز مطرح شدند. اما داروهای ایده آلی در هوشبر وریدی مشابه داروهای استنشاقی، داروهای ایده آلی در مصرف انفرادی از جهت فراهم نمودن تمام پنج اثر مطلوب ابیهوشی، فراموشی، ضددردی، مهار رفلکسهای خودکار و ابیهوشی، فراموشی، ضددردی، مهار رفلکسهای خودکار و معادل استنشاقی، انساط عضلات اسکلتی) نمی باشند. بنابراین معمولاً بیهوشی معادل یا چندین دارو (داروهای بیهوشکننده استنشاقی، آرامبخش ـ خواب آور، اپیوئیدها، داروهای مسدودکننده عصب ـ عضله) و به منظور کاهش اثرات جانبی ناخواسته صورت

داروهای هوشبر وریدی که جهت القاء بیهوشی عمومی استفاده می شود لیپوفیل بوده و به طور ترجیحی به بافتهایی که خاصیت لیپوفیلی بیشتری دارند (مغز، طناب نخاعی) نفوذ می کنند. همین ویژگی نیز سبب شروع اثر سریع این داروها شده است. صرف نظر از متابولیسم سریع و گسترده این داروها پایان اثر یک بلوس منفرد با توزیع مجدد دارو به بافتهای که خونرسانی کمتری دارند و در غیرحال غیرفعال می باشند، نظیر عضلات اسکلتی و چربی، صورت می پذیرد. بنابراین تمام داروهایی که جهت القاء بیهوشی مصرف می شوند. علیرغم تفاوتهای معنی داری که در متابولیسم آنها دیده می شود وقتی به صورت بلوس منفرد مصرف می شوند، طول دوره اثر یکسانی به صورت بلوس منفرد مصرف می شوند، طول دوره اثر یکسانی دارند. شکل ۶–۲۵ ساختمان شیمیایی هوشبرهای استنشاقی رایج را نشان می دهد. جدول ۲–۲۵ خواص فارماکوکینتیک این داروها را نشان می دهد.

پروپوفول

در بسیاری از کشورها، پروپوفول آرایج ترین داروی تجویز شده جهت القاء بیهوشی بوده و بدین منظور به طور گستردهای جایگزین باربیتوراتها شده است. با توجه به اینکه پروفایل فارماکوکینتیک آن امکان انفوزیون مداوم آنها را فراهم میکند لذا این دارو همچنین جهت نگهداری بیهوشی، استفاده شده و یکی

2- Balanced anesthesia

¹⁻ Scavenging

³⁻ Propofol

شکل ۶–۲۵، ساختمان شیمیایی برخی از هوشبرهای وریدی.

از گزینههای رایج جهت ایجاد آرامبخشی در شرایط آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت استفاده می شود. پروپوفول به طور فزایندهای همچون آرامبخشهای بیهوش کننده و هوشبرهای عمومی کوتاهاثر جهت آرامبخشی در ICU و مکانهای خارج از اتاق جراحی (بخش رادیولوژی، بخش اورژانس کادر آرامبخشی و بیهوشی تحت نظارت را ببینید) استفاده می شود.

پروپوفول (۲ و 2 - دی ایزوپروپیل فنول) یک فنول آلکیله با خواص خواب آوری است که از لحاظ شیمیایی از سایر گروههای هوشبرهای استنشاقی متمایز میباشد (شکل 2 -۲). به دلیل حلالیت ضعیف آن در آب، به صورت امولیسیون حاوی 1 درصد روغن دانه سویا، 2 /۲ درصد گلیسرول و 1 /۲ درصد لیستین (مهمترین ترکیب موجود در بخش فسفاتید زرده تخم مرغ) فرموله شده است. بنابراین، افراد مستعد ممکن است واکنشهای قرموله شده است حدود کمی 2 روپوفول 2 درصد (2 سیاک و با 2 حدود 2 و غلظت پروپوفول 2 درصد (2 درصد 2) موجود میبانک و با 2 در برخی از کشورها فرمولاسیون 2 درصد (2

نیز موجود است. اگر چه متوقف کننده های رشد باکتری به ترکیبات مذکور افزوده می شود، اما محلول را بایستی در سریع ترین زمان ممکن مصرف نمود (نبایستی بیش از ۸ ساعت از زمان باز کردن ویال گذشته باشد) و رعایت تکنیک های استریل الزامی است. افزودن متابی سولفیت در یکی از فرمولاسیون نگرانی ها را در مورد مصرف این نوع فرمولاسیون در افراد مبتلا به بیماری های راههای هوایی (برای مثال آسم) و یا آلرژی نسبت به سولفیت افزایش داده است.

مکانیسم اثر فرضی پروپوفول از طریق تقویت جریان کـلر ناشی از کمپلک*س گی*رند_{ه GABA_A است.}

فارما كوكينتيك

پروپوفول به سرعت در کبد متابولیزه شده و بنابراین متابولیتهای محلول در آب آن که به نظر غیرفعال نیز نباشند از طریق کلیه دفع می شوند. کلیرانس پلاسمایی بسیار زیاد بوده و

جدول ۲۵-۲ خصوصیات فارماکوکینتیک هوشبرهای وریدی

حدُف t1/2	CL	اتصال	توزیع t1/2	Vdss	مدت اثر	دوز القا	
(h)	(ml/kg/min)	پروتئين(٪)	(min)	(L/kg)	(min)	(mg/kg IV)	دارو
7-7	1 4-	94	۶	۲-۳	NA	NA	دکس مدتومیدین
۲۰-۵۰	-/٢/۵	٩٨		-/Y-1/Y	10-4-	-/٣/۶	ديازپام
۲/۹-۵/۳	18-70	YY	4-4	۲/۵-۴/۵	٧-٨	-/٢/٣	اتوميدات
7-4	14-14	١٢	11-18	٣/١	۵-۱۰	1-4	كتامين
11-77	+/A-1/A	A.P.	r-1.	۰/۸-۱/۳	۶۰-۱۲۰	*/+٣-*/1	لور از پام
۴	11	٧٣	۵-۶	۲/۲	Y-Y	1-1/4	متوهكزيتال
1/4-4/8	8/4-11	9.4	Y-10	1/1-1/4	10-Y+	٠/١/٣	ميدازولام
4-77	74.	47	7-4	۲-1۰	٧-٨	1-7/0	يرويوفول
11	٣/۴	A۳	4-4	۲/۵	۵-۱۰	4-0	تيوپنتال

توجه: طول دوره اثر بیانگر طول اثر پس از تجویز دور وریدی منفرد جهت القاء بیهوشی است. این اطلاعات برای بیمار بالغ با وزن میانگین مطرح شده است.

CI= كليرانس؛ NA= در دسترس نيست؛ حرم توزيع در شرايط پايدار

افزایش جریان خون کیدی نشان دهنده اهمیت متابولیسم خارج

کبدی است که به نظر به میزان زیادی در ریه رخ می دهد را نشان می دهد. ریهها حذف حداکثر ۳۰ درصد دوز یک بلوس از دارو را بر عهده دارند (جدول ۲۳–۲۵). بازگشت از بیهوشی پروپوفول بسیار کامل بوده و در مقایسه با تیوپنتال "hangover" کمتری دیده می شود که احتمالاً ناشی از کلیرانس پلاسمایی بسیار زیاد این دارو می باشد. به هر حال همچون سایر هوشبرهای وریدی انتقال پروپوفول از پلاسما (بخش مرکزی) و پایان بخشی اثر این دارو پس از تجویز یک بلوس منفرد احتمالاً ناشی از توزیع مجرد از بافتهای که جریان خون زیادی دارند (مغز) به بافتهایی با جریان کمتر (عضلات اسکلتی) می باشد (شکل ۷–۲۵). همچون از بروپوفول معمولاً ظرف مدت ۱۰۰ دقیقه رخ می دهد. پروپوفول (و سایر هموشبرهای استنشاقی) پس از کینتیک پروپوفول (و سایر هموشبرهای استنشاقی) پس از دوز بلوس منفرد یا انفوزیون مداوم بهترین مثال برای تبوضیح دوز بلوس منفرد یا انفوزیون مداوم بهترین مثال برای تبوضیح مدل سه بخشی است. چنین مدل هایی بر مبنای پیشرفت

یک فاکتو مهم در مناسب بودن یک دارو به منظور درمان نگیهدارنده بیهوشی است. context-sensitive half-time پروپوفل بسیار کوتاه، حتی پس از انفوزیون طولانی مدت، و بنابراین بازگشت از بیهوشی آن نیز نسبتاً سریع است (شکل ۸-۲۵).

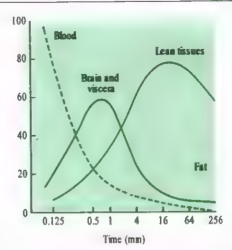
سیستمهای target-controlled انفوزیون به کار گرفته می شود.

اثر بر سیستم اندامها

A. اثر بر CNS

پروپوفول به عنوان داروی خوابآور عمل کرده اما خواص ضد دردی ندارد. اگرچه دارو سبب سرکوب عمومی فعالیتهای CNS می شود اما اثرات تحریکی نظیر توئیج و یا حرکات خود به خودی گاها در طول القای بیهوشی مشاهده می شود. این اثرات ممکن است موجب بروز تشنج شود. اما بسیاری از مطالعات بیانگر اثرات ضدصرعی پروپوفول بوده و دارو ممکن است بدون هیچ خطری در بیماران مبتلا به اختلالات صرعی مصرف شود. پروپوفول جریان خون مغزی و میزان متابولیک مغزی اکسیژن (CMRO) جریان خون مغزی و میزان متابولیک مغزی اکسیژن (ICP) و فشار داخل چشم می شود. شدت این تغییرات با تیوپنتال قابل مقایسه می باشد. اگرچه پروپوفول می تواند سبب کاهش مطلوب در ICP شود ترکیب کاهش جریان خون مغزی و کاهش میانگین فشار شریانی ناشی از اتساع عروق محیطی می تواند به صورت بعرانی سبب کاهش فشار پرفیوژن مغزی شود.

هنگامی که این دارو در دوزهای زیاد مصرف شود، سرکوب ناگهانی در EEG ایجاد میکند که خود یک نقطهٔ انتهایی به حساب می اید و وقتی ایجاد می شود که به صورت تزریقی در اعمال جراحی مغز مورد استفاده قرار می گیرد. مطالعه بر روی حیوانات نشان داده است که خواص نوروپروتکتیو پروپوفول در ایسکمی کانونی مشابه تیوینتال و ایزوفلوران است.



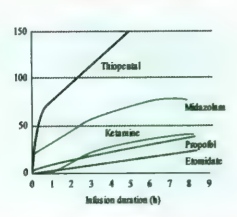
شکل ۷-۳۵. توزیع مجدد تیوپنتال پس از تیجویز بلوس وریدی، منحنی مشابه توزیع مجدد که برای سایر هوشبرهای استنشاقی نیز پس از تزریق بلوس دیده میشود بیانگر این است که علیرغم تفاوتهای معنیدار در متابولیسم، زمان بازگشت از بیهوشی یکسان میباشد. توجه: محور زمان خطی نیست.

B. اثرات قلبي _ عروقي

در مقایسه با سایر داروهای القاکننده بیهوشی، پروپوفول سبب کاهش بسیار زیادی در فشارخون شده که این اثر ناشی از اتساع عروق در جریان خون وریدی و شریانی بوده که در نهایت سبب کاهش پیش بار و پس بار می شود. این اثر پروپوفول بر فشارخون سیستمیک با افزایش سن، بیماران مبتلا به کاهش حجم مایع داخل عروقی و با تزریق سریع بیشتر می شود. با توجه به اینکه اثر رات کاهش فشارخون ناشی از این دارو با مهار پاسخ بارورفلکسی طبیعی تشدید می شود. لذا اتساع عروقی، تنها سبب افزایش جزئی در ضربان قلب می شود. علیرغم مصرف داروهای آنتی کولینرژیک پیش از جراحی، برادیکاردی و آسیستول پس از تجویز پروپوفول مشاهده می شود.

C. اثرات تنفسی

پروپوفول یک سرکوبکننده قدرتمند تنفس بوده و پس از القاء یک دوز عموماً سبب آپنه میشود. انفوزیون پایدار از طریق کاهش در حجم هوای جاری و تعداد تنفس سبب کاهش میزان تهویه در دقیقه میشود. علاوه بر این پاسخ تهویه به هیبوکسی و هایبرکاپنی کاهش می یابد. پروپوفول نسبت به تیوپنتال سبب کاهش بسیار زیادتر رفلکسهای مجاری هوایی



شکل ۵-۸٪ نیمه عمر Context-sensitive هوشبرهای وریدی رایج، حتی پس از انفوزیون طولانی مدت نیمه عمر پروپوفول نسبتاً کوتاه می باشد کنه همین مقوله سبب شده تا پروپوفول داروی انتخابی یی هوش کننده استنشاقی باشد. کتامین و اتومیدات ویژگیهای مشابهی دارند اما به دلیل داشتن سایر اثرات مصرف آن محدود شده است.

فوقانی می شود که بکارگیری ابزاری نظیر ماسک را الزامی می سازد.

D. سایر اثرات

اگر چه که برخلاف سایر هـوشبرهای فـرار، پـروپوفول انسـداد عصب ـ عضله را تشدید نمیکند اما مطالعات نشان دادهاند که پس از القاء بیهوشی با پروپوفول حتی بدون استفاده از داروهای مسدودکننده عصب ـ عضله شرایط انتوبه بسیار مناسب میباشد. وقوع تاکیکاردی غیرمنتظره در طول بیهوشی با پـروپوفول ارزیابی آزمایشگاهی وجود اسیدوز متابولیک (سـندرم انـفوزیون پروپوفول ۱ از الزامی میکند. یکی از اثرات جـانبی مطلوب و پروپوفول ویژگی ضداستفراغ بودن آن است. درد در محل تزریق از مهمترین عوارض آن بوده و میتوان آن را با پیشدرمانی با یک اوپیوئید و با تجویز همزمان با لیدوکائین کاهش داد. رقیق کردن پروپوفول و به کارگیری وریدهای بـزرگتر جـهت تـزریق کردن پروپوفول و به کارگیری وریدهای بـزرگتر جـهت تـزریق میتواند میزان بروز و شدت درد ناشی از تزریق کاهش دهد.

کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

رایج ترین کاربرد پروپوفول تسهیل القاء بیهوشی عمومی با تزریق بلوس ۱-۲/۵mg/kg سن،

¹⁻ Propofol infusion

کاهش توانایی قلبی ـ عروقی و یا پیش درمانی با بنزودیازپینها و اوپیوئیدها دوز موردنیاز برای القاء بیهوشی را کاهش می دهد. کودکان به دوزهای بیشتری نیاز دارند (۱۸۳–۲/۵–۲۸۳ به صورت IV). به طورکلی تیتراسیون دوز مورد استفاده در القاء بیهوشی به پروپوفول اغلب جهت نگهداری بیهوشی و به عنوان بخشی از رژیم بیهوشی و به عنوان بخشی از رژیم بیهوشی متعادل در ترکیب با هوشبرهای فرار (نیتروس اکسید)، داروهای آرامبخش و خواب آور و اوپیوئیدها و یا به عنوان بخشی از تکنیک بیهوشی وریدی در ترکیب با اوپیوئیدها مصرف بخشی از تکنیک بیهوشی وریدی در ترکیب با اوپیوئیدها مصرف ترکیب با نیتروس اکسید یا سایر اوپیوئیدها در محدوده طبیعی ترکیب با نیتروس اکسید یا سایر اوپیوئیدها در محدوده طبیعی بین ۲۰۸سرو/۱۸۳ (به طور معمول نیازمند سرعت انفوزیون پایدار بین ۲۰۰سرو/۱۸۳ (به طور معمول نیازمند سرعت انفوزیون پایدار

پروپوفول در صورتی که جهت آرامبخشی، در بیمارانی که به صورت مکانیکی در ICU تهویه میشوند، مورد استفاده قرار گیرد، غلظت پلاسمایی مورد نیاز mcg/mL ۲-۱ میباشد که با انفوزیون پایدار ۳۵۰ سcg/kg/min ۲۵۰ به دست می آید. با توجه به اثرات سرکوب تنفسی و شاخص درمانی باریک آن، لذا پروپوفول تنها بایستی توسط افرادی که در شرایط کنترل شده از جهت تستی قرار دارند، مورد استفاده قرار گیرد.

دوزهای زیر محدوده مورد نیاز برای القای بیهوشی پروپوفول جهت درمان تهوع و استفراغ ناشی از جراحی مصرف میشود (۱۰-۲۰ mg بیه صورت بلوس وریدی و یا ۱۰mcg/kg/min به صورت انفوزیون مصرف میشود).

فوسيرويوفول

همانگونه که پیش از این اشاره شد، درد ناشی از تزریق پروپوفول به صورت شدید دیده میشود و امولسیون لیپید معایب زیادی دارد. تحقیقات متمرکز جهت یافتن ترکیبات جایگزین با داروهای مشابهی که برخی از این مشکلات را کمتر بروز میدهند، صورت میپذیرد. فوسپروپوفول یک پیشداروی محلول در آب بوده که به سرعت توسط آلکالین فسفاتاز متابولیزه شده و سبب تولید پروپوفول، فسفات و فرمالدهید میشود. فرمالدهید در کبد و اریتروسیتها توسط آلدهید دهیدروژناز متابولیزه میشوند. فرآوردههای موجود فوسپروپوفول به صورت محلولهای استریل، آبی، بیرنگ و شفاف و در قالب ویالهای با دوزهای منفرد (غلظت ۳۵ mg/mL) و با نام تجاری لوسدرا موجود می باشد.

فارما کوکینتیک و اثر بر سیستم اندامها

با توجه به اینکه ترکیب فعال پروپوفول بوده و فوسپروپوفول به عنوان پیشدارویی میباشد که با متابولیزه شدن به شکل پروپوفول در میآید، لذا فارماکوکینتیک آن بسیار پیچیدهتر از پروپوفول است. مدلهای چندبخشی، مدل دو بخشی برای فوسپروپوفول و سهبخشی برای پروپوفول، جهت تشریح کینتیک این داروها به کار میرود.

پروفایل اثر این دارو مشابه پروپوفول بوده اما شروع اثر و بازگشت از بیهوشی در مقایسه با پروپوفول بسیار طولانی تر است زیرا فوسپروپوفول به صورت پیشدارویی است که ابتدا بایستی به شکل فعال تبدیل شود. اگر چه بیمارانی که فوسپروپوفول مصرف میکنند دردهای ناشی از تزریق، را که در مورد پروپوفول اشاره شد، تجربه نمیکنند اما مهمترین عارضه جانبی این دارو پارامتری، به ویژه در ناحیه پرینه، میباشد که در ۲۴ درصد بیماران رخ میدهد. مکانیسم اثر این عارضه ناشناخته است.

کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

فوسپروپوفول جهت آرامبخشی در شرایط بیهوشی مصرف می شود. مکمل اکسیژن نیز بایستی برای تمام بیماران دریافت کننده این دارو در دسترس قرار گیرد. همچون پروپوفول مشکلات مجاری هوایی مهمترین نگرانی ناشی از مصرف این داروست. بنابراین توصیه می شود از این دارو تنها در شرایطی مصرف شود که سیستم تهویه تحت مدیریت کامل باشد. دوزاژ استاندارد توصیه شده یک دوز بلوس اولیه R/A mg/kg به صورت V بوده که سپس در صورت نیاز با دوزهای تکمیلی R/R mg/kg به صورت به صورت V بوده که سپس در صورت نیاز با دوزهای تکمیلی ۱۹۰۴ یا کمتر از که دارند به ترتیب اعداد ۹۰ و ۶۰ برای تصحیح و محاسبه دوز بایستی اعمال شود. در بیماران مسن تر از ۶۵ سال و افرادی که از نظر طبقه بندی انجمن متخصصین بی هوشی آمریکا در موقییت ۳ یا ۴ قرار دارند، میزان دوز بایستی ۲۵٪ کاهش یابد.

باربيتوراتها

این بخش بر مصرف تیوپنتال و متوهگزیتال در القاء بیهوشی عمومی متمرکز می شود اما این باربیتوراتهای خواب آور به طور گستردهای توسط پروپوفول جایگزین شدهاند. سایر باربیتوراتها همچون فارماکولوژی باربیتورات در فصل ۲۲ بحث شدهاند. اثرات بیهوشی باربیتوراتها احتمالاً ناشی از افزایش اثرات

1- Lusedra

مهاری و مهار انتقال عصبی تحریکی است (شکل ۱–۲۵). اگر چه اثرات مهاری این داروها احتمالاً ناشی از فعال شدن گیرنده کمپلکس گیرنده GABA_A میباشد اما اثر بر مهار انتقال عصبی تحریکی، هنوز به طور کامل شناخته نشده است.

فارما كوكينتيك

تيوپنتال و متوهكزيتال تحت تأثير متابوليسمهاي كيدي و نیتراکسیداسیون، N- دالکیلاسیون، دسولفوراسیون و تخریب حلقه باربیتوریک اسید قرار می گیرند. بایستی از مصرف باربیتوراتها در بیماران مبتلا به یورفیری متناوب اجتناب شود زيرا اين داروها از طريق تحريك سنتز آمينولوولونيك اسيدا تولید پورفیرین ها را افزایش می دهند. به علت کلیرانس بلاسمایی بيشترء متوهكزيتال نيمهعمر حذفي كوتاهترى نسبت تيوينتال دارد (جدول ۲-۲۵)، این امر سبب بازگشت سریعتر و کامل تر پس از تزریق بلوس می شود. اگر چه که تیوینتال بسیار آهسته تر متابولیزه می شود و نیمه عمر حذفی طولانی تری دارد، بازگشت (Recovery) از تزریق بلوس منفرد با متوهگزیتال و پروپوفول قابل مقایسه است زیرا بیشتر به توزیع مجدد از بافتهای غیرفعال وابسته است تا به متابولیسم دارو (شکل ۷-۲۵). به هر حال چه از طریق تزریق بلوس مکرر و چه از طریق انتوزیون پایدار تجویز شود. بازگشت از آن نسبتاً طولانی خواهد بود. زیرا حذف در این شرایط وابسته به متابولیسم می باشد (نیمه عمر Context-sensitive و شکل ۲۵-۸ را ببینید).

اثر بر سیستم اندامها

A. اثر بر CNS

باربیتورات هنگامی که به صورت بلوس تزریق می شوند سبب سرکوب CNS بصورت وابسته به دوز (از حالت آرامبخشی تا بیهوشی کامل) می شوند. این دارو خاصیت ضددردی ندارند. به جای آن برخی از شواهد نشان دادهاند که این داروها با کاهش آستانه درد سبب هایبرآلژزی (پردردی) می شوند. باربیتوراتها منقبض کنندههای قدر تمند عروقی بوده و سبب کاهش قابل پیش بینی در جریان خون مغزی، حجم خون مغزی و ICP می شوند، در نتیجه این داروها سبب کاهش مصرف CMRO به صورت الگوی وابسته به دوز شده و تمام فعالیتهای ICP و صورت الگوی وابسته به دوز شده و تمام فعالیتهای ICP و سبرکوب می کنند. توانایی باربیتوراتها در کاهش ICP و سرکوب می کنند. توانایی باربیتوراتها در کاهش ICP و ضایعات داخل مغزی فضاگیر، بسیار مفید باشند. این داروها ضایعات داخل مغزی فضاگیر، بسیار مفید باشند. این داروها همچنین در ایسکمی کانونی مغزی (سکته مغزی، جراحی

رتراکشن، کلیپهای ناگهانی در طول جراحی آنوریسم) استفاده میشود. اما در ایسکمی مغزی منتشر (برای مثال ناشی از ایست قلبی) مفید نیست. به جز متوهگزیتال، سایر باربیتوراتها فعالیت الکتریکی مغز در EEG را کاهش میدهند و می توانند به عنوان یک داروی ضدتشنج مصرف شوند. در مقابل متوهگزیتال کانونهای صرعی را فعال کرده و بنابراین ممکن است در درمان الکتروشوک و یا تعیین کانونهای صرعی در طول جراحی را مورد استفاده قرار گیرد.

B. اثرات قلبي _ عروقي

کاهش در فشارخون ناشی از تجویز باربیتوراتها (جهت القاء بیهوشی) اصولاً به دلیل اتساع عروق محیطی بوده و معمولاً این کاهش فشار کمتر از میزانی است که در مورد پروپوفول دیده میشود. این داروها همچنین اثر منفی مستقیم در قلب دارند. اما مهار رفلکس نیز نسبت به پروپوفول بسیار کمتر میباشد. بنابراین افزایش جبرانی در ضربان قلب کاهش فشارخون را محدود نموده و آن را درمان میکند. در بیماران مبتلا به هیپوولمی، تامپوناد قلبی، کاردیومیوپاتی، بیماری عروق کرونر و بیماری دریچهای قلب اثر سرکوبگری این دارو بر فشارخون بیماری دریچهای قلب اثر سرکوبگری این دارو بر فشارخون عمومی افزایش مییاید، زیرا این گونه بیماران در جبران اثرات عمومی افزایش مییاید، زیرا این گونه بیماران در جبران اثرات خواهد بود.

C. اثرات تنفسي

باربیتوراتها سرکوبگرهای تنفس بوده و دوز معمول تیوپنتال یا متوهگزیتال به طور مشخص سبب آپنه گذرا شده و در صورت مصرف همزمان سایر داروهای سرکوب کننده تنفس تشدید میشود. باربیتوراتها از طریق کاهش حجم هوای جاری و سرعت تنفس و همچنین کاهش پاسخ سیستم تهویهای به هایپرکاپنه و هیپوکسی سبب کاهش تهویه در دقیقه میشوند. رسیدن به مرحله تنفس منظم و خود به خودی پس از القاء بیهوشی با باربیتوراتها، با سرعت تنفس آهسته و کاهش حجم هوای جاری مشخص میشود. سرکوب رفلکسهای حنجره و بیهوای جاری مشخص میشود. سرکوب رفلکسهای حنجره و سرفه در این داروها به اندازه اثرات تجویز پروپوفول نمیباشد. که این امر سبب شده در شرایط عدم حضور داروی مسدود کننده عصب عضله تا باربیتوراتها به عنوان گزینه آخر انتخاب شوند. عصب عضله تا باربیتوراتها به عنوان گزینه آخر انتخاب شوند.

بنزوديازپينها

ماسک هوائی جنجره، لارنکوسکویی مستقیم، انتوباسیون نای) در شرایطی که رفلکسهای مجاری هوایی به اندازه کافی بنزودیازیینهای رایجی که در اعمال جراحی استفاده میشوند سرکوب شدهاند سیب اسیاسم حنجره و اسیاسم برونش می شود. ابن پدیده مختص باربیتوراتها نیست اما در صورتی که دوز دارو جهت سرکوب رفلکسهای مجاری هوایی کافی نباشد رخ

D. ساير اثرات

تزریق تصادفی باربیتوراتها به داخل شریان سبب درد بسیار شدید و انقباض عروقی میشود که سبب آسیب شدید بافتی و نهایتاً گانگری می شود. راهکارهای درمانی شامل انسداد سیستم عصبی سمیاتیک (برای مثلاً مسدود کردن زنجیره گانگلیونی) در قسمتهای درگیر میباشد. در صورت خروج خون از عروق برخی از متخصصین توصیه می کنند که تزریق لیدوکائین ۰/۵ درصد (۵-۱۰ mL) جهت رقیق کردن غلظت باربیتوراتها می توانند مفید باشد. واکنش های آلرژیک تهدید کننده حیات نسبت باربیتورات بسیار نادر بوده و با تخمین ۱ در ۳۰۰۰۰ بیمار رخ مردهد. اما ترشح هیستامین ناشی از تحریک باربیتورات گاهی اوقات دیدہ می شود.

کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

کاربرد بالینی اصلی تیوپنتال ۱ (mg/kg ۳-۵ به صورت IV) و یا متوهگزیتال ۲ (۱/۵ mg/kg ۱–۱/۵ به صورت IV) جهت القاء بیهوشی (عدم هوشیاری) بوده که معمولاً در کمتر از ۳۰ ثانیه رخ میدهد. بیماران ممکن است پس از تجویز مزهای شبیه سیر یا پیاز را تجربه کنند. حلالهای تیوینتال سدیم جهت تجویز وریدی بایستی pH معادل ۱۰ تا ۱۱ داشته باشند تا پایدار بماند. تزریق همزمان با شلکتندههای دپولاریزاسیون و غیردپولاریزاسیون که pH کمتری دارند ممکن است سبب رسوب تیوینتات اسید غیرمحلول شود. باربیتوراتهایی نظیر متوهگزیتال (mg/kg ۳۰–۳۰) ممکن است به صورت تجویز در رکتوم و جهت تسهیل در القای بیهوشی (در افرادی که مشکلات ذهنی داشته و یا کودکانی که با پازشک همکاری نمیکنند) استفاده شود. در صورتی که یک باربیتورات فقط به منظور استفاده از ویژگی های نورویروتکشن آن تجویز شود. افزایش در EEG ایـزوالکـتریک نشان دهنده کاهش در هCMRO بوده و بایستی مصرف دارو را متوقف نمود. با مصرف دوزهای کمتر احتمال بروز دفعات افت فشارخون نیز کاهش می یابد لذا حفظ فشار پرفیوژن مغزی، به ویژه در مواقع افزایش ICP، آسان تر میباشد.

شامل میدازولام، لورازیام و با دفعات کمتر دیازیام می باشد. بنزودیازیین در میان گروه داروهای وریدی از این جهت که مے توان آثرات آنہا را با آنتاگونیست انتخابی این داروها، فلومازنیل، خنثی کرد. بسیار خاص میباشند. اثرات مطلوب این داروها شامل اثرات ضداضطرابی و فراموشی آنتروگراد که در پیش بیهوشی بسیار مفید است.

ساختمان شیمیایی و فارماکودینامیک این داروها با جزئیات در فصل ۲۲ مورد بحث واقع شده است.

فارما کوکینتیک در وضعیت بیهوشی

بنزودیازیینهای بسیار محلول در چربی به سرعت وارد CNS شده و شروع اثر سریعی دارند که به دنبال آن توزیع مجدد به بافتهای غیرفعال و بایان بخشی به اثر دارو رخ می دهد. اطلاعات بیشتر در مورد فارماکوکینتیک داروها در فصل ۲۲ آمده

عليرغم ورود سريع اين داروها به مغز، به نظر ميرسد كه میدازولام نسبت به پروپوفول و تیوینتال از نظر زمانی خیلی دیر به تعادل مکان اثر میرسد. با توجه به این موضوع در تجویز دوزهای وریدی میدازولام بایستی به اندازه کافی فاصله وجود داشته باشد تا امكان رسيدن به حداكثر اثر باليني پيش از تكرار دوز بعدى فيراهيم شود. ميدازولام كوتاهترين نيمهعمر Context-sensitive را دارا می باشد که سبب شده تا یکی از سه داروی بنزودیازیینی مناسب در انفوزیون پایدار باشد (شکل

اثر بر سیستم اندامها

CNS اثرير.A

مشابه پروپوفول و باربیتوراتها، بنزودیازیینها سبب کاهش CMRO₂ و افزایش جریان خون (اما در مقیاس کوچکتر) مغزی میشوند. به نظر میرسد در بروز اثرات بنزودیازیینها در کاهش ،CMRO یک میزان حداکثری وجود دارد. همچنین میدازولام نیز توانایی لازم در ایجاد EEG ایزوالکتریک را ندارد. بیماران مبتلا به کاهش فشار داخل مغزی پس از تجویز هیچگونه تغییری در ICP نشان نمیدهند. اگر چه که بنزودیازیینها اثرات نورويروتكتيو تدارند اما اين داروها خاصيت قدرتمند ضدتشنجي

دارند و در درمان صرع پایدار، قطع مصرف الکل و صرع ناشی از بی حس کنندههای موضعی استفاده می شوند اثرات بنزودیازپین بر CNS را می توان به تجویز آنتاگونیست انتخابی گیرنده بنزودیازپینها، فلومازنیل، به سرعت خاتمه داد و همین امر سبب می شود تا پروفایل بی خطری این داروها تقویت شود.

B. اثرات قلبی _ عروقی

در صورتی که میدازولام جهت القاء بیهوشی تجویز شود در مقایسه با دوزهای دیازپام سبب کاهش فشار خون بسیار بیشتری میشود. این تغییرات احتمالاً به واسطه اتساع عروقی محیطی بوده و برون ده قلبی در آن تغییری نمیکند. مشابه سایر داروهای القاءکننده بیهوشی اثرات سیستمیک میدازولام در بیماران هیپوولمیک تشدید می شود.

C. اثرات تنفسي

اگر چه آپنه ناپایدار به دنبال تجویز وریدی میدازولام جهت القاء بیهوشی به ویژه در حضور اپیوئیدها (به عنوان پیشبیهوشی) رخ میدهد. اما بنزودیازپینها سبب سرکوب خفیفی در تهویه میشوند. بنزودیازپینها پاسخ سیستم تهویه به دی اکسید کربن را کاهش میدهند اما این اثر هنگامی که بنزودیازپینها به تنهایی مصرف شوند خیلی بارز نیست. سرکوب تنفسی شدیدتر وقتی رخ میدهد که بنزودیازپینها با اپیوئیدها استفاده شوند. مسئله دیگری که بر تهویه تأثیر میگذارد انسداد مجاری هوایی نائی از دیگری که بر تهویه تأثیر میگذارد انسداد مجاری هوایی نائی از دارات خوابآوری بنزودیازپینهاست.

D. سایر اثرات

درد ناشی از تزریق وریدی و تزریق عضلانی و به دنبال آن ترومبوفلبیت ناشی از آن با دیازپام شدیدتر بوده و بیانگر حلالیت ضعیف این داروها در آب میباشد، که نیاز به افزودن حلالهای آلی به فرمولاسیونهای این داروها را الزامی میسازد. میدازولام علیرغم حلالیت بهتر (که نیاز به وجود حلالهای آلی را مرتفع میسازد)، باز هم میتواند سبب درد ناشی از تزریق شود. واکنشهای آلرژیک به بنزودیازپینها بسیار نادر بوده و یا غیرممکن است.

کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

بنزودیازپینها اغلب به عنوان پیشبیهوشی، جهت آرامبخشی وریدی و در سرکوب فعالیت تشنجی استفاده میشوند با دفعات کمتر میدازولام و دیازیام میتوانند جهت القاء بیهوشی مورد

استفاده قرار گیرند، شروع اثر آهسته و دوره اثر طولانی لورازپام مصرف این دارو را به عنوان داروی پیشبیهوشی و یا القاء بیهوشی، به ویژه در شرایطی که پس از جراحی نیازمند بیداری سریع و پایدار باشیم، محدود نموده است. اگر چه که فلومازنیل (TV سریع و پایدار باشیم، محدود تموده است در درمان بیمارانی که تأخیر در بازگشت از بیهوشی را تجربه میکنند بسیار مفید است اما طول دوره اثر این دارو بسیار کوتاه بوده (در حدود ۲۰ دقیقه) و مجدداً بایستی از این آنتاگونیست تجویز نمود.

ویژگیهای نظیر فراموشی، ضداضطرابی و اثرات آرامبخشی بنزودیازپینها این دسته از داروها را به عنوان داروهای انتخابی پیش بیهوشی تبدیل کرده است. میدازولام (mg ۱–۲ به صورت IV) به عنوان پیش بیهوشی، آرامبخشی در طول بی حسی موضعی و جراحیهای درمانی کوتاه مدت استفاده می شود. میدازولام نسبت به دیازپام شروع اثر سریعتر داشته و فراموشی بیشتر و آرامبخشی کمتری پس از جراحی ایجاد می کند. میدازولام همچنین به صورت خوراکی و به عنوان پیش بیهوشی در کودکان و با دوزهای mg/kg گا- به صورت تجویز خوراکی ۳۰ در کودکان و با دوزهای بیهوشی، مصرف می شود و سبب القاء دامیخشی و ضداضطرابی بدون تأخیر در بازگشت از بیهوشی می شود.

اثرات سینرژیکی بین بنزودیازپینها و سایر داروها به ویژه اوپیوئیدها و پروپوفول سبب دستیابی بهتر به آرامبخشی و ضددردی میشود اما ممکن است اثرات سرکوب تنفسی ناشی از این داروها را افزایش داده و سبب انسداد یا آینه مجاری هوایی شود. با توجه به اینکه اثرات بنزودیازپینها با افزایش سن شدید میشود لذا کاهش دوز و تیتراسیون دقیق در بیماران سالخورده الزامی است.

بیهوشی عمومی را میتوان با تجویز میدازولام (mg/kg میدازولام (mg/kg میلار میلار میلار میلار بیهوشی در مقایسه با تجویز داروهایی نظیر تیوپنتال و پروپوفول و یا اتومیدات ایسیار آهسته تر است. مهم ترین عیب این دارو تأخیر در بازگشت از بیهوشی بوده که علیرغم دارا بودن مزایایی نظیر اثرات اندک بر گردش خون کاربرد بنزودیازپینها را محدود مینماید.

اتوميدات

اتومیدات (شکل ۶–۲۵) یک هوشبر وریدی با اثرات خوابآوری است اما فاقد اثرات ضددردی است و اغلب به دلیل اثرات اندک

¹⁻ Etomidate

بر سیستم همودینامیک مورد استفاده قرار میگیرد. اگر چه که فارماکوکینتیک آن مطلوب میباشد اما اثرات جانبی آن بر سیستم اندوکرین مصرف آن را در انفوزیون پایدار محدود کرده است. اتومیدات یک مشتق کربوکسیله ایمیدازول است که حلالیت ضعیفی در آب داشته و به صورت محلولهای Tmg/mL در پروپلین گلیکول ۳۵ درصد ساخته میشود. این محلول pH معادل ۶/۹ داشته و بنابراین سبب مشکلاتی نظیر آنچه در تیوپنتال آمده است، نمیشود. اتومیدات به نظر اثراتی مشابه تیوپنتال آمده است، نمیشود. اتومیدات به نظر اثراتی مشابه GABA عمل میکند.

فارما كوكينتيك

دوزهای اتومیدات جهت القای بیهوشی شروع اثر سریعی داشته و بازگشت از بیهوشی به توزیع مجدد آن در بافتهای غیرفعال وابسته است که از این بابت با داروهایی همچون تیوینتال و يروپوفل قابل مقايسه است. متابوليسم أن اصولاً بـا هـيدروليز استری به متابولیستهای غیرفعال صورت میپذیرد که سیس این متابولیت در ادرار (۷۸ درصد) و صفرا (۲۲ درصد) دفع مے شوند. کمتر از ۳ درصد از دوز تجویز شدہ اتومیدات به صورت داروی تغییر نیافته از ادرار دفع میشود. کلیرانس اتومیدات حدوداً ۵ برابر بیشتر از تیوپنتال بوده که با نیمه عمر حذفی کوتاهتر آن مشخص می شود (جدول ۲-۲۵). طول دوره اثر به صورت خطی به دوز وابسته است که با هر mg/kg ۱۰۰ در حدود ۱۰۰ ثـانیه بیهوشی ایجاد میشود. با توجه به اینکه اتومیدات اثرات کمی بر ویژگیهای همودینامیک داشته و نیمه عمر Context-sensitive داشته لذا دوزهای بیشتر، بلوسهای مکرر و یا انفوزیون یایدار را مى توان بدون بروز خطرات جانبى تجويز كرد. اتوميدات مشابه اغلب هوشبرهای وریدی به مقدار زیادی به پروتئینهای پلامسا اغلب آلبومین متصل می شود (۷۷ درصد)

اثر بر سیستم اندامها

CNS اثر بر

اتومیدات یک منقبض کننده عروق مغزی بسیار قدر تمند می باشد این اثر دارو با کاهش جریان خون مغزی و ICP مشخص می شود. این اثرات دارو مشابه اثراتی که توسط تیوپنتال به وجود می آید. علیرغم اینکه دارو سبب کاهش CMRO₂ می شود اما اثرات در مطالعات حیوانی اثر نوروپروتکتیویته از خود نشان نمی دهند. تعداد دفعات بروز نیزههای تحریی در EEG پس از تجویز اتومیدات، مشابه

متوهگزیتال ممکن است کانونهای صرعی را فعال کند. که این اثر دارو با فعالیت سریع در EEG مشخص می شود. علاوه بر این حرکات خود به خودی که به صورت میوکلونوس مشخص می شود در بیش از ۵۰ درصد از بیمارانی که این دارو را دریافت کردند مشاهده می شود و این فعالیت میوکلونوس ممکن است با فعالیتهای مشابه صرع در EEG همراه باشد.

B. اثرات قلبی ـ عروقی

بارزترین و مطلوب ترین مشخصه القاء بیهوشی با اتومیدات پایداری سیستم قلبی ـ عروقی پس از تزریق بلوس میباشد. در این مورد کاهش در فشار خون سیستمیک بسیار کم بوده و یا اصلاً وجود ندارد. بنابراین اثرات کاهنده فشارخون اتومیدات در حضور هیپرولمی تشدید می شود و بهینه سازی وضعیت حجم داخل عروقی بیمار پیش از القاء بیهوشی، الزامی است. اتومیدات تغییرات اندکی در ضربان قلب و برون ده قلبی ایجاد می کند. در غلظتهایی که جهت القاء بیهوشی مصرف می شود و اثر آن بر نقباض میوکارد بسیار اندک است.

C. اثرات تنفسي

اگر چه پس از تزریق سریع وریدی دارو گاهی ممکن است آپنه رخ دهد، اما اثرات سرکوب کنندگی اتومیدات در تهویه بسیار کمتر از باربیتوراتهاست. این سرکوب تهویه در مصرف همزمان اتومیدات با هوشبرهای استنشاقی و اپیوئیدها تشدید میشود.

D. اثرات آندوکرینی

اتومیدات با مهار وابسته به دوز $11-\beta$ - هیدروکسیلاز (یک آنزیم ضروری در تبدیل کلسترول به کورتیزول) سبب سرکوب آدرنوکورتیکال میشود (شکل 1-9 را ببینید). این سرکوب ساعت پس از دوز القاء دارو به طول می انجامید، علیرغم نگرانیهای موجود در مورد این اثر، هنوز هیچگونه مطالعه در مورد عوارض جانبی آن مطرح نشده است. به هر حال به دلیل اثرات آندوکرینی، این دارو به صورت انفوزیون پایدار مصرف نمی شود.

کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

اتومیدات جایگزین پروپوفول و باربیتورات به منظور القاء سریع بیهوشی به ویژه در بیماران مبتلا به اختلالات انقباض میوکارد میباشد. پس از مصرف دوز استاندارد و جهت القاء بیهوشی میباشد. پس از مصرف دوز استاندارد و جهت القاء بیهوشی

در تیوپنتال و پروپوفول به دست می آید، قابل مقایسه است. مشابه پروپوفول در طول تزریق وریدی اتومیدات درد بسیار شدیدی بروز می کند که ممکن است با تحریک وریدها همراه شود. وقوع حرکات میوکلونیک غیرارادی نیز معمول بوده اما ممکن است با تجویز همزمان داروهای مسدود کننده عصب این اثر کاهش یابد. پس از تجویز دوز منفرد وریدی، بازگشت اثر کاهش یابد. پس از تجویز دوز منفرد وریدی، بازگشت ضددردی نداشته و تهوع و استفراغ ناشی از جراحی نسبت به داروهای تیوپنتال و یا پروپوفول بسیار رایجتر است.

كتامين

کتامین (شکل 3–۲۵) به طور نسبی محلول در آب بوده و مشتق بسیار محلول در جربی فن سیکلیدین میباشد که از سایر هوشبرهای استنشاقی در ایبجاد خواص ضددردی متفاوت میباشد. مشخصات مرحله ای که پس از القاء دوز کتامین مشاهده میشوند با عنوان "بیهوشی انفکاکی" نامیده میشود که در این حالت چشمان بیمار باز مانده و با نیستا گموس بسیار آرامی همراه میباشد (مرحله کاتالیسی) از میان دو استروایزومر، ایزومر (+)S از ایزومر (-)S بسیار قوی تر میباشد، اما تنها مخلوط راسمیک کتامین در ایالات متحده آمریکا در دسترس است.

مكانيسم اثر كتامين بسيار پيچيده است اما احتمالاً اثرات أن از طريق مهار NMDA اعمال مي شود.

فارما كوكينتيك

حلالیت در چربی بالای کتامین موجب می شود تا شروع اثر آن بسیار سریع باشد. همچون سایر داروهای هوشبر وریدی، تأثیر تزریق بلوس منفرد این دارو با توزیع مجدد به بافتهای غیرفعال خاتمه می یابد. متابولیسم آن در کبد بود و شامل ۱۳- دمتیلاسیون توسط سیستم سیتوکرم ۱۹۹۵ می باشد. نورکتامین که متابولیت فعال اولیه این دارو است قدرت کمتری داشته (با قدرت یک سوم و یک پنجم کتامین) به صورت متابولیتهای غیرفعال هیدروکسیله و کونژوگه محلول در آب در ادرار دفع می شود. کتامین تنها داروی هوشبر وریدی است که میزان اتصال به پروتئین آن پائین است (جدول ۱۳۵۲).

اثر بر سیستم اندامها

در صورتی که کتامین به عنوان تنها داروی بیهوش کننده مصرف شود، فراموشی ناشی از آن به اندازه بنزودیازپینها

نیست. رفلکسها اغلب وجود داشته اما نمی توان فرض کرد که بیمار قادر به کنترل مجاری هوایی فوقانی خود باشد. چشمان بیمار همچنان باز بوده و مردمک به طور متوسط گشاد شده و حرکات نیستاگموس مشاهده می شود و به دنبال آن ترشح اشک و باق نیز افزایش یافته و پیشدرمانی یا یک داروی آنتی کولینرژیک ممکن است جهت محدود کردن این اثرات مصرف شود.

A. اثر بر CNS

برخلاف سایر هوشبرهای استنشاقی به نظر می رسد کتامین سبب اتساع عروق مغزی شده که جریان خون مغزی و همچنین CMRO₂ را افزایش می دهد. به همین دلیل کتامین در بیمارانی که دچار آسیبهای داخل مغزی به ویژه افزایش ICP می باشند، مصرف نمی شود. این اثرات ناخوشایند در جریان خون مغزی ممکن است با نگهداری سطح دی اکسید کربن به میزان طبیعی (نورموکاپنیا) کاهش یابد. علیرغم قابلیت این دارو در ایجاد اثرات میوکلونیک اما به نظر می رسد که کتامین دارای اثرات ضدتشنجی بوده و جهت درمان صرع پایدار (در هنگامی که سایر داروها بی تأثیر باشند) مصرف می شود.

واکنشهای ناخوشایند پس از تجویز مهمترین عامل محدودکننده مصرف کتامین می باشد. چنین واکنشهایی شامل خوابهای رنگارنگ واقع، توهم، تجربه بودن در خارج از بدن، و افزایش و اختلالات حس بینایی، لامسه و شنوایی می باشد. این واکنشها می تواند با ترس و گیجی همراه باشد اما ممکن است یک حالت سرخوشی، که قابلیت دارو جهت سوءمصرف را بیان می کند، نیز پدید آید در کودکان معمولاً این واکنشها کمتر رخ می دهد. جهت کاهش این واکنشهای ناخوشایند و افزایش فراموشی ناشی از دارو مصرف دارو با بنزودیازپین به صورت ترکیبی توصیه می شود.

B. اثرات قلبی _ عروقی

کتامین سبب افزایش ناپایدار اما معنی دار فشارخون سیستمیک، ضربان قلب و برون ده قلبی می شود که احتمالاً به واسطه تحریک سیستم سمپاتیک مرکزی می باشد. این اثرات که با افزایش کار قلب و مصرف اکسیژن میوکارد همراه است همیشه مطلوب نبوده و می توان با تجویز همزمان بنزودیاز پینها، ایبوئیدها و یا هوشبرهای استنشاقی بروز آن را کاهش داد. اگر چه اپیوئیدها و یا هوشبرهای استنشاقی بروز آن را کاهش داد. اگر چه

1- Ketamine

²⁻ Dissociative anesthesia

³⁻ Norketamine

⁴⁻ Normocapnia

که اثرات آن بسیار متناقض است اما خود کتامین به طور مستقیم به عنوان یک سرکوب کننده میوکارد عمل میکند این خصوصیات معمولاً یا تحریک سیستم عصبی سمیاتیک ناشی از دارو پنهان می شود. ولی در بیمارانی که در افزایش فعالیت سیستم عصبی سمیاتیک با محدودیتهایی مواجه هستند این اثر (سرکوب میوکارد) آشکار می شود.

C. اثرات تنفسي

کتامین موجب سرکوب شدید تنفسی نمی شود. اما هنگامی که به صورت منفرد مصرف می شود یاسخ تنفسی به هاییرکاینیا انجام یذیرفته و گازهای خون پایدار باقی میماند. کاهش در تهویه به صورت ناپایدار و در موارد نادر دوره کوتاهی از آپنه، به دنبال تجویز سریع دوزهای وریدی جهت القاء بیهوشی ایجاد میشود. با توجه به وجود رفلکسهای فعال مجاری هوایی، توانایی جهت حمایت از مجاری هوایی فوقانی در حضور کتامین را نمی توان در نظر گرفت. به ویژه در کودکان به دلیل افزایش ترشح بزاق خطر بروز لارنگواسیاسم ابایستی مورد توجه قرار گیرد. این خطر با مصرف پیش داروهای همچون آنتے کولینر ژیکها کاهش می یابد. کتامین عضلات صاف برونشی را منبسط میکند و ممکن است در بیماران مبتلا به مجاری هوایی راکتیو و در کنترل انقباض برونش کمک کننده باشد.

کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

علیرغم خواص سایکومیمتیک ناخوشایند کتامین، اما ویژگی های منحصر به فرد آن نظیر ضددردی زیاد، تحریک سیستم عصبی سمیاتیک، اتساع برونشی و سرکوب اندک تنفسی این دارو را به به عنوان جایگزین مهم سایر هوشبرهای وریدی و تیز داروی کمکی در بسیاری از موارد، مطرح ساخته است. علاوه بر این کتامین را می توان از طریق راههای مختلف تجویز (وریدی، عضلاني، خوراكي، ركتال، اييدورال) مصرف نموده بنابراين اين دارو را می توان به عنوان گزینه مطلوب در پیماران مبتلا به مشکلات ذهنی و کودکانی که با پزشک همکاری نمیکنند، استفاده نمود. برای القای بیهوشی می توان از کتامین با دوز ۱-- ۲mg/kg به صورت وریدی و ۴--۶mg/kg به صورت عضلانی استفاده کرد. اگرچه که این دارو معمولاً جهت حفظ و نگهداری بيهوشي استفاده نمي شود اما نيمه عمر كوتاه Context-sensitive أن سبب شده تا كتامين كانديدي جهت استفاده بـدين مـنظور باشد. برای مثال بیهوشی عمومی که با کتامین با انفوزیون آن ۱۵-۴۵mog/kg/min به علاوه ۷۰-۷۰ درصد نیتروس اکسید و

یا به تنهایی با کتامین به ۳۰-۹۰mog/kg/min به دست می آید. دوزهای کوچک بلوسهای کتامین (۲-۰/۸mg/kg به صورت IV) ممکن است در طول بیهوشی موضعی (هنگامی که ضددردی بیشتری نیاز باشد برای مثال در سزارین تحت بیهوشی نوراکسیال ۲ با انسداد ناحیهای ناکافی) استفاده شود. کتامین بدون دخالت در مجاری هوایی سبب اثرات ضددردی میشود. انفوزیون دوزهای زیبر محدود مورد نیاز برای جراحی (۳-۵mcg/kg/min) را می توان در طول بیهوشی عمومی و در دوره ابتدایی پس از جراحی، جهت ایجاد اثرات ضددردی و کاهش تحمل نسبت به ایبوئیدها و هایبرآلرژی ناشی از ایبوئیدها مصرف کرد. استفاده از کتامین همیشه به علت اثرات جانبی سایکومیمتیک ناخوشایند آن محدود شده، اما مشخصههای منحصر به فرد آن سبب شده تا به عنوان داروی جایگزین در موارد خاصی باشد. که اغلب این مشخصهها اثرات قدرتمند ضددردی با سرکوب تنفسی بسیار کم میباشد. اخیراً به طور شایعی از این دارو در دوزهای زیر محدود مورد نیاز برای جراحی جهت مهار تحمل ایجاد شده نسبت به اپیوئیدها استفاده میشود.

دكسمدتوميدين

دکسے مدتومیدین یک آگونیست بسیار انتخابی گیرنده α آدرنرژیک است. شناسایی فواید آنتاگوئیستهای α بر مبنای مشاهده کاهش نیاز به سایر بیهوش کننده در بیماران دریافت كننده كلونيدين به صورت طولاني مدت بوده است. اثرات دکسمدتومیدین را می توان با داروهای آنتاگونیست گیرنده م آنتاگونیزه کرد. دکسمدتومیدین انانتیومر S فعال مـدتومیدین ً (مشتق اسیداز ولی بسیار انتخابی برای گیرندههای α_2 آدرنرژیک که در دامپزشکی مورد استفاده قرار میگیرد) می باشد.

فارما كوكينتيك

دكسمدتوميدين تحت تأثير متابوليسم سريع كبدى شامل کونژوگاسیون، N- متیلاسیون و هیدروکسیلاسیون قرار می گیرد. متابولیتهای آن در ادرار و صفرا دفع میشوند. کلیرانس آن بسیار زیاد بوده و نیمه عمر حذفی آن کوتاه می باشد (جدول ۲–۲۵) اما در صورت انفوزیون به صورت ۱۰ دقیقه، ۴ دقیقه به نیمه عمر context-sensitive و در صورت انفوزیون به مدت ۸ ساعت، - ۲۵ دقیقه به این پارامتر افزوده میشود.

- Neuraxial
- 4- Medetomidine
- 1- Laryngospasm
- 3- Dexmedetomidine

اثر بر سیستم اندامها

CNS اثرير.A

دکسمدتومیدین اثرات آگونیستی خود را از طریق فعال کردن گیرندههای α_2 در لوکوس سرولئوس اعمال میکند. اثرات خواب آوری از طریق اثرگذاری بر همین نوع گیرندهها در لوکوس سرولئوس و اثرات ضددردی آن از اثرگذاری بر طناب نخاعی منشأ میگیرد. اثرات آرامبخشی دکسمدتومیدین از لحاظ کیفی با آنچه که با سایر هوشبرهای وریدی ایجاد میشود متفاوت است به طوری که از طریق فعال کردن مسیرهای آندروژن خواب مشابه مراحل خواب فیزیولوژیک عمل میکند. دکسمدتومیدین بدون ایجاد تغییر معنی دار در α (CMRO) احتمالاً سبب بدون ایجاد تغییر معنی دار در α (CMRO) و وجود دارد.

B. اثرات قلبي _ عروقي

انفوزیون دکسمدتومیدین سبب کا هش متوسط در ضربان قلب و مقاومت عروق سیستمیک شده و نهایتاً سبب کاهش فشارخون عمومی بدن می شود. ترزیق یک بلوس ممکن است سبب افزایش فشارخون سیستمیک و سبب کاهش ضربان (اثری که احتمالاً با فعال شدن گیرندههای a_2 آدرنرژیک اعمال می شود، می شود. برادیکاردی ناشی از انفوزیون دکسمدتومیدین ممکن است به درمان نیاز داشته باشد. ممکن است بلوک قلبی، برادیکاردی شدید و آسیستول مشاهده شده و ممکن است از تحریک عصب واگ ناشی می شود. پاسخ به داروهای آتی کولینرژیک بدون تغییر باقی می ماند.

C. اثرات تنفسي

اثر دکسمدتومیدین در سیستم تنفسی بصورت کاهش خفیف تا متوسط در حجم ضربهای و تغییر بسیار اندک در تعداد تنفس میباشد. پاسخ سیستم تهویه به دی اکسید کربن بدون تغییر باقی میماند. اگر چه که اثرات تنفسی متوسط است اما وقوع انسداد مجاری هوایی فوقانی محتمل است. در صورت ترکیب شدن با سایر داروهای آرامبخش ـ خواب آور، دکسمدتومیدین اثرات سینرژیستی آرامبخشی خواهد داشت.

کاربردهای بالینی و مقادیر مصرف

دکسمدتومیدین اصولاً جهت آرامبخشی کوتاه مدت در بیماران تحت انتوباسیون و تهویه بستری شده در ICU، مورد استفاده قرار میگیرد. در اتاق جراحی، دکسمدتومیدین به عنوان درمان

کمکی به همراه سایر داروهای هوشبر و یا جهت ایجاد آرامبخشی در طول بیهوشی ناحیهای و یا انتوباسیون نای مصرف می شود. در صورتی که این دارو به عنوان یک بیهوش کننده عمومی تجویز شود (mg/kg ۱۰–۵/۰ به عنوان دوز بارگیری که پس از ۱۰–۷۰ دقیقه با انفوزیون mcg/kg/h ۷۰–۲/۰ ادامه می یابد) سبب کاهش دوز سایر داروهای هوشبر استنشاقی و تزریقی می شود. این دارو بدون سرکوب تنفسی سبب بازگشت از بیهوشی بسیار آرام می شود.

ضددردهای اپیوئیدی

اپیوئیدها به عنوان داروهای ضددرد بوده و از سایر داروهای خواباور و بیهوشی متمایز میباشد. حتی اگر دوزهای بسیار زیاد ضددردهای اپیوئیدی مصرف شوند نمیتوانند مؤثر باشند مگر اینکه داروهای خواباور نظیر بنزودیازپینها هم مصرف شوند. ضددردهای اپیوئیدی به عنوان داروهای مورد استفاده جهت ایجاد ضددردی پس از جراحی و در رژیمهای درمانی در حین ایجاد ضددردی به عنوان بیهوشی متعادل مصرف میشود (هوشبرهای وریدی را ببینید). کاربردهای فارماکولوژیک و بالینی آنها با جزئیات در فصل ۲۱ آمده است.

علاوه بر آن جهت مصرف آنها به عنوان بخشی از بیهوشی متعادل، اپیوئیدها در دوزهای زیاد و در ترکیب با بنزودیازپینها به منظور دستیابی به بیهوشی عمومی مصرف می شوند. در صورتی که این دارو با دوزهای زیادی مصرف شود. اوپیوئیدهای قوی تر نظیر فنتانیل می توانند سبب سفتی عضلات دیواره قفسه سینه (حنجره) شده بنابراین تهویه مکانیکی را دچار نقص کند. به علاوه، دوزهای زیاد اپیوئیدهای قویتر ممکن است به سرعت سبب تحمل و اختلال در کنترل دردهای پس از جراحی شود.

فعاليتهاي رايج باليني

پزشکانی که در زمینه بیهوشی بالینی فعالیت دارند نیازمند ادغام فارماکولوژی و عوارض جانبی شناخته شده این داروهای قدرتمند با شرایط پاتوفیزیولوژیک بیماران میباشد. قضاوت و تجربه و متخصص بیهوشی برای هر بیمار مورد آزمایش قرار میگیرد، چرا که عمق بیهوشی برای جراحیهای وسیع و همچنین در بیمارانی که مشکلات متعدد دارند توسط وی ایجاد میگردد.

PREPARATIONS AVAILABLE



Desthrane	Suprane
Deumodetomidine	Procedex
Disseption	Generic, Valium
Droperidel	Generic, Inapsine
Buffuranc	Enfloranc, Ethrane
Homidate	Generic, Amidate
Fospropofol	Luncden
Halothene	Generic, Fluotiume
hofimme	Generic, Foune, Textell
Ketamine	Genezic, Ketolar
Lorazepom	Generic, Ativan
Methohexital	Generic, Brevital
Mikazolam	Generic, Versed
Nitrous oxide (gas, supplied in bine cylinders)	Generic
Propofel	Generic, Diprivan
Sevoflarane	Generic, Utane
The Common work	Description of the Control of the Co

See Chapter 31 for names of opinial agents used as asserthesis

ياسخ مطالعه مورد

این بیمار در خطر قلبی بسیار شدید که شامل جراحی پر استرس باشد، قرار دارد. بیهوشی متعادل را بایستی با تجویز وریدی داروئی که حداقل تغییرات در فشارخون و ضربان قلب را ایجاد کند (نظیر پرویوفول و اتومیدات) به همراه ضددردهای قدرتمندی نظیر فنتانیل (فصل ۳۱ را ببینید) (جهت بلوک رفلکسهای نامطلوب اتونوم) آغاز کرد. نگهداری بیهوشی بایستی شامل هوشبرهای استنشاقی باشد که فراموشی، بی هوشی را فراهم سازد. علاوه بر این داروهای وریدی جدید ایجاد خواص ضددردی در حین جراحی و پس از آن نیز بایستی مصرف شده و در صورت نیاز بلوككنندههاي عصب عضله جهت ايجاد انبساط عضلاني مصرف شود (فصل ۲۷ را ببینید). انتخاب یک یا چند داروی هوشبر استنشاقی بر مینای حفظ انقباض طبیعی میوکارد، فشارخون سیستمیک و برون ده قلبی جهت خونرسانی به اندامها در حین جراحی صورت یذیرد در صورتی که درد ایسکمیک بیمار مزمن و شدید باشد، یک دوز کم انفوزیون کتامین را می توان به منظور کنترل درد تجویز کرد. تسریع اثرات ناشی از ترکیب داروهای هوشیر انتخاب شده و بازگشت بیمار به شرایط پایدار، عملکرد قلبی و تنفسی را میتوان با فهم ویژگیهای فارماکوکینتیک داروهای هوشیر، که در این بخش اشاره شد، بهتر به دست آورد.



بىحسكنندەهاىموضعى

مطالعه مورد

خانمی ۶۷ ساله جهت جراحی انتخابی آرتروپلاستی آماده میشود. در صورت بکارگیری بیهوشی جراحی با تکنیک نخاعی و اپیدورال چه نوع بی حسی موضعی مناسب خواهد بود و چه عارضه بالقوهای ممکن است از مصرف این داروها بروز

کند؟ چه نوع بیهوش کنندهای به منظور ایجاد ضددردی پس از جراحی و با قرار دادن سوزن کاتتر اپیدورال و یا محیطی مناسب تر است؟

> بهطور ساده بی حسی موضعی به از دست دادن حس در منطقه محدود شدهای از بدن اطلاق می شود. این پدیده با قطع ورودیهای اعصاب آوران از طریق مهار تولید یا انتشار پیام ایجاد میشود. این بلوک ممکن است با سایر تغییرات فیزیولوژیک نظیر فلج عضلانی و سرکوب رفلکسهای احشایی و پیکری همراه باشند و این اثرات ممکن است با توجه به شرایط مطلوب و نامطلوب باشد، به هر حال در بسیاری از موارد از دست رفتن حس و یا حداقل دستیابی به بیحسی موضعی اولین هدف ما محسوب مي شود.

اگرچه بی حس کننده های موضعی به عنوان ضددرد هم مصرف میشوند، توانایی آنها در متوقف کردن حس در واقع برجسته ترین ویژگی آنها می باشد. تفاوت آنها با داروهای بيهوش كننده عمومي مشخص مي باشد اما شايد شاخص ترين این تفاوت این باشد که داروهای بی حس کننده موضعی دارو را مستقیماً به اندام هدف میرسانند و گردش خون عمومی تغییر نكرده و يا خيلي اندك تحت تأثير قرار مي گيرد. بیحسکنندههای موضعی با ابزار فیزیکی و شیمیایی متنوعی ساخته می شود. به هر حال در شرایط بالینی معمول با طیف محدودی از ترکیبات این اثرات بیحس پدید می آیند و بهبود این بی حسی نیز خود به خودی، قابل پیش بینی و بدون اثرات جانبی

میباشد. ساخت و پیشرفت در این ترکیبات تاریخچه پرباری دارد (کادر: توسعه تاریخی بی حس کنندههای موضعی را ببینید). از مشاهدات غیرمترقبه گرفته تا شروع تأخیری آنها و تکاملی که بیش از آنکه در صدد بهبود کیفیت باشد، به دنبال نگرانیهای بيخطر بودن أن است.

■ فارماکولوژي پایه بیحسکنندههای موضعي

شيمي

اغلب ہے حس کنندہ های موضعی حاوی گروہ لیپوفیلیک (برای مثال حلقه آروماتیک) که با یک زنجیره واسط از طریق یک استر یا آمید به گروه قابل یونیزه شدن (برای مثال آمین نوع سوم) متصل می شود، می باشند (جدول ۱–۲۶ را ببینید). علاوه بر خصوصیات عمومی فیزیکی این مولکولها ویژگیهای خاص استریوشیمیایی سبب تفاوت در قدرت استرئوایـزومرها (برای مثال لووبویی واکائین، روپی واکائین) میشود. با توجه به اینکه پیوند استری نسبت به نوع آمیدی بیشتر مستعد هیدرولیز شدن مىباشند، لذا استرها طول اثر كوتاهترى دارند.

بی حس کنندههای موضعی بازهای ضعیفی هستند و از لحاظ

توسعه تاریخی بی حس کشدهای موضعی 🔹

اگر چه که خصوصیات بی حس کنندگی کوکائین ۱ بیش از چند قرن شناخته شده بود. اما می تواند تولد بی حس کننده را از تاریخ ۱۵ سیتامبر سال ۱۸۸۴ دانست بر مبنای کاری که توسط کارل کولر ^۲ انجام شده بود اثرات بی حسی کوکائین در قرن ها پیش از برگزاری کنگره چشم پزشکان در هیدلبرگ توضیح داده شد. و عصر بیهوشی در جراحی آغاز گردید. متأسفانه با مصرف گسترده مشخص شد که کوکائین اثرات سمی بسیار زیادی بر قلب و CNS و همچنین قابلیت ایجاد اعتیاد هم در آن زیاد است که سبب شد اشتیاق در مصرف دارو به این منظور (تقریحی) بیشتر شود. محقق قدیمی به نام ماتیسون عنوان کرده است که خطر نتایج ناخواسته، فواید متعدد این داروی بی نظیر را از ذهن بسیاری از جراحان دزدید و لذا آنان را از با ارزش ترین دوست محروم ساخت. با توجه به اینکه کوکائین به عنوان یک استر بنزوئیک اسید شناخته شده بود لذا تحقیقات جایگزینی بی حسکننده موضعی بر روی این دسته از ترکیبات متمرکز شد که نهایتاً سبب شناسایی بنزوکائین^۳ پیش از پایان قرن اخیر شد. به هر حال بنزوکائین به علت دارا بودن خاصیت هیدروفویی بسیار شدید، کاربردهای محدودی داشته و تنها به صورت بی حس کننده های سطحی مصرف می شود. اولین بي حسكننده موضعي قابل تزريق، يروكائين، يس از مدت کوتاهی توسط اینهورن معرفی شد و ساختار آن به عنوان الگویی جهت توسعه سایر بی حس کنندههای موضعی جدیدتر مورد استفاده قرار گرفت ۳ عنصر اصلی ساختاری این ترکیبات در جدول ۱-۲۶ آمده است: یک حلقه آروماتیک که خاصیت چربے دوستے ^۵ ایجاد می کند، آمین نوع سوم قابل یونیزهشدن که خاصیت آب دوستی مرا ایجاد میکند و یک زنجیره جانبی که از طریق یک استر یا آمید این ارتباط را برقرار میکند.

یکی از محدودیتهای پروکائین طول اثر کوتاه آن میباشد که با معرفی تتراکائین در سال ۱۹۲۸ برطرف گردید. متأسفانه تتراکائین هنگامیکه در حجمهای بسیار زیاد جهت بلوک محیطی استفاده میشود اثرات سمی بسیار زیادی از خود نشان میدهد. که نهایتاً متجر به کاهش مصرف آن در

بی حسی نخاعی شد

هم پروکائین و هم تتراکائین محدودیت مصرف دیگر هم دارند پیوند استری آنها ناپایدار بوده و به ویژه در مورد پروکائین اسیدهای آروماتیک آزادی که از هیدرولیز استری ترکیب والد حاصل می شود علت اصلی واکنشهای آلرژیک نسبتاً رایج این دارو می باشد.

لوفگرن و لوندکوسیت این مشکل نایایداری را با معرفی ليدوكائين ١٩۴٨ برطرف نمودند. ليدوكائين اولين دارو از دسته آمینو .. آمیدها بوده که مصرف آن در نیمه دوم قرن بیستم غالب است. ليدوكائين نسبت به يروكائين طول اثر مطلوبتري و سمیت کمتری داشته و یک بی حس کننده موضعی با کاربرد وسیع میباشد. با این وجود برخی از کاربردها نیازمند بلوک بسيار طولاني تر اعصاب مي باشند كه ليدوكائين قادر به فراهم کردن آن نمی باشد که مشکل نیز با معرفی بویی واکائین که بسیار لیپوفیل بود و داروی بی حسی بسیار قوی تری می باشد برطرف شد. متأسفانه بوییواکائین خواص بسیار زیادی بر سیستم هدایت قلبی و عملکرد آن داشته که سبب می شود تا این دارو خاصیت کشندگی داشته باشد. تشخیص این قابلیت سمی بودن در قبلب منجر به تغییر در رویکردهای بی حس کنندگی شده و در تکنیکهای مدرن بی حسی به کارگیری داروها بیشتر به بی حسی ناحیهای محدود شده است. اگر چه این سمیت قلبی سبب معرفی دو داروی جدیدتر به نام لووبویی واکائین و روپی واکائین شد. که داروی اول انانتیومر (-)S بویی واکائین بوده که نسبت به (+)R تمایل کلی به کانالهای سدیم قلبی داشته و روییواکائین که انانتیومر (-)S دیگری است که باز هم نسبت به کانالهای سدیم قلب تمایل اندكى داشته و حتماً نسبت به بويى واكائين و لووبويي واكائين قدرت کمتری دارد.

2- Carl Koller

3- Benzocaine 4- Eingorn

5- Lipophilicity 6- Hydrophilicity

7-Tetracaine

1- Cocaine

این دو فرم با توجه pK_n آنها و pH مایعات بدن و بـر اسـاس معادله هندرسن ــ هسلباخ تعیین می شود. این معادله به صورت زیر بیان می شود:

بالینی به منظور افزایش حلالیت و پایداری به صورت نمک در دسترس قرار میگیرند. در بدن این داروها بیشتر به صورت بازهای غیرباردار و یا به صورت کاتیون حضور دارند (فصل ۱، یونیزاسیون اسیدهای ضعیف و بازهای ضعیف ا

ا سند کونژوگه شده /[یاز])nH-log"

جدول ۱-۲۶ ساختمان و خواص بعضی از داروهای بی حسکننده موضعی أمیدی و استری^۱

طول اثر	و استری قدرت (پروکایین = ۱)	بواص بعضی از داروهای بی حس تننده موضعی امیدی . ساختار	جدول ۱–۲۶ ساختمان و خ
-			استرها
متوسط	4	0 O-CH ₃ C-O N-CH ₃	کوکائی ن
کو تاہ	١	H_2N C	پروکائین (نووکائین)
طولانی	18	$\begin{array}{c c} & & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ &$	تترا کائین (پونتوکائین)
	کاربرد تنها در سطوح	H_2N C	بنزوكائين
bungin	4	CH ₃ NH-C-CH ₂ -N CH ₃ CH ₃ O C ₂ H ₅ C ₂ H ₅	آمیدها لیدوکائین (گزیلوکائین)
kawajio	Y	CH ₃ O II CH ₃ CH ₃ CH ₃	مپیوا کاثین (کاربوکائین، ایزوکائین)
طولانی	19	CH ₃ NH-C NH-C N	بوپیواکائین (مارکائین) لووبوپیواکائین (کیروکائین)

جدول ۱-۲۶ ساحنمان و خواص بعضی از داروهای بی حس کننده موضعی امیدی و استری ((ادامه)

طول اثر	قدرت (پروکایین = ۱)	ساختار	
طولانی	15	CH ₃ O II O NH-C N CH ₃ O II CA N CA CA	روپۍوا کاثین (ناروپین)
متوسط	nf²	CH ₃ O CH ₃ II I I I I I I I I I I I I I I I I I	أر تىكائين

۱. سایر انواع شیمیایی در دسترس عبارتند از: اترها (پراموکسین)، کتونها (دیکلونین)، و مشتقات فنی تیدین (فناکائین)

۲. یافتهای وجود ندارد.

در صورتی که غلظت باز و اسید کونژوگه برابر باشد بخش دوم سمت راست خارج شده و $\log 1=0$ و معادله بصورت زیر می شود: $pK_{-}=pH$ (اسیدکونژوگه شده = باز در محل)

بنابراین pK_a به عنوان راه مؤثر جهت بررسی تمایل ترکیبات به حضور در اشکال باردار و غیرباردار مطرح میشود. برای مثال pK_a کمتر افزایش درصدگونههای غیرباردار در pH را سبب میشود. با توجه به اینکه pK_a بیحس کنندههای موضعی در محدوده P-4 میباشد، اشکال باردار، کاتیونیک در pK_a فیزیولوژیک تشکیل میشوند. یک استثنا در این مورد بنزوکائین میباشد که pK_a در حدود pK_a داشته و بنابراین در شرایط نرمال به صورت باز غیر یونیزه موجود میباشد.

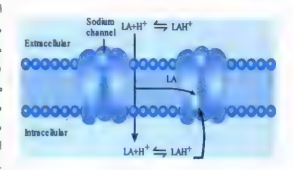
این جریان یونیزاسیون بسیار با اهمیت است زیرا شکل کاتیونیک در جایگاه گیرنده بسیار فعال میباشد. اما به هر حال داستان کمی پیچیدهتر است زیرا جایگاه گیرنده برای بی حسکننده های موضعی در قسمت داخلی دهلیز کانالهای سدیم قرار دارد و فرم باردار داروی بی حسکننده به طور ضعیفی وارد غشاهای بیولوژیک میشود. بنابراین شکل غیرباردار برای نفوذ به درون سلول با اهمیت است. پس از نفوذ به سیتوپلاسم تعادل منجر به تشکیل و اتصال کاتیونهای باردار به کانالهای سدیم شده و تولید اثرات بالینی افزایش می یابد. دارو همچنین ممکن است به طور جانبی از طریق آنچه که مسیر آبگریزی

(Hydrophobie) نامیده می شود به گیرنده برسد (شکل ۱-۲۶). به عنوان یک نتیجه گیری بالینی بی حسکنندههای موضعی هنگامی که به بافتهای آلوده تزریق شوند کمتر مؤثر می باشند زیرا pH پائین خارج سلولی، شکل باردار را افزایش داده و میزان باز مورد نیاز برای انتشار از غشاء سلول کاهش می یابد. در مقابل افزودن باربیتوراتها به بی حسکنندههای موضعی گاهی به عنوان یک راهبرد در شرایط بالینی بوده که غلظت مؤثر شکل غیریونیزه را افزایش داده و لذا شروع اثر بلوک محیطی را تسریع میکند.

فارما كوكينتيك

هنگامی که بی حسکننده های موضعی جهت بی حسی موضعی، محیطی و نروآگزیال مرکزی مصرف می شوند (رایج ترین کاربردهای بالینی) جذب سیستمیک، توزیع و حذف آنها صرفآ جهت کاهش یا پایان بخشی به اثرات آنان به خدمت گرفته می شود. بنابراین فارماکوکینتیک کلاسیک نسبت به درمان سیستمیک نقش کمتری را ایفا می کنند. لذا طول مدت بیهوشی و وخامت بالقوه عوارض جانبی، به ویژه سمیت قلبی و سیستم عصبی مرکزی همچنان با اهمیت تلقی می گردد.

برخی از خواص فارماکوکینتیک بی حسکنندههای رایج آمیدی در جدول ۲–۲۶ مطرح شده است. فارماکوکینتیک



شکل ۲۶–۳۱، دیاگرام شماتیک که مسیر بی حسکنندههای موضعی در (IA) را در محل گیرنده نشان می دهد. بی حسکنندههای موضعی در فضای خارج سلولی به صورت مساوی به اشکال باردار و غیرباردار حضور دارند. کاتیونهای باردار به صورت ضعیفی وارد غشاء لیپیدی شده. بنابراین دسترسی داخل سلولی با عبور شکل غیرباردار به داخل سلولی پدید می آید. تعادل مجدد داخل سلولی ناشی از تشکیل گونههای باردار که به گیرنده در دهلیز درونی کانالهای سدیم باند می شوند، تشکیل می شود. بی حس کنندههای موضعی همچنین با انتشار مستقیم به طور جانبی از غشاهای مجاور (مسیر هیدروفوبیک) نیز منتشر می شود.

بی حس کنندههای استری به طور کامل مطالعه نشده است که علت اصلی آن هم تجزیه سریع این داروها در پلاسماست (نیمه عمر حذفی آنها کمتر از ۱ دقیقه است).

A. جذب

جذب سیستمیک بیحس کنندههای موضعی تزریق شده از محل تزریق توسط چندین فاکتور تعیین می شود که شامل مقادیر مصرف، محل تزریق، اتصال دارو به بافت، جریان موضعی خون به بافت، به کارگیری منقبض کنندههای عروق (نظیر اپینفرین) و خواص فیزیکی شیمیایی خود دارو می باشد. داروهایی که بیشتر خواص فیزیکی شیمیایی خود دارو می باشد. داروهایی که بیشتر در لیپیدها محلول ترند عموماً قویتر نیز می باشند که طول اثر طولانی تری داشته و زمان بیشتری جهت دستیابی به اثرات جانبی نیاز است. اتصال به پروتئین نیز طول دوره اثر را افزایش می دهاد.

مصرف یی حسکنندههای موضعی در قسمتهای که عروق زیادی دارند نظیر مخاط نای یا بافتهای که اعصاب بین دندهای را احاطه میکنند سبب جذب سریعتر و افزایش سطوح خونی آنها نسبت به شرایطی میشود که این داروها به بافتهایی با جریان خون کمتر نظیر چربی زیر جلد تزریق شوند. هنگامی که

این دارو جهت مهار اصلی هدایت مصرف می شوند حداکثر سطح سرمی نسبت به خصوصیات محل تزریق متفاوت خواهد بود مثلاً برای بلوک بین دندهای بسیار زیاد و در اعصاب سیاتیک و فصورال بسیار کسم می باشد (شکل ۲–۲۶). هنگامی که مشخص کنندههای عروقی به همراه بی حس کنندهها مصرف می شوند کاهش در جریان خون به موضع سبب کاهش جذب سیستمیک و بنابراین کاهش حداکثر سطح سرمی دارو می شود. این اثر بیشتر در مورد داروهای کوتاه اثر، کم قدرت و با قابلیت کم در چربی مشهودتر است.

B. توزيع

۱. موضعی ــ با توجه به اینکه بی حس کننده های موضعی معمولاً بهطور مستقيم به محل اندام هدف تزريق مي شوند. لذا توزیع در این بخش نقش مهمی را در دستیابی به اثرات بالینی ایفا میکند. برای مثال با تزریق این دارو به فضای زیر عنکبوتیه ممكن است با مايع مغزى نخاعي (CSF) رقيق شوند و لذا الگوی توزیع مجموعهای به فاکتورها وابسته است که از میان آنها وزن مخصوص CSF و حالت ایستایی بیمار مهم ترین آن میاشد. محلولها به صورت هایپرباریک ، ایزوباریک و هاییوباریک نامیده میشوند که به ترتیب در فضای زیر عنکبوتیه به واسطه وزن مخصوص در شرایطی که بیمار نشسته باشد دارو به سمت یائین، بدون حرکت و یا به سمت بالا حرکت میکند. یک مطالعه مروری و تحلیلی ۲۵ عامل را که در توزیع دارو در فضای CSF مؤثرند را بیان میکند که می تواند به ویرگیهای محلول دارویی، پایداری CSF، ویژگیهای بیمار و تکنیکهای تزریق طبقهبندی کرد گاهی اوقات توجهات مشابهی در بلوک محیطی و یا ایپدورال نیز در نظر گرفته می شود.

۲. سیستمیک — حداکثر سطح خونی که در طول هدایت اصلی داروی بیحسی به دست می آید به صورت خیلی جزئی با غلظت بیحسی موضعی و یا سرعت تزریق تحت تأثیر قرار می گیرد. انتقال این دارو از مدل دوبخشی تبعیت می کند. فاز آلفا اولیه سبب توزیع سریع در خون و بافت و اندامهای پرخون (برای مثال مغز، کبد و قلب، کلیه) شد که با کاهش شیب به صورت لگاریتمی مشخص می شود. این مرحله سپس با مرحله بتا که دارو به بافتهای با جریان خون کمتر (برای مثال عضله، روده) نفوذ می کند. و میزان آن به صورت خطی کاهش می یابد. قابلیت سمیت بی حس کنندههای موضعی با اثر محافظتی که از قابلیت سمیت بی حس کنندههای موضعی با اثر محافظتی که از قابلیت سمیت بی حس کنندههای موضعی با اثر محافظتی که از

جدول ۲۶-۲ خصوصیات فارماکوکینتیک برخی از بی حسکنندههای موضعی آمیدی

CL (ليتر در دقيقه)	(ليتر) V _{dss}	حذف ½/ (ساعت)	توزیع ½/t (دقیقه)	دارو
-/YY	٧٢ .	7/0	YA	بوپیواکائین
٠/٩۵	41	1/8	Y+	ليدوكائين
-/YA	٨۴	1/4	٧	مپیواکاتین
Y/A¥	791	1/0	à	پري ٺوکائين
-/ T T	TV	Y/Y	YY	روپىواكائين

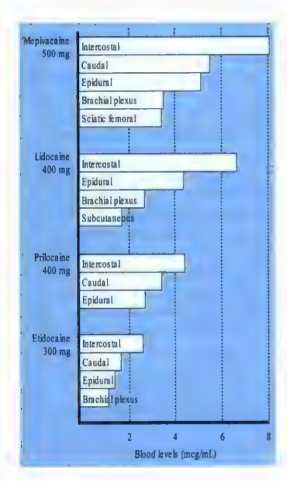
CL= کلیرانس؛ معلی تابع در یک وضعیت ثابت

طریق جذب ریوی فراهم میشود، تحت تأثیر قرار میگیرد و منجر به کاهش غلظت شریانی میگردد، اگر چه دورهٔ اثر و شدت اثر آن هنوز به اندازهٔ کافی مشخص نیست.

C. متابولیسم و دفع

بی حس کننده های موضعی آمیدی، در کبد (نوع آمیدی) یا در پلاسما (نوع استری) به صورت محلول در آب تبدیل شده که در ادرار دفت می شوند. اگر چه داروهای بی حسی در اشکال غیریونیزه به راحتی از غشاه لیپیدی عبور می کنند، دفع ادراری اشکال خنثی بسیار اندک بوده و یا اصلاً رخ نمی دهد. اسیدی کردن ادرار یونیزاسیون آمینهای بازی نوع سوم را تسریع کرده و آن را به فرم محلول در آب (شکل باردار) تبدیل می کنند که سبب دفع سریع تر آن می شود. نوع استری بی حس کننده های موضعی به سرعت در خون و توسط بوتریل کولین استراز به متابولیت غیرفعال هیدرولیز می شوند. برای مثال نیمه عمر پروکائین و کلروپروکائین در پلاسما کمتر از یک دقیقه است. به هر حال کلروپروکائین در بیمارانی که فاقد هیدرولیز پلاسمایی بوده و یا هیدرولیز بسیار اندکی دارند (به علت کولین استراز غیرطبیعی پلاسما) ممکن است رخ دهد.

بسی حس کننده های مسوضعی آمسیدی تسحت تأثیر بیوترانسفور ماسیون پیچیده ای در کبد قرار می گیرند که شامل هسیدروکسیلاسیون و ۱۸- دالکسیلاسیون توسط ایزوزیمهای سیتوکرم 1450 در کبد می باشد. تنوع قابل توجهی در میزان متابولیسم کبدی ترکیبات آمیدی وجود دارد که پروکائین (سربعتر) > لیدوکائین > مییواکائین > روپیواکائین یه بوییواکائین و لووبوپی واکائین (آهسته ترین) می باشد. در نتیجه سمیت ناشی از نوع آمیدی بی حس کننده های موضعی بیشتر در بیماران مبتلا به بیماری های کبدی رخ می دهد. برای مثال نیمه عمر حذفی لیدوکائین در بیماران مبتلا به بیماری شدید نیمه عمر حذفی لیدوکائین در بیماران مبتلا به بیماری شدید



شکــل ۳-۲۶، مقایسه حـداکثر سطح خـونی چـندین نـوع داروی ییحسکننده موضعی به دنبال تجویز از راههای متنوع آناتومیک.

کبدی از ۱/۳ ساعت به بیش از ۶ ساعت میرسد (۲۰/۳ جدول ۲۲۶). بسیاری از سایر داروها که در بیهوشی به کار میروند توسط همان آیروزیمهای p450 متابولیزه شده و لذا تجویز همزمان با این داروهای رقیب ممکن است متابولیسم کبدی داروهای بی حسکننده را متوقف کند. کاهش حذف کبدی بی حسکنندههای در بیمارانی که جریان خون کبدی کاهش یافتهای دارند، افزایش می یابد. برای مثال حذف کبدی کاهش در بیمارانی که با هوشبرهای فرار (که جریان خون کبد را کاهش می دهند) بی هوش شدهاند. نسبت به بیمارانی که با هوشبرهای وریدی بی هوش شدهاند نسیت به بیمارانی که با هوشبرهای وریدی بی هوش شدهاند بسیار آهسته تر است. متابولیسم تأخیری به واسطه جریان خون کبدی ناکامل در بیماران مبتلا به نارسایی احتقانی قلبی ممکن است رخ دهد.

فارماكوديناميك

A. مكانيسم اثر

۱. یتانسیل غشاء _ مکانیسم اثر بی حس کنندههای موضعی بلوک کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ می باشد (شکل ۱۳۶۰). غشاء تحریکیڈیر آکسون های اعصاب، مشابه غشاء عضلات قلبی (فصل ۱۴ را ببینید) و اجسام سلولی نورونی (فصل ۲۱ را ببینید). یتانسیل استراحت غشاء را در محدوده ۹۰ تـا ۶۰-میلی ولت حفظ می کند. در طول تحریک کانال سدیم باز شده و جريان سريع سديم سبب ديولاريزهشدن غشاء بهسمت يتانسيل تعادل سدیم (۴۰+ میلیولت) میشود. درنتیجه این فرآیند دیولاریزاسیون کانالهای سدیم بستهشده (غیرفعال میشود) و کانال پتاسیم باز می شود. جریان رو به خارج پتاسیم غشاء را ريولاريزه كرده و بهسمت يتانسيل تعادل يتاسيم (٩٥-میلیولت) سوق میدهد. رپولاریزاسیون کانالهای سدیم را به حالت استراحت باز می گرداند. اختلاف شیب یونی بین غشاء با یمپ سدیم حفظ می شود. این جریان یونی بسیار شبیه به عضلات قلبی است اما از آن بسیار سادهتر است. بیحس کنندههای موضعی در هردو بافت بهطور مشابه عمل میکند.

7. ایزوفرمهای کانالهای سدیم — هر کانال سدیم شامل یک زیرواحد آلفا که شامل منفذ مرکزی هدایت کننده یون می باشد که به زیر واحد بتا متصل است. شکل منفذدار زیرواحد آلفا جهت بروز اثرات کفایت می کند اما کینتیک و کانالهای وابسته به ولتاژ با زیرواحد بتا تغییر می کند. تنوع کانالهای سدیم با ثبت الکتروفیزیولوژیک مشخص شده و نهایتاً جدا شده و کلون می شود درحالی که آنالیز موتاسیونی امکان تحلیل اجزاء ضروری

محلهای اتصال بی حسکنندههای موضعی را نشان می دهد. ۹ عضو از خانواده کانالهای سدیم پستانداران شناسایی شده است که به صورت ۱/۹ یا ۱/۵ طبقه بندی می شود که نماد شیمیایی بیانگر یون، نمایه زیر نوشته شده بیانگر تنظیم کننده فیزیولوژیک (در این مورد ولتاژ) و عدد اولیه آن بیانگر ژن و عدد بعدی بیانگر ایزوفرم خاص آن کانال می شود.

 بلوک کانال __ توکسینهای بیولوژیک نظیر باتراکوتوکسین، اکونیتین، وراتریدین و برخی از سموم عقرب به گیرندهها متصل شده و از فعال شدن آن پیشگیری میکنند. که سبب طولانی شدن جریان سدیم رو به داخل کانالهای سدیم و دیولاریزاسیون پتانسیل استراحت می شود. توکسین دریایی تترودوتوکسین (TTX) و ساکسی توکسین اثرات بالینی بسیار مشایهی با بی حس کنندههای موضعی دارند (برای مثال بلوک هدایت بدون تغییر در پتانسیل استراحت) اما برخلاف بيحس كنندههاي موضعي محل اتصال آنها نزديك سطح بيرون سلول است، حساسیت این کانالها به TTX متفاوت است و طبقهبندی بر اساس حساسیت فارماکولوژیک اهمیت فیزیولوژیک و درمانی بسیار زیادی دارد شش کانال از کانالهای مذکور به مقادیر نانرمولار این بیوتوکسین (TTX-S) حساسند در حالی که سه کانال دیگر (TTX-R) مقاومند. از کانال های مقاوم، Nav 1/۹ و ۱/۸ به نظر میرسد که انحصاراً در گیرندههای درد در ریشهٔ پشتی بیان میشوند، که احتمال اینکه این زیرگروه اختصاصی از گیرندهها از نظر تکاملی مورد هدف قرار گیرند را بیشتر میکند. از نظر تئوری ضددردی که اینچنین دقیق بتواند عمل کند، به صورت بالقوه، اثر ضددردی مناسبی می تواند فراهم کند، زیرا عوارض جانبی عمده آن که در آثر بلوک غیراختصاصی کانالهای سدیم به وجود می آید، محدود می گردد.

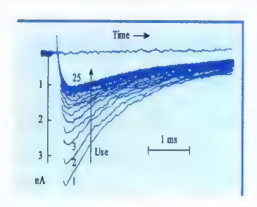
هنگامی که غلظت بی حس کنندههای موضعی برای بکارگیری در فیبر عصبی زیاد شود، آستانه تحریک افزایش یافته، هدایت ایمپالسها کند شده و میزان افزایش پتانسیل عمل کاهش می یابد و در نهایت توانایی ایجاد یک پتانسیل عمل کاهش می یابد و در نهایت توانایی ایجاد یک پتانسیل عمل به طور کامل متوقف می شود. این اثرات پیشرونده از اتصال بی حس کنندههای موضعی به کانالهای سدیم بیشتر و بیشتر پدید می آید. در صورتی که جریان سدیم بیش از طول بحرانی عصب مهار شود، پیشرفت این مهار بیش از آن غیر ممکن است. در اعصاب میلینه به قطر طول بحرانی دو یا سه گره رانویه می باشد. در دوزهای حداقل مورد نیاز برای بلوک پتانسیل عمل تغییر معنی داری نمی کند.

بلوک کانال سدیم توسط بی حسکنندههای موضعی هم وابسته به ولتاژ و هم وابسته به زمان است. در کانالهایی که در حالت استراحت قرار دارند و پتانسیل غشاء منفی تر است. نسبت به کانالهای فعال (حالت باز) و کانالهای غیرفعال که پتانسیل غشاء مثبت است، تمایل بسیار کمتری به بی حس کنندههای موضعی دارند (شکل ۲۰–۲۴ را ببینید). بنابراین اثر غلظت دارو در آکسونهایی که به شدت فعال می شوند نسبت به فیبرهای در آکسونهای عمل موفقی، بخشی از کانالهای سدیم که از بلوک جانسیلهای عمل موفقی، بخشی از کانالهای سدیم که از بلوک ببینید)، بهبود ناشی از بلوک ناشی از داروهای بی حسی خارج می شوند (شکل ۲۰۰۰ را ببینید)، بهبود کانالها از غیرفعال شدن طبیعی (که در غشاء آلبی در شکل ۴–۱۲ نشان داده شده است) می باشد. بنابراین قلبی در شکل ۴–۱۲ نشان داده شده است) می باشد. بنابراین عمل کمتری را نشان می دهند.

افزایش کلسیم خارج سلولی تا حدودی اثر بی حس کنندههای موضعی را خنثی می کند، زیرا کلسیم سبب افزایش پتانسیل سطحی غشا (که تمایل کمی به ماندن در حالت استراحت دارد) می شود. در مقابل افزایش پتاسیم خارج سلولی پتانسیل غشاء را دپولاریزه کرده و سبب ایجاد حالت غیرفعال شده که اثرات بی حس کننده را افزایش می دهد.

۴. سایر اثرات _ بے حس کنندہ های موضعی که به طور رایج استفاده می شوند با تمایل کم و ویژگی ضعیفی به کانالهای سدیم متصل میشوند و چندین جایگاه دیگر نیز وجود دارد که تمایل آنها برای اتصال به داروهای بیحس کننده موضعی مشابه کانالهای سدیم است. بنابراین در غلظتهای مشخص بالینی یے حس کنندہ های موضعی کانال های بی شمار دیگری (برای مثال کلسیم و پتاسیم)، آنزیم (برای مثال آدنیلات سیکلاز، کراتینین آسیل کارنیتین ترانس لوکاز) و گیرندهها (برای مثال N-متيل D- أسيارتات [NMDA]، جفتشونده با بروتثين G، .5-HT نوروكينين -١ [گيرنده ماده p]) را فعال ميكنند. نقشي که چنین اثرات فرعی در دستیابی به بیحسی موضعی ایفا مى كند يه نظر بسيار مهم باشد اما به اندازه كافي شناخته شده نیست. علاوه بر این تداخل با این مکانهای فرعی احتمالاً در تفاوتهای بین بی حس کنندههای موضعی از نظر اثرات بی حسی (برای مثال تفاوت در بلوک) و میزان سمیت و میزان قدرت این داروها مؤثر خواهد بود.

اثرات بی حس کننده هایی که در گردش خون حضور دارند در



شکل ۳۶-۳٪ اثر فعالیت مکرر بر بلوک جریان سدیمی تولید شده از یک داروی بی حسی موضعی در اکسون میلینه. یک سری ۲۵ تایی از پالسهای استفاده شده و جریانهای سدیمی حاصله، در کنار هم نشان داده شده است. توجه نمایید که جریان حاصل از پالسها به سرعت از پالس اول تا بیست و پنجم کاهش مییاید. یک دوره طولانی از استراحت به دنبال فعالیت، باعث بهبود بلوک می شود ولی بلوک را می توان با یک سری ایمپالس دیگر مجدداً برقرار نمود.

چنین جایگاههای متنوعی ممکن است موجب بروز اثرات متنوعی شود. که برخی از آنها نظیر کنترل درد بسیار مفید نیز میباشند. برای مثال شواهدی وجود دارد که پیشنهاد میکند که کاهش پاسخ استرس و بهبود وقایع پیش از جراحی که در بیحسیهای اپیدورال ایجاد میشود ناشی از عملکرد این دارو در مهار کانال سدیم است. داروهای بیحسی موجود در خون با اثرگذاری بر فرایند انتهار، تجمع پلاکتها به نظر اثرات آنتی ترومبوتیک دارند، همچنین بر جریان خون کوچک و تعدیل التهاب هم مؤثر میباشند.

B. ویژگیهای ساختار فعالیت بی حسی کنندههای موضعی بی حسی کنندههای موضعی بسیار لیپوفیل و کوچک، میزان تداخل بیشتر و سریع تری با گیرندههای کانالهای سدیمی دارند. همان طور که قبلاً عنوان شد قدرت این داروها همبستگی مستقیمی با حلالیت در چربی آنها دارد. لیدوکائین، پروکائین و مییواکائین حلالیت در آب بسیار زیادی نسبت به تتراکائین، بوییواکائین و روپیواکائین دارند. داروهای اخیر بسیار قویتر بوده و مدت اثر طولانی تر در عمل بی حسی موضعی دارند. این بی حسی می موضعی دارند. این بی حسی می موضعی دارند.

جدول ۳۶-۳ اندازه نسبی و میزان تأثیر داروهای بی حسی موضعی بر انواع رشتههای عصبی

حساسیت به بلوک	سرعت هدایت (m/s)	میلینزایی	قطر (µm)	عملكرد	لوع رشته عصبي
					نوع A
+	Y17+	سنگين	14-4.	پروپريوسپسيون ١٠ حرکتي	ألفا
++	~ ∀∙	سنگين	۵-۱۲	لمس، فشار	بتا
++	۱۵-۳۰	سنگين	٣-۶	دوکھای عضلائی	گاما
+++	۵-۲۵	سنگين	Y-0	درد، حرارت	لتاء
++++	۳-۱۵	سبک	< 4.	پیش عقده های اتونوم	نوع B
					نوع C
++++	-/۵-۲/۲	تدارد	-/4-1/7	درد	ریشه پشتی
++++	•/Y-Y/T	ندارد	+/٣-١/٣	پس عقدہا <i>ی</i>	سمپاتیک

گسترده ای به پروتئین ها متصل شده و می توانند با سایر داروهای متصل به پروتئین از این جایگاههای اتصال جدا شوند. در بیمارانی که از داروهای بیمارانی که از داروهای بی حسی موضعی در چشم استفاده میکنند (برای مثال بوپیواکائین) ایزومر (+)R معمولاً به میزان اندکی قویتر از ایزومر (-)R (لووبوپی واکائین) می باشد.

C. فاکتورهای نورونی مؤثر در بلوک

۱. بلوک متمایز _ از آنجائی که بے حس کنندههای موضعی قادر به مسدود کردن تمام اعصاب می باشند، اثرات آن ها محدود به از دست رفتن حس در محل ایجاد تحریک دردناک نمی باشد. با تكنيك نوروآگزيال (نخاعي يا اييدورال) فلج حركتي ممكن است منجر به فلج تنفسي و فلج عصب اتونوم منجر به افت فشارخون شود. اگر چه که فلج حرکتی ممکن است در طول جراحی مطلوب باشد اما ممکن است در سایر شرایط نامطلوب تلقی شود. برای مثال ضعف حرکتی که به دنبال مصرف بي حسى اييدورال در طول دوره وضع حمل ايجاد مي شود، ممکن است توانایی بیمار وضع حمل (برای مثال push) در طول خروج نوزاد را کاهش دهد. به طور مشایه هنگامی که به منظور ضددردی پس از جراحی به کار می روند، ضعف ایجاد شده ممکن است در توانایی راه رفتن بدون همراه اختلال ایجاد نموده و خطر زمین خوردن را افزایش دهد. در عین حال بلوک اتونوم ممكن است با عملكرد مثانه تداخل ایجاد نموده كه سبب احتباس ادرار شده و نیاز به کاتتریزاسیون مثانه می باشد. این موضوعات به ویژه در برنامهریزی برای تعداد بیمار عمل شده (به طور همزمان در یک روز) مشکل ساز است، که این خود شاخصی برای افزایش حداکثری درصد بیماران ویزیت شده برای جراحی به حساب می آید.

۲. حساسیت ذاتی فیبرهای عصبی _ فیبرهای عصبی در حساسیت خود به بلوک ناشی از بیحسکنندههای موضعی متفاوت میباشند. آنچه که به طور سنتی فکر میشد و امروزه نیز عنوان میشود این است که بیحس کنندههای موضعی به طور ترجیحی فیبرهای با قطر کوچکتر را ابتدا مسدود میکنند، زیرا این فیبرها به طور غیرفعال پیام الکتریکی ایجاد شده را در فواصل کوتاهتری انتشار میدهند. اما بخش متفاوتی از فیبرهای بزرگتر پیش از اجزاء فیبرهای کوچکتر بلوک میشوند. فیبرهای بیش از فیبرهای بدون میلین (به همان میزان قطر) بلوک میشوند. برایم ثال فیبرهای پیشعقدهای نوع B پیش از فیبرهای کوچک C غیرمیلینه که مسئول انتقال پیام درد میباشند مهار میشوند (جدول ۳–۲۶).

عامل مهم دیگری که بر متمایز ساختن بلوک تأثیرگذار است، از مکانیسم وابسته به وضعیت و حالت داروهای بی حسکننده ناشی میشود. بلوک ناشی از این داروها با دفعات زیاد دپولاریزاسیون بیشتر میشود. فیبرهای حسی (درد) سرعت تحریک زیاد و دوره پتانسیل عمل طولانی دارند. فیبرهای حرکتی سرعت آهسته تری داشته و طول دوره پتانسیل عمل کوتاهتری دارند. فیبرهای نوع A دلتا و فیبرهای نوع C در انتقال با فرکانس بالا پیام درد شرکت میکنند این ویژگی باعث میشود تا بلوک این فیبرها زودتر و با غلظت کمی از داروهای بی حسکننده رخ دهد. با توجه به اهمیت موضوع پتانسیل عمل در اثرات این داروها، در مطالعاتی که خارج از محیط فیزیولوژیک برای ارزیابی قابلیت هدایت ذاتی اعصاب پس از بلوک با بیحسکنندههای موضعی صورت میگیرد، تفسیر نتایج باید محتاطانه انجام شود.

۳. ترتیب آناتومیکی ــ علاوه بر تأثیرپذیری ذاتی اعصاب به بلوک ناشی از بیحسکنندههای موضعی، سازماندهی آناتومیکی دستههای اعصاب محیطی نیز بر حساسیت این اعصاب به داروهای بیحسکننده تأثیر میگذارد. بر اساس اینکه فیبرهای حسی عصبی بایستی به تنه عصب متصل شود، شخص می تواند پیش بینی نماید که هسته مرکزی حاوی فیبرهای حسی می باشد که اغلب جایگاههای دیستال را عصبدهی می نماید. بی حس کنندهها خارج از دستههای اعصاب قرار داده می شوند، بنابراین ابتدا فیبرهای پروگزیمال موجود در قسمت بیرونی دستهها را بلوک می کنند و بلوک حسی پس از عبور از اعصاب پروگزیمال به اعصاب دیستال می رسد.

■ فارماکولوژی بالینی بیحسکنندههای

موضعي

بی حس کننده های موضعی می توانند در قسمت های معینی از بدن سبب ضددردی بسیار مؤثری شوند. معمول ترین راه تجویز شامل مصرف موضعی (برای مثال مخاط بینی، لبه های زخم [در محل برش])، تزریق در انتهای اعصاب محیطی (اینفیلتراسیون محیطی) و تنه اعصاب اصلی موجود در تنه (بلوک) و تزریق به فضای اییدورال و زیر عنکبوتیه موجود در طناب نخاعی (شکل ۲۶۰۲).

ویژگیهای بلوک از نظر بالینی

در شرایط بالینی به طور کلی یک ترتیبی از تغییرات اجزاء بلوک وجود دارد که به ترتیب با انتقال سمپاتیک شروع و سپس اعصاب مربوط به دما، درد، لمس دقیق و در نهایت اعصاب حرکتی درگیر میشوند. این موضوع به سادگی در طول دورهٔ آغاز بی حسی نخاعی احساس میشود، جائی که تفاوت درک فضایی با کیفیتهای گوناگون قابل تشخیص میباشد، بخشهایی که بیشترین تأثیر را میپذیرند بیشترین انتشار درماتومی (اعصاب رسیده از مغز) را دارا میباشند. بنابراین، از دست دادن حس سرما (اغلب با اسفنج الکلی مرطوب اندازه گیری میشود) به صورت مشخصی دو سگمان بالاتر از سطح ضددردی که با سنجاق چک میشود، خواهد بود و برعکس به صورت مشخصی دو یک میشود، خواهد بود و برعکس به صورت مشخصی دو دلیل توجهات آناتومیکی که پیش تر در مورد تنه اعصاب محیطی دلیل توجهات آناتومیکی که پیش تر در مورد تنه اعصاب محیطی بیان شد شروع اثر در بلوک محیطی بسیار متغیر بوده و تضعیف اعصاب حرکتی پروگزیمال ممکن است سریعتر از حواس

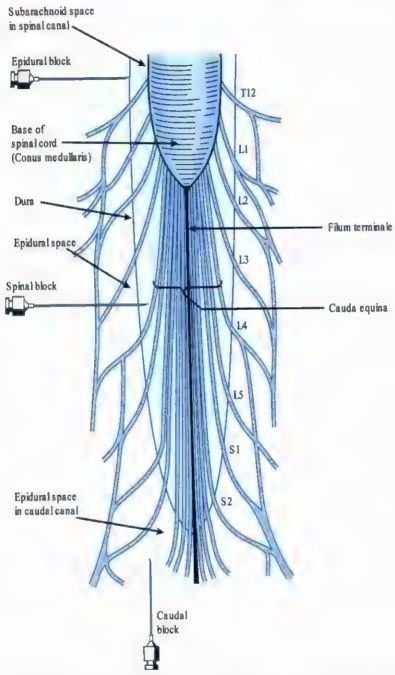
دیستال صورت پذیرد. به علاوه محلولهای بی حسکننده عموماً در اطراف دستههای عصبی قرار نمیگیرند و گسترش طولی و نفوذ شعاعی به تنه اعصاب کاملاً به صورت پراکنده صورت میگیرد.

با توجه به سطوح متفاوت در بلوک عصبی، این موضوع باید دقت شود که برای یک بی حسی جراحی موفق، ممکن است علاوه بر از بین بردن حس لامسه نیز باشد، ممکن است بعضی از بیماران با احساس لمس در طول جراحی مضطرب شوند و اغلب از اینکه پروسه جراحی دردناک شود، می ترسند. به علاوه، علیرغم اینکه ممکن است چگونگی بی حسی متفاوت باشد، با تکنیکهای مرسوم فعلی که بی حسی جراحی را در بیمار القاء می کنند، بی حسی بدون از دست دادن اعمال حرکتی غیرممکن است.

A. اثر افزایش منقبض کنندههای عروق

چندین مزیت از افزودن داروهای منقبضکننده عروقی به بی حسکنندههای موضعی به دست میآید. نخست جذب نورونی دارو افزایش می یابد زیرا غلظت بسیار زیاد و پایدار دارو که می تواند دوره طولانی اثر بلوک کنندگی را پدید آورد، ایجاد مے شود کے ممکن است به اندازہ کافی بے حسی برای جاحے های طولانی تر ایجاد کنند و همچنین کنترل درد در دوره پس از جراحی بیشتر میشود و نیاز به بیحسی عمومی کمتر مے شود. دوم حداکثر سطح پلاسمایی کاهش می یابد و خطر بروز اثرات توکسیک سیستمیک کاهش می یابد، علاوه بر این هنگامی که در بی حسی نخاعی مورد مصرف قرار گیرد ایی نفرین نه تنها به دلیل اثر منقبض کنندگی عروق سبب افزایش دوره α_2 بی حسی می شود بلکه با اثرگذاری بر گیرنده پس سیناپسی آدرنرژیک که در طناب نخاعی قرار دارند سبب ایجاد اثرات ضددردی میشود. تشخیص این ویژگیهای منجر به استفاده از کلونیدین، یک داروی آگونیست α_2 به عنوان درمان کمکی و همزمان با بی حسکتندههای موضعی،

متقابلاً تزریق اپینفرین اثرات ناخواسته ای هم به همراه دارد. افزودن اپینفرین به محلولهای بی حسکننده می تواند قابلیت نوروتوکسیتی بی حسکنندههای موضعی مورد استفاده در بی حسی نخاعی و محیطی را افزایش دهند. علاوه بر این از مصرف منقبض کنندههای عروقی در قسمتهایی که عروق کولترال کمتری دارند (مثلاً انگشتان) بایستی اجتناب نمود اگر چه که این مفهوم هنوز مورد بحث می باشد.



شکل ۴-۲۶. نمایی شماتیک از مکان تزریق بیحسکنندههای موضعی در داخل و اطراف کانال نخاعی. تزریق بیحسکنندههای موضعی در نواحی اکسترادورال، با عنوان بلوک اپیدورال (یا کودال) شناخته میشود. چنین تزریقاتی حوالی اعصاب محیطی به عنوان بلوک حول عصب (مانند بلوک پاراورتبرال)، خوانده میشود نهایتاً آنکه تزریقات داخل فضای سابآراکنوئید (به معنای دیگر مایع مغزی ـ نحاعی)، با عنوان بلوک نخاعی شناخته میشوند.

B. مصرف عمدی بی حس کننده های موضعی به صورت سیستمیک

اگرچه که مینای استفاده از این داروها دستیابی به بیحسی در یک قسمت محدودشدهای از بدن میباشد اما گاهی اوقات این دارو به صورت سیستمیک تجویز می شود تا از مزایای آن در سرکوب فرآیند درد بهروبرداری شود. به علاوه جهت مستند نمودن کاهش در نیاز به داروهای بی حسی و دردهای پس از جراحی، تجویز سیستمیک این داروها تا حدودی در درمان دردهای مزمن مؤثر بوده است و این اثرات ممکن است دوره اثر بی حسی را طولانی تر کند. دستیابی به کنترل درد با تجویز سیستمیک داروی بی حس کننده موضعی به نظر می رسد که حداقل تا حدودی ناشی از سرکوب تخلیه نابهجا و غیرطبیعی، اثری که در غلظتهای بیش از مورد نیاز برای بیحس کنندگی موضعی دیده می شود، می باشد. و در نتیجه این اثرات را می توان بدون هیچگونه عوارض جانبی که ناشی از نقص در کنترل هدایت اعصاب، ایجاد نمود افزایش درجهبندی شده دوز داروهای سیستمیک بهنظر می رسد که اثرات زیر را به دنبال خواهد داشت ۱) غلظتهای کم ممکن است به طور ترجیحی تولید ایمیالس های نابه جا در اعصاب محیطی آسیب دیده را کاهش دهد ۲) غلظت متوسط حساسیت مرکزی را کاهش می دهد که فواید بالینی بی حس کننده را بیان می کند ۳) غلظتهای بالاتر سبب بی حسی عمومی شده و ممکن است سبب سمیتهای جدی شود.

**....

سمیت بی حس کننده های موضعی از دو فرآیند مجزا منشأ می گیرند: ۱) اثرات سیستمیک به دنبال تزریق غیرعمدی به داخل عروق یا جذب دارو از محل تجویز ۲) نوروتوکسیتی ناشی از اثرات موضعی تولید شده در تماس مستقیم با نورون ها.

A. سمت سستمیک

دوزی از بی حسکننده موضعی که جهت بی حسی اپیدورال یا بلوک محیطی مصرف می شود جهت ایجاد اثرات سمی بالینی و یا حتی مرگ کفایت می کند. جهت کاهش خطر، حدا کثر دوز توصیه شده برای هر دارو و برای هر کاربرد منتشر شده است. مفهوم این بخش بیان می کند که جذب از محل تزریق بایستی به درستی با متابولیسم هماهنگی داشته باشد تا از سطوح سرمی سمی پیشگیری کند. به هر حال این توصیه نه تنها به ویژگیهای بیمار و یا فاکتورهای خطر همزمان توجهی ندارد همچنین نقش بلوک عصبی محیطی که اثر معنی داری در میزان

جذب سیستمیک دارد را درنظر نمیگیرد (شکل ۲-۲۶). اغلب اینها در حمایت از سمیت ناشی از تزریق غیرعمدی دارو به عروق (گاهی در شریان ولی اغلب در ورید) با شکست مواجه می شوند.

 سمیت CNS _ تمام بی حس کننده های موضعی توانایی ایجاد آرامبخشی، احساس سبکی در سر، اختلالات شنوایی، و بینایی، و بیقراری را که حاصل غلظت زیاد پلاسمایی ناشی از جذب سریع و یا تجویز غیرعمدی داخل عروقی می باشد را دارا هستند نخستین علامت مسمومیت با بی حس کننده ها بی حسی زبان و مزه فلزی در دهان میباشد. در غلظتهای بیشتر نیستاگموس و توثیج عضلانی و به دنبال آن تشنجات تونیک ـ کلونیک نیز رخ می دهد. بے حس کننده های موضعی به طور مشخص سبب سرکوب مسیر مهاری قشری شده بنابراین امکان فعالیت مسیر نورونی تحریکی را فراهم میکند. این مراحل گام به گام تحریک نامتعادل (برای مثال فعالیت صرعی) سیس با سركوب عمومي CNS دنبال مي شود. به هر حال اين الكوي کلاسیک سمیت در مطالعات افراد داوطلب مشخص شده است (که به جهت مسائل اخلاقی با دوزهای کم بررسی شدند) و همچنین با دوزهای درجهبندی شده در مدلهای حیوانی بررسی شده است. هرگونه تغییر در چنین الگویی کلاسیک در سمیتهای بالینی رایج بوده و ناشی از فاکتورهای میزبان که شامل آسیب پذیری، بے رحسی تجویز شدہ خاص، مصرف داروهای همزمان و میزان افزایش سطح سرمی دارو میباشد. در مطالعه مروری اخیر موارد بالینی سمیت قلبی ناشی از بی حس کنندههای در ۱۸ درصد بیمار بیشتر از علائم سمیت عصبی گزارش شد.

هنگامی که دوزهای زیادی از بی حسکنندههای موضعی مورد نیاز باشد (برای مثال برای بلوک عصب محیطی و یا انقیلتراسیون موضعی در جراحی پلاستیک) پیش درمانی یا بنزودیازپینهای تزریقی (برای مثال دیازپام و میدازولام) تا حدودی اثرات پروفیلاکسی در برابر سمیت عصبی ناشی از بی حسکننده موضعی خواهد داشت. اما این پیش درمانی اثرات کمی بر سمیت قلبی ـ عروقی به ویژه در مواردی که دوزهای زیاد محدودکننده حیات باشد، خواهند داشت. یک نکته تجویز انفوزیون پروپوفول یا بیهوش کنندههای عمومی مسئول ۵ تا ۱۰ مورد از موارد سمیتهای قلبی ـ عروقی اشاره شده در مطالعه موردی فوق می باشد.

در صورت بروز تشنج، پیشگیری از هایپوکسمی و اسیدوز که سمیت بیحس کننده را افزایش میدهد، بسیار بااهمیت است. انتوباسیون سریع نای ممکن است تهویه و اکسیژناسیون را تسریع کند. همچنین پیشگیری از آسیبراسیون ربوی محتوبات معده در این پیماران نیز ضروری است. تأثیر افزایش تهویه بسیار يسيجيده است و نقش آن در احياء پس از افزايش دوز بی صری کننده های موضعی تا حدودی متناقض است اما در صورتی که برای مقابله با اسیدوز متابولیک مصرف شود فوایدی دیگری نیز خواهد داشت. تشنج ناشی از بے حس کنندههای موضعی بایستی به سرعت کنترل شود. انجمن بی حسی موضعی آمریکا داروهای بنزودیازیینی را به عنوان داروی خط اول (برای مثال میدازولام ۳٪ تا ۶٪ میلیگرم در کیلوگرم) را بدین منظور توصيه ميكند زيبرا اين داروها سبب بايدار ماندن شرايط همودینامیک مے شود اما دوزهای کے پرویوفول (برای مثال ٠/٢٥ تا ١٥/٠ ميلي كرم بر كيلوگرم) به عنوان داروي جايگزين قابل یذیرش است. فعالیت حرکتی تشنجی را می توان با تجویز مسدود کنندههای عصب ـ عضله، اگر چه که این داروها علائم CNS را کاهش نمیدهند، متوقف ساخت و تلاشها بایستی به درمان مستقيم فعاليت ضدتشنجي معطوف شود

۲. سمیت قلبی ـ شایعترین عارضه نگران کننده ناشی از تجویز بی حس کننده های موضعی، از اثرات آن ها بر هدایت و عملکرد قلبی ناشی میشود. در سال ۱۹۷۹ یک مقاله مروری توسط ألبرایت شش مرگ ناشی از مصرف بوپیواکائین و اتیدوکائین را مورد بررسی قرار داد. بررسی وی نشان داد که این داروهای بیحسی جدید لیپوفیلیک و قویتر، خطرات بیشتری از جهت بروز سمیت قلبی و عروقی ایجاد میکنند و این ایست قلبی می تواند به طور همزمان یا بعد از حملهٔ تشنجی رخ دهد و از همه مهمتر این که این اتفاق بدون اینکه، هیپوکسی و یا اسیدوز وجود داشته باشد، رخ می دهد. اگر چه این پیشنهاد صراحتاً مورد نقد قرار گرفت، متأسفانه تجارب باليني بعدي، نگرانی آلبرایت را تأیید کرد و طی ۴ سال سازمان دارو و غذا (FDA) گزارشهایی در مورد ۱۲ مورد مرگ به دنبال استفاده از بوپیواکائین ۷۵/۰ درصد در بیحسیهای ایپدورال در زایمان، دریافت نمود. اطلاعات بیشتر در رابطه با افزایش سمیت قلبی ناشی از داروهای بیحس کننده از مطالعات بالینی بر روی حیوانات به دست آمده که بیانگر این است که دوزهای بویی واکائین و اتیدوکائین در دوسوم دوزهایی که سبب تشنج میشوند می توانند موجب آریتمی شوند در حالی که مرز بین سمیت قلبی و عروقی و عصبی در مورد لیدوکائین کمتر از نصف می باشد. در پاسخ FDA مصرف بوپی واکائین ۰/۷۵ درصـد در بیماری های زنان را ممنوع کرد. به علاوه انجام مطالعات تست دوز به عنوان یک استاندارد برای داروهای بی حس کنندههای

موضعی، به همراه تجویز دارو به صورت دوزهـای کـوچک در دستور کار قرار گرفت.

اگر چه باکاهش غلظت بی حسکنندگی بوپی واکائین و تغییر در فرآیند القای بی حسکنندگی، خطر بروز سمیت قلبی راکاهش می یابد، تشخیص تفاوت در استر توایزومرهای بوپی واکائین فرصت ساخت بی حسکنندههای بی خطر تر را فراهم کند (فصل ۱ را ببینید). بررسی ها نشان می دهد که انانتیومر مخلوط راسمیک بوپی واکائین از لحاظ بروز سمیت قلبی برابر نیست انانتیومر (-)۵ مزیت بهتری از لحاظ بروز سمیت قلبی دراد که سبب فروش بهتر لووبوپی واکائین می شود. به دنبال آن روپی واکائین می شود به دنبال آن به وجود آمد. بایستی توجه داشت که اگرچه که کاهش در سمیت به وجود آمد. بایستی توجه داشت که اگرچه که کاهش در سمیت ایجاد شده با این ترکیبات متوسط بوده و اما تنها خطر بروز سمیت قلبی ناشی از آنان (هنگامی که این داروها در دوزهای زیاد سمیت بی حسیهای وسیعتر مصرف می شوند) بسیار زیاد است.

۳. بهبود سمیت ناشی از بوپیواکاتین — اخیراً مجموعهای از اتفاقات بالینی، مشاهدات غیرمترقبه، تجارب سیستماتیک و تصمیمهای بالینی دقیق که تا حدودی ساده میباشند، درمان مؤثر و رایج برای سمیت قلبی را تجویز انفوزیون لیپید میدانند. به علاوه این درمان به نظر میرسد میتواند فراتر از درمان سمیت قلبی بوپیواکائین، در موارد سمیت مغزی یا قلبی که به وسیله هر دارویی که محلول در چربی باشد، به کار گرفته شود (نگاه کنید به جدول احیاء لیپیدی).

B. سمیت موضعی

۱. آسیب عصبی ـ در ابتدای موارد کاربرد این داروها در بی حسی نخاعی در فعالیتهای بالینی، گزارشهای منفردی از آسیب نورولوژیک ناشی از این تکنیک، نگرانیها را در مورد قابلیت نوروتوکسیک بودن این داروها افزایش داد. به دنبال آسیب ناشی از دوروکائین یک فرآورده داروئی جهت بی حسی موضعی نخاعی که حاوی پروکائین است توجهات اولیه به ترکیبات Vehicle این داروها معطوف شد. اما مطالعات بالینی بیانگر این است که پروکائین ۱ درصد به تنهائی آسیبهای بیانگر این است که پروکائین ۱ درصد به تنهائی آسیبها را ایجاد نمیکند. نگرانیها در مورد سمیت عصبی از اوایل دهه ایجاد نمیکند. نگرانیها در مورد سمیت عصبی از اوایل دهه مصرف کلروپروکائین افزایش یافت. در چنین مواردی شواهدی وجود دارد که بی حسکنندههای جهت مصرف در فضای اپیدورال وجود دارد که بی حسکنندههای جهت مصرف در فضای اپیدورال

میشوند. همان طور که دوز مورد نیاز برای بی حسی موضعی بسیار کمتر از دوز مورد نیاز بی حسی اپیدورال است. لذا آسیب ناشی از مواجهه بخش های آسیب پذیر زیر عنکبوتیه می باشد.

با تغییر در Vehicle و مصارف بالینی نگرانیها در مورد سمیت مجدداً فروکش نمود، تا زمانی که یک دهه بعد سندرم دم اسبی با بیحسی مداوم نخاعی (CSA) گزارش گردید. برخلاف تکنیک بسیار رایج تزریق منفرد، CSA شامل قرار دادن یک کاتتر در فضای زیر عنکبوتیه بوده که امکان تکرار دوز جهت تسهیل بی حسی کافی و نگهداری بلوک برای مدت طولانی را فراهم می کند. در چنین مواردی بی حسی های موضعی به بخش محدودی از فضای زیر عنکبوتیه تجویز میشود. جهت گسترش بلوک و یه منظور بدست آوردن بی حسی کافی برای جراحی چندین دوز مکرر نیز پس از آن تجویز میشود. به مرور زمان که بلوک کافی شد غلظت نوروتوکسیک در منطقه محدودی از قسمت کودال فضای زیر عنکبوتیه انباشته و ایجاد می شود. به طور غالب ہے حس کنندہای کہ بیشتر در این مورد مصرف می شود لیدوکائین است که بسیاری از پزشکان اذعان میکنند که حداقل اثرات سمی را دارا می باشد. پس از آن گزارشهایی مبنی بر سمیت ناشی از لیدوکائین در مواردی که به منظور بیحسی ایبدورال مصرف شده و به طور غیرعمد به اینتراتکال تزریق شد، مشابه آنچه در دهههای اول در مورد کلروپروکائین دیده شد، مطرح گردید. وقوع آسیب نوروتوکسیک با CSA و تزریق در فضای زیر عنکبوتیه دوزهای اییدورال لیدوکائین، در زمانی که دوز اضافی داروی بی حسی به صورت اینتراتکال داده شد، برای اثبات آسیبیذیری عصبی به کار گرفته شد (صرف نظر از اینکه چه داروی اختصاصی برای بیحسی به کار رفته باشد). با افزایش نگرانیها، گزارشهای بعدی، شواهدی از آسیب با تزریق لیدوکائین نخاعی، در بالاترین دوزی که در بالین استفاده میشد را نشان داد و لذا کاهش دوز ماکزیمم در دستور کار قرار گرفت. ان گزارشات بالینی (و مطالعات تجربی) این مفهوم را که به حس کنندههای مدرن که در دوزهای غلظت بالینی تجویز میشوند توانایی ایجاد سمیت عصبی را ندارد، از بین برد.

مکانیسم سمیت عصبی ناشی از بی حسکنندههای موضعی بسه طور گستردهای در کشت سلول، آکسونهای اینزوله و مدلهای ماندنان مطالعات مزاران اثر زیان آور نظیر نارساییهای هدایتی، آسیب به غشاء نشت آنزیمی، تخریب اسکلت سلولی، تجمع کلسیم داخل سلول، تخریب انتقال آکسونی، اختلال در رشد مخروطها و آپوپتوز می باشد. نقش این عوامل و سایر فاکتورها در این آسیب

بالینی مشخص نیست اما آنچه که مشخص است آسیب ناشی از بلوک کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ نیست و بنابراین اثرات بالینی و سمیت آنها به هم مرتبط نیستند.

 علائم نورولوژیک ناپایدار (TNS) _ علاوه بر عوارض بسیار نادر ولی مخرب ناشی از تجویز بی حس کنندههای موضعی که در نوروآگزیال (نخاع و اییدورال) به وجود می آید، سندرمی از درد ناپایدار یا دیستزی و یا هر دو اخیراً به مصرف لیدوکائین در نخاع نسبت داده می شود. اگر چه این علائم با از دست دادن حس همراه نیست ضعف حرکتی و یا اختلالات مثانه و روده و درد می تواند بسیار شدید باشد. TNS حتی در دوزهای متوسط بی حس کنندهها اتفاق می افتد و در حدود یک سوم افرادی که لیدوکائین را دریافت کردهاند نشان داده شده است و در بعضی از پوزیشنهای جراحی مانند لیتوتومی و در موارد بیهوشیهای ستار با افزایش خطر همراه بوده است. خطر سایر بی حس کنندهها به صورت فاحشى با هم تفاوت دارد. براى مثال وقوع اين علائم تا حدود کمی در پروکائین و مپیواکائین کاهش می یابد اما در مصرف بویی واکائین، پر پلوکائین و کلرو پروکائین این علائم قابل چشم پوشی است. علت و بروز TNS همچنان نامشخص باقی مانده است اما تفاوت عوامل مؤثر بر TNS و سمیت در حیوانات تجربی در مورد مکانیسمهای واسطهای این علائم و نقائص نورولوژیک دائمی و ماندگار، همچنان با شدت مورد بحث می باشد. اگر چه افزایش میزان بروز TNS در طبقه بندی لیدوکائین به عنوان یک داروی بی حس کننده موضعی سبب خارج کردن لیدوکائین در مصرف این تکنیک شد. اما لیدوکائین همچنان برای سایر کاربردها نظیر بیحسی اپیدورال مصرف می شود. کلرویروکائین که ابتدا به نظر میرسید که خواص سمی بسیار زیادی دارد امروز جهت بے حسی کوتاه اثر به عنوان جایگزین لیدوکائین در نظر گرفته می شود. لیدوکائین در ۵۰ میلیون جراحی به عنوان بی حسکننده موضعی نخاعی به خوبی استفاده شده است.

■ بیحسکنندههای موضعی رایجو کاربردهای آنان

آرتيكائين

این دارو جهت مصرف در ایالات متحده آمریکا و به منظور بیحسیهای دندانی در آوریل سال ۲۰۰۰ به تصویب رسید.

احياء ليبيدي

بر مبنای موارد وجود سمیت قلبی ناشی از دوزهای خیلی کم بویی واکائین در بیماران مبتلا به کمبود کارنتین وینبرگ پیشنهاد نمود که این اختلال متابولیکی منجر به افزایش سمیت ناشی از تجمع اسیدهای چرب در میوسیتهای عضله قلبی میشود. وی فرضیهای را اراثه داد که تجویز لیبید احتمالاً سمیت بویی واکائین را افزایش می دهند اما آزمایش های صورت گرفته جهت اثبات این فرضیه دقیقاً عکس آن را بیان میکنند و لذا وی بررسی سیتیک آزمایشگاهی را آغاز نمود که به طور آشكار كارآئي امولسيون ليپيدي وريدي (ILE) جهت احيا سمیت قلبی ناشی از بویی واکائین را بیان میکند. تأیید بالینی ۸ سال پس از گزارشهای موجود مبنی بر احیا موفق بیماران مبتلا به ایست قلبی برگشتنایذیر (ناشی از بوییواکائین به علاوه مپیواکائین) صورت پذیرفت که فرآیند حمایتی از عملکرد قلبی (ACLS) را عنوان میکند چندین گزارش مشابه از احیاء موفق که به زودی پس از آن گزارش گردید، این تجربه بالینی را به سایر داروهای بیحس کننده مانند سمیت مغزی ناشى از لووبوپيواكائين و ريپواكائين و سميت ايجاد شده توسط سایر ترکیبات مانند کلایس قلبی عروقی ناشی از بویروپیون و تاكىكاردى بطنى ناشى از هالوپريدول، تعميم داد.

بررسی آزمایشگاهی بیانگر کارائی درمان اختلالات سمی (وراپامیل -کلومی پرامین و پروپرانولول) میباشد.

مكانيسمي كه به واسطه آن ليپيدها مفيد واقع ميشوند

به طور کامل مشخص نشده است اما به نظر می رسد که عمده اثرات آن ناشی از توانایی آن در خارج کردن داروهای لیوفیلیک از بلاسمایی آبی و بافتهای هدف باشد که مكانيسمي كه رسوب ليپيدي ناميده مي شود. اما به هر حال گستره این استخراج به نظر نمی رسد جهت ایجاد علائم بالینی کافی باشد که به نظر سایر مکانیسمها را برای احیای لیبیدی پیش بینی میکند. برای مثال بوپی واکائین نشان داده شده است که انتقال اسیدهای چرب را در غشاء داخلی میتوکندری مهار میکند و چربیها ممکن است با غلبه بر این مهار میزان ذخیره انرژی را به میوکارد افزایش داده و یا از طریق افزایش غلظت كلسيم داخل ميوسيتها را افزايش دهند. اگر چه بسياري از پرسشها بنون پاسخ باقی مانده، شواهد موجود جهت تضمین تجويز ليبيدها در موارد باليني سميت ناشي از بي حس كنندمها كافي است. استفاده از آن به عنوان يك وظيفة اجباري از طرف انجمن منطقهای بیهوشی اعلام گردیده و تجویز لیپید در أخرين بازبيني راهنماهاي ACLS براي شرايط ويثره ايست قلبی گنجانده شد. نکته مهم اینکه پرویوفول را نمی توان بدین منظور استفاده کرد، چرا که مقدار نسیتاً زیادی از این محلول لازم است تا درمان با لیپید صورت پذیرد و این خود می تواند یرویوفول را تا مقادیر کشنده افزایش دهد.

1- Advanced cardiac life support procedures

با این حال پریلوکائین با افزایش بروز خطر نسبی به میزان ۲ برابر بیشتر از آرتیکائین همراه است. نکتهٔ با اهمیت اینکه، این دو دارو تنها دو داروی بی حس کنندهٔ دندانی هستند که در محلولهای ۴٪ فرموله شدهاند، بیقیه داروها در غلظتهای بایین تری در بازار عرضه شدهاند. به عنوان مثال ماکزیمم غلظت لیدوکائین که برای بی حسی دندانی مورد استفاده قرار می گیرد ۲٪ میباشد و این نکته به خوبی اثبات شده است که سمیت عصبی در طیف وسیعی به غلظت وابسته است. بر این اساس، این که ریسک خطر با تغییر فرمولاسیون بیش از خصوصیات دارو، تغییر میکند، احتمال بسیار بالایی میباشد. در بررسی که اخیراً در مدارس دندانپزشکی آمریکا و کاناداانجام شده است، بیش از نیمی از پاسخ دهندگان عنوان کردهاند که از آرتیکائین بیش از نیمی از پاسخ دهندگان عنوان کردهاند که از آرتیکائین

آرتیکائین در میان بی حسکننده های آمینو ـآمیدی از این جهت منحصر به فرد است که به جای حلقه بنزنی گروه تیوفن دارد. همچنین یک گروه اضافی استری دارد که متابولیسم آن توسط استراز پلاسما را تسریع میکند (جدول ۱–۲۶). تغییر حلقه سبب افزایش لیپوفیلیسیته شده و نفوذ به بافت را افزایش می دهد. در حالی که قرار دادن گرده استر سبب کوتاه شدن نیمه عمر پلاسمائی (تقریباً ۲۰ دقیقه شده) که سبب بهتر شدن شاخص درمانی و سمیت سیستمیک کمتر می شود. این ویژگی ها سبب مصرف گسترده آن در بی حسی جراحی شد در حالی که به نظر می رسد بسیار مفید و احتمالاً بی خطرتر از لیدوکائین که درمان می رسد بسیار مفید و احتمالاً بی خطرتر از لیدوکائین که درمان استاندارد قبلی است، می باشد. علیرغم این جاذبه های مثبت، نگرانی هایی در خصوص دائمی شدن پارستزی (اگر چه عارضه نادری است) به میزان ۳ برابر بیشتر با آرتیکائین وجود دارد.

بنزوكائين

همانگونه که پیش از این اشاره شد، لیپوفیلیسیته زیاد بنزوکائین سبب به کارگیری آن در بی حسی موضعی شد. اما علیرغم مصرف بیش از یک قرن به این هدف اما اخیراً به دلیل افزایش نگرانیهایی در بروز متهموگلوبینمی مصرف آن محدود شد. افزایش سطح آن (متهموگلوبینمی) می تواند ناشی از مشکلات داخلی یا مواجهه با عوامل اکسیدان خارجی و یا مواجهه طولانی مدت با مواردی نظیر بنزوکائین (یا نیتراتها) باشد (فصل ۱۲ را بینید). با توجه به اینکه مته موگلوبین اکسیژن را منتقل نمیکند افزایش سطح آن موجب بروز خطرات جدی می شود.

بوپىواكائين

به دلیل نگرانی ناشی از سمیت قلبی بوپیواکائین اغلب جهت مصرف در تکنیکهایی که حجم زیادی از غلظتهای بی حس کننده را نیاز دارند، نظیر بلوک عصبی محیطی یا اییدورال برای بی حسی جراحی، منع شده است. در مقابل غلظتهای نسبتاً کم (۲۵/۰٪ ≥) به طور رایج به منظور دستیابی بی حس کننده موضعی طولانی و ضددردی پس از جراحی به منظور کنترل درد استفاده می شود و داروهایی که از این شهرت برخوردارند، برای تسکین درد برشهای جراحی با تزریق داروی بی حسی در محل مورد استفاده قرار می گیرند. این دارو به عنوان عامل انتخابی به منظور انفوزیون ایپدورال به منظور کنترل درد پیش از جراحی و به منظور کنترل درد زایمان مصرف می شود. در نهایت گزارشهای وجود دارد که از بيحسكنندههاي نخاعي، يا توجه به اندكس درماني قابل قبول أنها در مقابل سمیت عصبی و خطر سندرم نورولوژیک گذرا، رفع اتهام مینماید. به هرحال بویی واکائین در مصرف نخاعی در بیماران سرپایی و یا جراحیهای سرپایی مناسب نیست زیرا طول دوره آثر آن ممكن است بهبود از بي حسى را متوقف كرده که ترخیص بیمارا را به تعویق میاندازد.

كلرويروكائين

معرفی کلروپروکائین به بخش بالینی در سال ۱۹۵۱ بیانگر الگوهای اولیه داروهای آمینو استر است. کلروپروکائین در موارد مورد استفاده در مشکلات زنان به عنوان بیحسکننده مصرف میشود. هیدرولیز سریع آن خطر سمیت عمومی یا مواجهه

کشنده را کاهش می دهد. گزارشات مکرر از بروز آسیبهای عصبی در مصرف اینتراتکال با دوزهای زیاد منجر به ترک و قطع مصرف أن شد. به هر حال بروز مكرر TNS، وقتى ليدوكائين به عنوان یک بی حس کننده نخاعی استفاده شد، یک خلأ ایجاد نمود که به نظر می رسد کلرپروکائین می تواند به خوبی آن را پر كند. شروع و طول دوره اثر آن كوتاهتر از ليدوكائين مي باشد اما خطر بروز TNS بسیار کمتر است. اگر چه کلروپروکائین هیجگاه از ایجاد آسیب عصبی اولیه که در بی حسی ایبدورال اتفاق میافتد تبرثه نشده است، اما این موضوع به خوبی درک شده است که دوز بالای بی حسکننده موضعی، حتی قبل از اینکه به بيحسى نخاعي بيانجامد، قادر است آسيب نوروتوكسيك ايجاد کند. یک فرمولاسیونی امروزه در اروپا جهت بی حسی نخاعی عرضه می شود و کاربردهای خارج از دستوری در ایالات متحده آمریکا نیز دارد، البته این فرمولاسیون فاقد نگهدارندههای معمول است. به هر حال شواهد چهت مصرف بی حس کنندههای نخاعی به شدت محدود می باشد و شواهد بسیار زیاد و تجارب زیادی جهت بررسیهای هرچه بیشتر آن نیازمند است. علاوه بر اینکه کلروپروکائین به عنوان کاربرد در بی حسی نخاعی مصرف میشود دارو همچنین به عنوان بی حس کننده ایپدورال هیم مصرف می شود. به ویژه در شرایطی که یک کاتتر جایگزین شده و نیاز به بی حسی جراحی سریع نظیر سزارین در زایمان باشد.

كوكائين

کاربرد فعلی کوکائین به طور گستردهای به بیحسی موضعی در جراحیهای گوش، بینی و گلو محدود شده است، چرا که خاصیت انقباض عروقی آن می تواند خونریزی را کاهش دهد. حتی در این مورد، با توجه به سایر بیحس کنندههایی که با منقبض کنندههای عروقی ترکیب شدهاند، و نگرانیهایی که در مورد سمیت سیستمیک آن وجود دارد، استفاده از آن کاهش یافته است، به خصوص اینکه توزیع و مدیریت مواد کنترل شده، چندان راحت نمی باشد.

اتيدوكائين

همزمان با بوپیواکائین، اتیدوکائین کاربرد محدودی دارد زیرا خواص بلوک آن محدود میباشد. این دارو تمایل به ایجاد بلوک مستمایز و مسعکوس دارد (بسرای مسئال در مقایسه با سایر بیحسکنندهها نظیر بوپیواکائین این دارو بیشتر بلوک حرکتی

ایجاد میکند تا بلوک حسی) که به ندرت صفت مطلوبی محسوب می شود.

لووبويي واكائين

هـمانگونه کـه پیش از این بحث شد این انانتیومر (-) ۶ بوپی واکائین تا حدودی خاصیت کاردیوتوکسیک کمتری نسبت به مخلوط راسمیک دارد. این دارو کم قدرت تر بوده و طول دوره اثر بیشتری دارد اگر چه شدت این اثرات از لحاظ بسیار کم است و معنی دار نیست، مطالعات اخیر با احیاء لیپید به صورت جالبی نشان می دهند که به صورت بالقوه لووبوپیواکائین نسبت به روییواکائین مزیت دارد، چرا که اولی به صورت مؤثری در جائی که گودال لیپیدی خوانده می شود، بهتر تقسیم می شود و می توان نتیجه گرفت که توانایی بیشتری برای بازگشت اثرات سمی که اتفاق می افتد دارد.

ليدوكائين

علاوه بر جریان بروز TNS با تجویز نخاعی، لیدوکائین طول دوره اثر متوسطی دارد و به عنوان مرجع استانداردی برای مقایسه بسیاری از بی حس کنندههای موضعی است.

مپیواکائین

اگر چه به لحاظ ساختاری مشابه بوپیواکائین و روپیواکائین است (جدول ۱-۲۶)، مپیواکائین خواص بالینی مشخصی را نشان میدهد که با لیدوکائین قابل قیاس است. اما از جبهت انقباض عروق با لیدوکائین متفاوت است و بیشتر تمایل به انقباض عروق دارد تا اینکه متسعکننده عروق باشد. این ویژگی احتمالاً ناشی از دوره اثر نسبتاً طولانی آن است که به عنوان گزینه منتخب برای بلوک محیطی استفاده می شود. لیدوکائین ارجحیت خود بر مپیواکائین در بیحسی اپیدورال را حفظ کرده اشت، به خصوص جائی که جاگذاری روتین کاتتر، از اهمیت طول اثر طولانی تر را کم میکند. مهمتر اینکه مپیواکائین توسط جنین به آهستگی متابولیزه می شود که از این جهت گزینه نامناسبی به آهستگی متابولیزه می شود که از این جهت گزینه نامناسبی که از مپیواکائین در بیحسی اپیدورال در طول زایمان می باشد، هنگامی که از مپیواکائین در بیحسی نخاعی استفاده می شود میزان بروز TNS نسبت به لیدوکائین کومتر خواهد بود.

پريلوكائين

پریلوکائین در بین بی حس کننده های آمینو ـ آمیدی بیشترین کلیرانس را دارد که خطر سمیت سیستمیک آن کاهش می یابد. متأسفانه این مزیت تا حدودی با خاصیت آن در ایجاد متهموگلوبینمی باشی از آن به دلیل متابولیت اکسیدکننده آن یعنی اور توتولوئیدن ایجاد می شود. به عنوان یک بی حس کننده نخاعی طول اثر پریلوکائین به میزان کمی طولانی تر از لیدوکائین است و اطلاعات محدودی بیشنهاد می کنند که خطر TNS ناشی از آن بسیار کم است. مصرف آن به عنوان بی حس کننده نخاعی در اروپا در حال افزایش است. هیچگونه فرآورده تأیید شدهای در ایالات متحده آمریکا وجود ندارد. همچنین هیچگونه فرآورد مناسب به منظور مصرف در بی حسی نخاعی (که بر روی برچسب دارو عنوان مصرف در بی حسی نخاعی (که بر روی برچسب دارو عنوان نشده باشد) وجود ندارد.

روپىواكائين

روپیواکائین یک انانتیومر (-)8 از سری هومولوگی میباشد که شامل بوپیواکائین و مپیواکائین بوده و با کایرالیته و گروه پروپیل در حلقه پیپریدین متمایز میشوند (جدول ۱–۲۶). سمیت قلبی اندک ناشی از آن منجر به استفاده وسیع ناشی از در ایجاد بلوک محیطی شده است. این دارو انتخاب رایج در انفوزیون محیطی در کنترل دردهای پس از جراحی و زایمانی میشود. اگر چه شواهدی وجود دارد که بیانگر این است که روپیواکائین بلوک متمایز مطلوبتری نسبت به بوپیواکائین ایجاد میکند اما فقدان قدرت بالینی برابر بر پیچیدگی این مقایسه افزوده است.

املا (EMLA)

واژه فوق به منظور بیان مخلوطی از ترکیب عناصر مختلف که دمای ذوب پائین تری نسبت به اجزاء جداگانه خود دارند استفاده می شود. لیدوکائین و پریلوکائین می توانند با چنین مخلوطی ترکیب شوند که به صورت EMLA (مخلوط یوتکنیک بی حسکننده موضعی)\. این فرآورده حاوی ۲/۵ درصد لیدوکائین است که امکان ورود داروی بی حسی را به کراتین پوست فراهم میکند و سبب بی حسی

موضعی میشود. از این ترکیب جهت بیحسی در نوزادان و پیش از کاتتریزاسیون وریدی استفاده میشود.

بیشرفتهای آینده

فرأوردههاي أهسته رهش

ایجاد بی حسی و یا ضددردی طولانی مدت در کنترل دردهای پس از جراحی از قدیم الایام با جایگزینی یک کاتتر که امکان تجویز مداوم داروی بی حسی را فراهیم می نمود، امکان پذیر میشد. اخیراً تلاشها جهت ساخت داروهای بی حسی آهسته رهش که دوره اثر طولانی تری را فراهم می کنند، متمرکز شده است. فرآوردههای آهسته رهش پتانسیل زیادی از جهت کاهش خطرات سمیت سیستمیک ایجاد می کنند. اقدامات مقدماتی در کیسوله کردن بی حس کنندههای موضعی به میکرسفرها، لیپوزومها و سایر میکروپارتیکل بیانگر این مفهوم است اگر چه

كه قابليت سميت بافتى همچنان لاينحل باقى مانده است.

داروهایی با سمیت کمتر، داروهایی انتخابی تر به درستی مشخص شده که سمیت عصبی ناشی از این داروها به واسطه بلوک کانالهای سدیم وابسته به ولتاژ نیست. بنابراین اثر و سمیت بافتی با مکانیسمهای یکسان واسطه گری نمی شود، لذا احتمال ایجاد ترکیبات با اندکس درمانی خیلی بهتر وجود دارد.

همانگونه که پیش از این بحث شد شناسایی و طبقهبندی خانواده کانالهای سدیمی نورونی اهداف پژوهشها را به ساخت مسدود کنندههای کانالهای سدیمی جدیدتر سوق میدهد. توزیع نورونی متفاوت این ایزوفرم و نقش منحصر به فرد آن در پیامرسانی درد بیانگر این است که ساخت بلوکرهای انتخابی این کانالها امکان پذیر بوده ممکن شاخص درمانی تعدیل کنندههای کانالهای سدیم را افزایش دهد.

باسح مطالعه مورد

در صورتی که تکنیک بی حسی نخاعی انتخاب شود، بوییواکائین یک انتخاب مطلوب خواهد بود. این دارو به اندازه کافی طول دوره اثر داشته و تا حدودی از نظر بروز زیانهای حاصل از آسیب عصبی و علائم ناپایدار نوروئوژیک (که مهمترین نگرانی در تکنیک بی حسی وریدی است) بی خطر است. اگر چه بوپیواکائین قابلیت بسیار زیاد سمیت قلبی دارد اما با توجه به اینکه در تجویز اینتراتکال دوز زیادی مورد نیاز نیست لذا در بی حسی نخاعی در این مورد نگرانی وجود ندارد. در صورتی که یک تکنیک اپیدورال به منظور جراحی استفاده شود قابلیت سمیت سیستمیک بایستی مورد توجه قرار گیرد.

مصرف لیدوکائین یا مپیواکائین (عموماً همراه با اپینفرین) بر بروییواکائین (یا حتی روپیواکائین یا لووبوپیواکائین) ترجیح داده میشود زیرا شاخص درمانی بهتر آنها با سمیت قلبی آنها در ارتباط است. اما به هر حال این داروها (لیدوکائین و مپیواکائین) به منظور تجویز اپیدورال و کنترل دردهای پس از جراحی که شامل تجویز بیحسکننده موضعی بسیار رقیق تری و با میزان کمتر میباشد، مصرف نمیشود. رایج ترین داروی مورد استفاده برای این هدف بوپیواکائین، روپیواکائین و لووبوپی واکائین میباشد.

PREPARATIONS AVAILABLE

Articaine	Septocaine
Benzocaine (topical)	Genesic
Bupwacame	Generic, Marcaine, Sensorcaine
Chloroprocaine	Generic, Nesacaine
Cocame (topical)	Generic
Dibucaine (topical)	Generic, Nupercainal
Dyclonine (topical lozenge)	Sepacol, Sucrets, Dyclone
Intravenous lipid emulsion for overdose	Intralipid
Levobupivacaine	Chirocaine, others
Lidoraine	Generic, Wylocame

Lidocaine and hydrocortisone Generic (natch) Lidocaine and bupivacaine mixture Duocaine Lidocaine and prilocaine eutectic EMLA cream mixture (topical) Mepivacaine Generic, Carbocaine Generic, Tronothane Pramoxine (topical) Generic, Novocain Generic, Alcaine, others Proparacaine (ophthalmic) Generic, Nesopin Ropivacaine Generic, Pontocaine Tetracaine

فارماكوكينتيك، سميت	كاربردهاي باليني	الزات	مكانيسم عمل	636266
				أميدها
ترریقی، (مثلاً بلوک محیطی اما بر مبنای جایگاه خاص	جراحي هاي كوتاه موضعي	انتشار پتانسیل عمل وا آهسته و نبهایتاً	بلوک کانال های منذیعی	• ليدوكائين
مستوب مهریسد) دوره اثر را ۵ د سیست و ۱ د از سیست پاران (CNS) این نفرین، سمیت تحریک سیستم عصبی محیطی (CNS)	رماسها، وريسي، اسييررسيون، نخاعي، اپيدورال، بلوک محيطي	مرق می		
(بلوک با حجم زیاد) رنور توکسیتی موضعی،	مينور و مآزور			
تزریقی، طول اثر: ۱۳۶۶ ساعت، سمیت: تحریک CNS. کلایس قلبی -عروقی (بلوک با حجم زیاد)	طول اثر طولائی تر (اما به صورت وریسدی بیا موضعی متعرف	همجون ليدوكاتين	همجون ليلوكائين	• بوييواكائين
	نعىشود)			
		واكائين	 پريلوكائين، روپي، واكائين، ميه واكائين، لوويوپي، واكائين، همچون بوپي، واكائين 	• بريلوكاڻين، رويموا
			 أرني كالين: بي حس كننده موضعي رأيج در دندان بزشكي 	• أرنى كالين: بى حسر
			 دوپي واکائين اووبويي واکائين: مشابه بوپي واکائين 	• روپي واکائين، لووي
				استرها
بسيار كوتاهائر (به صورت وريدى يا ٪ تزريقى، طول اثر: ٣٠٠٠ دقيقه، همراه با أيى نفرين:	بسیار کوتاماثر (به صورت وریدی یا	همچون ليدوكائين	همچون ليدوكائين	•كلرويروكاثين
٩٠-٩٠ دقيقه سميت: همجون ليلوكائين	موضعی سطحی مصرف نمیشود)			
موضعی یا تزریقی، طول اثر: ٢-١ ساعت، سمیت تحریک	نیاز به سطح گسترده و انقباض	همجون بالا	همجون بالا. اثرات مقلد سمهاتيك نيز	• کوکائین
CNS تشنج، أريتمي هاي قلبي، فشارخون بالا، سكته	عروقي جهت بروز اثرات دارد		dic	
and the second s				
		0	• بروكائين: مشابهكلروبروكائين (أما به صورت أ پيدورال مصرف نميشود)	• پروكائين: مشابه كل
		ব্	• تتراكائين: كاربرد جهت بي حسى نخاعي، ايبلورال: طول اثر: ٣-٢ ساعت.	• تتراكائين؛ كاربرد ج
			• بنزوكائين: بمطور ويژه جهت بي حسى موضعي استفاده مي شود	٠٠٠٠زوكائين: بمطور ر



داروهاي شلكننده عضلات اسكلتي

مطالعه مورد

خانمی ۳۰ ساله به علت آسیب ناشی از تصادف با موتورسیکلت به بخش اورژانس بیمارستان آورده شده است. علیرغم درد شدید، وی هوشیار و بیدار بوده و قادر است به طور خلاصه شرح حال خود را بیان کند. وی بیان میکند که راننده بوده و کمربند ایمنی را بسته بود. مسافر دیگری در ماشین نبوده است. سابقه پیشین پزشکی وی تنها از جهت وجود آسم اهمیت دارد و بدین منظور وی یک بار در گذشته انتوبه شده است. وی هیچگونه آلرژی نسبت به داروها ندارد. چندین نوع پارگی در ناحیه صورت در قسمتهای دست و پا و همچنین یک ناحیه صورت در قسمتهای دست و پا و همچنین یک

ارتوپدی قصد انجام عمل ترمیمی فوری برای شکستگی فمور را دارد و جراح پلاستیک قصد دارد همزمان پارگیهای صورت بیمار را جهت آمادگی بیمار را بخیه نماید. شما تصمیم گرفته اید بیمار را جهت آمادگی برای جراحی انتوبه نمائید. و در صورتی که ۳۰ درصد تمام بدن استفاده انتخاب میکنید. و در صورتی که ۳۰ درصد تمام بدن وی در آتش ناشی از تصادف میسوخت آیا باز هم همین دارو را انتخاب میکردید؟ و اگر وی در سابقه پزشکی خود به مدت ۱۰ سال دچار فلج یکطرفه در قسمت راست خود می بود چه داروئی را انتخاب میکردید؟

فیبرومیالژیای دردناک به کار برده میشوند. در این بخش همچنین دانترولن، داروی ضداسپاسمی که اثرات مرکزی عمدهای ندارد، و عمدتاً در درمان هیپرترمی بدخیم (یک عارضهٔ نادر مربوط به بیهوشی) به کار گرفته میشود، نیز مورد بحث قرار میگیرد.

داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی

تاريخچه

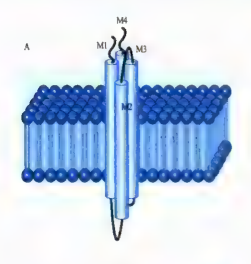
در قرن شانزدهم، کاشفین اروپایی، دریافتند که بومیان حوزه آمازون در آمریکای جنوبی، جهت کشتن حیوانات در شکار، از نیزههایی آلوده به کورار ٔ استفاده مینمایند که منجر به ایجاد داروهایی که بر روی عملکرد عضلات اسکلتی مؤثر هستند، در دو گروه درمانی عمده قرار میگیرند: گروهی حین اعمال جراحی و در بخش مراقبتهای ویژه (ICU) جهت ایجاد فلج عضلانی به کار برده میشوند (به بیان دیگر بلوککنندههای عصبی عضلانی) و گروهی دیگر جهت کاهش اسپاسم در انواعی از اختلالات دردناک مورد استفاده قرار میگیرند. داروهای بلوککننده عصبی عضلانی، با انتقال عصبی در ناحیه صفحه انتهایی عصبی عضلانی، تداخل نموده و فعالیت دستگاه عصبی مرکزی را کاهش میدهند. این ترکیبات عمدتاً به عنوان داروی کمکی حین بیهوشی عمومی و جهت تسهیل انتوباسیون نای و در نتیجه فراهمسازی امکان ونتیلاسیون مناسب جهت عمل کمکی جراحی به کار گرفته میشوند. داروهای ضد اسپاسم گروه دوم، به طور سنتی، با نام شل کنندههای عضلانی عمل کننده مرکزی طور سنتی، با نام شل کنندههای عضلانی عمل کننده مرکزی خوانده میشوند و عمدتاً جهت درمان کمر دردهای میزمن و

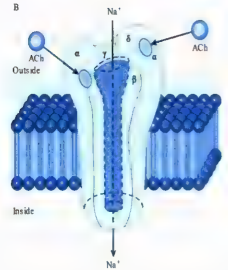
فلج عضلات اسکلتی میشود. ماده فعال آن به نام دی .. توبوکورارین و مشتقات جدید آن، تأثیر زیادی بر فرآیند بیهوشی و جراحی داشته و همچنین کمک شایانی در فهم مکانیسمهای پایهای دخیل در انتقال عصبی .. عضلائی نمودهاند.

عملكرد طبيعي عصبي _عضلاني

مکانیسم انتقال عصبی ـ عضلانی در صفحه انتهایی، مشابه حالتی است که در مورد اعصاب کولینرژیک پرهگانگلیونیک در فصل ۶ بحث گردید. رسیدن پتانسیل عمل به انتهای عصب حرکتی، باعث ورود یون کلسیم و به دنبال آن رهاسازی نوروترانسمیتر استیل کولین ناقل میشود. استیل کولین در فضای سینایسی منتشر شده تاگیرندههای نیکوتینی که در ناحیه صفحه انتهایی حرکتی، که با دانسیته ۱۰٬۰۰۰ موجود میباشند، را N_m فعال نماید. همان طور که در فصل V به آن اشاره شد، گیرنده در بالغین از ۵ پیتید تشکیل شده است. ۲ پیتید آلفا، ۱ پیتید بتا، ۱ پپتیدگاما و ۱ پپتید دلتا (شکل ۱–۲۷). اتصال دو مولکول استیل کولین به زیر واحدهای β و α و α موجب بازشدن کانال می گردد. جابجایی بعدی سدیم و پتاسیم به دپلاریزهشدن تدریجی غشاء صفحه انتهایی، وابسته میباشد (شکل ۴-۷، پانل B را ببینید). تغییرات ولتاژ با نام پتانسیل صفحه انتهایی خوانده می شود. ميزان پتانسيل صفحه انتهايي، مستقيماً به ميزان استيل كولين رها شده ارتباط دارد. اگر پتانسیل کم باشد، نفوذپذیری و پتانسیل صفحه انتهایی بدون ایجاد ایمپالس به میزان طبیعی باز میگردد و هیچ ایمیالسی از ناحیه صفحه انتهایی به سایر نواحی غشا عضلانی منتقل نمیشود. ولی اگر پتانسیل صفحه انتهایی بالا باشد، غشا عضلانی مجاور نیز دپلاریزه شده و ایمپالس در سراسر طول رشته عضلانی منتشر می شود. به دنبال آن انقباض عضلانی به صورت مجموعههای دوتایی تحریک و انقباض، آغاز می شود. استیل کولین رها شده در ناحیه صفحه انتهایی، به سرعت توسط انتشار و تخريب أنزيمي توسط استيل كولين استراز، برداشته می شود.

حداقل، ارتباط دو نوع گیرنده استیل کولینی دیگر نیز با سیستم عصبی ـ عضلانی، کشف شده است. یک نوع از این گیرندهها، در انتهایی پرهسیناپسی اکسونهای موتور قرار دارد و فعالیت این گیرندهها با به حرکت واداشتن وزیکولهای استیل کولین بیشتری به طرف غشاء سیناپسی باعث جابجایی و رهایی مقادیر بیشتری از نوروترانسمیتر میگردد. نوع دوم این گیرندهها بر روی سلولهای پری جانکشنال اطراف پیوستگاه واقع شدهاند و به طور طبیعی در انتقالات نوروترانسمیتری دخالتی ندارند. هر





شکل N-1 گیرنده نیکوتینی استیل کولین (nAChR) یک پروتئین داخل غشایی با پنج زیر واحد مجزا میباشد $(\alpha 2\beta \partial \gamma)$... شمایی از یکی AChR در سطح صفحه انتهایی عضلات پستانداران بالغ. هر زیر واحد از γ رشته مارپیچی که از MT تا MT مشخص شدهاند. γ شمایی از یک AChR کامل. انتهای γ دو زیر واحد با هم ایجاد شمایی از یک AChR کامل. انتهای γ دو زیر واحد با هم ایجاد مکانهای اتبصال میجزایی (Pocket) جهت استیل کولین (ACh) مینمایند. این مکانها صفحات اتصالی در سطح زیر واحدهای γ و مینمایند. این مکانها صفحات اتصالی در سطح زیر واحدهای γ مولکول دوم تسهیل میکند که پس از چندین مرحله سبب باز شدن کانال میشود. این مراحل و جزئیات آن در حال بررسی و شناسایی

چند، در بعضی شرایط (مانند بی حرکتی طولانی مدت و سوختگیهای ناشی از حرارت)، این گیرندهها تکثیر شده و انتقالات عصبی ـ عضلانی بعدی را تحت تأثیر قرار می دهند. این تکثیر گیرندههای استیل کولین اکسترا جانکشنال ممکن است از لحاظ کلینیکی زمانی که داروهای شلکننده دپولاریزاسیون و غیردپولاریزاسیون استفاده می شود مورد اهمیت واقع شود.

اختلال عملکرد در مناطق متعدد مسیر دستگاه عصبی مرکزی (CNS)، اعصاب سوماتیک میلینه، پایانههای اعصاب حرکتی غیرمیلینه، رسپتورهای نیکوتینی استیل کولین، صفحه انتهایی غشاء عضلانی، غشاء عضله و خود دستگاه منقبض کننده ماهیچهای داخل سلولی باعث شل شدن عضلات و ایجاد فلج می گردد.

بلوک عملکرد صفحه انتهایی، از طریق دو مکانیسم میسر مـــی باشد: ۱) داروهـای بلوککننده عـصبی ـ عـضلانی، أنتاگونيستهايي كه با بلوك فارماكولوژيك، اگونيست فیزیولوژیک یعنی استیل کولین را مهار مینمایند (یا به بیان دیگر داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی غیردیلاریزان). این داورها مانع رسیدن ناقل به گیرندهها شده و بدین وسیله مانع بروز دپلاریزاسیون می شوند. از انواع اصلی این گروه غیر دپلاریزان، می توان به d- توبوکورارین، اشاره نمود. (۲) افزایش بیش از حد آگونیستهای دیلاریزان، همچون استیل کولین. این اثر متضاد استیل کولین، همچنین در گیرندههای گانگلیونی نیکوتینیک استیل کولین نیز روی میدهد. سر دسته داروهای بلوككننده دپلاريزان، سوكسينيل كولين ميباشد. همچنين وجود دوزهای بالای موضعی استیل کولین (به عنوان مثال در صورت مسمومیت با مهارکنندههای کولین استراز)، نیکوتین یا آگونیستهای نیکوتینی در محل شکاف سیناپسی می تواند باعث ایجاد اثرات بلوککنندگی دیلاریزان شود. از آنجایی که بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از داروهای دپلاریزان (به جز سوکسینیل کولین) قابل کنترل نمی باشد، این داروها از ارزش بالینی خاصی برخوردار نیستند.

■ فارماکولوژی پایه داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی

شبمہ

همه داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی از نظر ساختاری، مشابه استیل کولین میباشند. به عنوان مثال سوکسینیل کولین، به صورت دو مولکول استیل کولین میباشد که از انتها به یکدیگر

متصل شدهاند (شکل ۲-۲۷). برخلاف ساختار خطی واحد سوکسینیل کولین و داروهای دپلاریزان، ساختارهای دوتایی استیل کولین در داروهای غیردپلاریزان (مانند پانکورانیوم) در یکی از دو سیستم حلقوی نسبتاً محکم و حجیم قرار گرفته است (شکل ۲-۲۷). مالهایی از دو خانواده عمده داروهای بلوککننده غیردپلاریزان، ایزوکوینولین آ و مشتقات استروئیدی در دو شکل ۳-۲۷ و ۳-۲۷، نشان داده شدهاند. یکی از

شکل ۲-۳۷. شباهت ساختاری سوکسینیل کولین، یک عامل دپلاریزان و پانکورونیوم، یک عامل غیر دپلاریزان به استیل کولین که یک ناقل سیناپسی میباشد. سوکسینیل کولین براساس منشا خود، دیاستیل کولین نیز خوانده می شود چرا که از اتصال دو مولکول استیل کولین توسط یک گیرنده متیل استات ساخته شده است. پانکورونیوم می تواند به صورت اتصال دو جزء شبه استیل کولینی (با خطوط پر رنگ نشان به صورت اتصال دو جزء شبه استیل کولینی متمرکز شده آند، توصیف شود.

شکـــل ۳–۲۷، ســاختار دو داروی بــلوککننده عــصبی ــعــضلانی ایزوکوینولین، همه این عوامل دارویی جزء شلکنندمهای عضلانی غیر دیلاریزان محسوب میشوند.

مشخصات کلی همه ترکیبات قابل استفاده در این گروه، وجود یک یا دو ازت چهار ریشهای است که حلالیت آنها در چربی را کاهش میدهد و از ورود آنها به سیستم اعصاب مرکزی جلوگیری میکند.

فارما کـوکینتیک داروهـای بـلوککننده عـصبی ـ عضلانی

تمامی داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی، ترکیبات به شدت قطبی هستند و از آنجایی که طی مصرف خوراکی غیرفعال هستند باید به صورت تزریقی به کار گرفته شوند.

A. داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان

میزان حذف یک داروی مسدودکننده عصبی ـ عضلانی غیردپلاریزان از خون با یک فاز اولیه انتشار سریع و به دنبال آن یک دوره کندتر حذف دارو، مشخص می شود. داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی به میزان زیادی یونیزه شده، به راحتی از غشأ سلولی عبور نمی کنند و اتصالات محکمی به بافتهای محیطی ندارند. بنابراین، حجم توزیع آنها تنها کمی بیشتر از حجم خون می باشد (۸۰-۱۴۰ mL/kg).

شکل ۴-۲۷، ساختار داروهای بلوک کننده عصبی ـ عضلانی استروثیدی (هسته استروثیدی به صورت رنگی نشان داده شده است). همه این عوامل از شل کنندههای عضلانی غیر دیلاریزان محسوب میشوند.

جدول ۲۷ ۱ بعضی از مشخصه های داروهای بلوککننده عصبی عضلاتی

		گلیرانس	طول اثر تخمینی	قدرت تخميني نسبت به
دارو	حذف	(mi/kg/min)	(دقیقه)	توبوكورارين
مشتقات ايزوكو ينولين				
أتراكوريوم	خودبه خودی ¹	818	740	1/4
سيزا تراكوريوم	اغلب خودبه خودى	۵-۶	70-77	1/۵
توبوكورارين	کلیوی (۴۰ درصد)	7/4-7/4	>۵-	١
مشتقات استروئيدى				
پانکورونیوم	کلیوی (۸۰ درصد)	1/Y-1/A	> ٣۵	۶
روكورونيوم	کبدی (۹۰–۷۵ درصد) و کلیوی	Y/4	۲۰-۳۵	•/٨
وكورونيوم	کیدی (۹۰–۷۵ درصد) و کلیوی	Y-0/T	۲۰-۳۵	۶
عامل ديلاريزان				
سوكسينيل كولين	ChE ² پلاسما (۱۰۰ درصد)	> / • •	<.	•/۴

۱. هیدرولیز آنزیمی و غیرآنزیمی اتصالات استری

۲. بوتیریل کولین استراز (سودوکولین استراز)

طول مدت بلوک عصبی ۔ عضلانی ناشی از داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان به میزان زیادی با نیمه عمر حذف ارتباط دارد. داروهایی که دفع کلیوی دارند، عمدتاً دارای نيمه عمر بالاترى مي باشند كه همين امر باعث طولاني شدن مدت اثر أنها ميشود (>٣٠٠ دقيقه). داروهايي كه توسط كبد حذف می شوند، دارای نیمه عمر کمتر و طول اثر کوتاهتری می باشند (جدول ۱-۲۷). تمامی داروهای شلکننده عضلانی استروئیدی، تـ وسط کـبد بـه مـتابولیتهای خـود یـعنی ۳- هیدروکسی، ۱۷- هیدروکسی یا ۳، ۱۷- دی هیدروکسی تبدیل میشوند. متابولیتهای ۳- هیدورکسی، معمولاً دارای ۸۰-۴۰ درصد قدرت داروی اولیه را می باشند. در شرایط طبیعی، میزان تولید متابولیتها، طی بیهوشی و پس از بیهوشی، جهت ایجاد درجاتی از بلوک عصبی ـ عضلانی کافی نـمیباشد. ولی تجویز ترکیب اولیه طی روزهای متمادی از مراقبت بیمار در ICU، باعث تجمع متابولیتهای ۳- هیدروکسی و به دنبال آن بروز فلج طولانی مدت در بیماران میشود چرا که نیمه عمر این متابولیتها از نیمه عمر داروی اولیه، طولانی تر میباشد. اثرات بلوككنندكي عصبي _ عضلاني ساير متابوليتها، بسيار ضعيف

پاکسازی شلکنندههای عضلانی استروئیدی متوسط الاثر (مانند وکورونیوم و روکورونیوم) از خون، عمدتاً به حذف صفراوی و متابولیسم کبدی این داروها وابسته میباشد. این

داروهای شلکننده عضلانی نسبت به داروهای استروئیدی طولانی اثر (مانند پانکورونیوم^۲، پیپکورینیوم[†]) دارای کاربرد بالینی بیشتری میباشند. طول دوره اثر این داروها ممکن است در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی افزایش یابد.

اتـراکـوریوم (شکـل ۳-۲۷) یک شلکننده عضلانی متوسطالاثر غیردپلاریزان ایزوکوئینولین میباشد. علاوه بر متابولیسم کبدی، آتراکوریوم، توسط روش شکست خود به خود که با نام حذف هوفمان نیز خوانده میشود، تجزیه میشود. که با نام حذف هوفمان نیز خوانده میشود، تجزیه میشود. آن میباشد که هیچ یک دارای اثرات بلوککنندگی عصبی عضلانی نمیباشند. لودانوزین به آهستگی توسط کبد متابولیزه میشود و دارای نیمه عمر طولانی میباشد (حدود ۱۵۰ دقیقه). این محصول به سادگی از سد خونی - مغزی عبور کرده و این محصول به سادگی از سد خونی - مغزی عبور کرده و غلطتهای بالای آن باعث ایجاد تشنج و افزایش نیاز به هوشبرهای استشاقی میگردد. طی بیهوشی جراحی، سطح خونی لودانوزین، در حدود میراحی، سطح خونی لودانوزین موکن است به بالاتر از مهروریوم در ICU، سطح خونی لودانوزین ممکن است به بالاتر از Amcg/mL فزایش یابد.

أتراكوريوم داراى چندين ايزومر فضايى مىباشد كه ايزومر

¹⁻ Vecuronium 2- Rocuronium

Vectorium 2º Rocaronium

³⁻ Pancurionum
4- Pipecuronium
5- Atracurium
6- Isoquinoline

⁷⁻ Hofmann elimination

⁸⁻ Laudanosin

سیس آتراک وریوم نی تبدیل به یکی از پرکاربردترین شل کنندههای عضلانی در کاربردهای بالینی شده است. اگرچه سیس آتراکوریوم دارای ساختاری مشابه آتراکوریوم میباشد ولی وابستگی کمتری به غیر فعال شدن کبدی نشان میدهد، مقادیر کمتری لودانوزین تولید میکند و به احتمال کمتری باعث رهاسازی هیستامین می گردد. سیس آتراکوریوم از همه مزایای آتراکوریوم برخوردار است و در عین حال عوارض جانبی کمتری دارد. به همین دلیل سیس آتراکوریوم به میزان زیادی جانشین آتراکوریوم در مصارف بالینی گردیده است.

گانتاکوریوم دسته جدیدی از داروهای بلوک کننده عصبی - عضلانی است که کلروفورماتهای مخلوط با اونیوم غیرقرینه نیز نامیده میشود. این دارو به صورت غیرآنزیمی و با اضافه شدن یک آمینواسید سیستئین و هیدرولیز باند استری تجزیه میشود. گانتاکوریوم در حال حاضر در فاز ۳کارآزماییهای بالینی بوده و هنوز در دسترس عموم، به منظور کاربرد بالینی، قرار ندارد. اطلاعات پیش بالینی و بالینی نشان میدهد که گانتاکوریوم شروع اثر سریعی داشته و طول دوره اثر قابل پیش بینی دارد (بسیار کوتاه مشابه سوکسینیل کولین) که می توان اثرات آن را با نئوستیگمین (ظرف مدت ۱ یا ۲ دقیقه) با تجویز ۱ - سیستئین درمان کرد. در دوزهای معادل سه برابر ED95 عوارض جانبی قلبی و عروقی رخ می دهد که احتمالاً به علت آزاد شدن هیستامین می باشد. در این دوز هیچگونه اسپاسم برونشی و یا انقباض عروق ریوی گزارش نشده است.

B. داروهای شلکننده دیلاریزان

طول اثر بسیار کوتاه سوکسینیل کولین (۵ تا ۱۰ دقیقه) ناشی از هیدرولیز سریع آن به وسیله بوتبریل کولین استراز در کبد و پسودوکولین استراز در پلاسما، میباشد. متابولیسم کولین استراز پلاسمایی مسیر اصلی حذف سوکسینیل کولین میباشد. اولین متابولیت سوکسینیل کولین (سوکسینیل مونوکولین)، سریعاً به سوکسینیک اسید و کولین تجزیه میشود. از آن جایی که کولین استراز پلاسما از ظرفیت عظیمی جبهت هیدرولیز نمودن سوکسینیل کولین برخوردار است، تنها درصد ناچیزی از دوز اولیه داخل وریدی به مناطق اتصال عضلانی ـ اسکلتی میرسد. علاوه بر این، چون در صفحات حرکتی، انتهایی کولین استراز پلاسمایی موجود نمیباشد یا به میزان بسیار اندکی وجود دارد لذا بلوک ناشی از سوکسینیل کولین با انتشار آن از صفحه حرکتی بلوک ناشی از سوکسینیل کولین با انتشار آن از صفحه حرکتی انتهایی به مایع خارج سلولی خاتمه می یابد، بنابراین میزان کولین استراز پلاسمایی به وسیله کنترل مقدار دارویی که به صفحه استراز پلاسمایی به وسیله کنترل مقدار دارویی که به صفحه

انتهایی میرسد، طول اثر سوکسینیل کولین را تحت تأثیر قوار میدهد.

در افرادی که از نظر ژنتیکی دارای کولین استرازهایی گوناگون و غیرطبیعی میباشند، بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از سـوکسینیل کـولین و مـیواکـوریوم، طولانی میگردد. عـدد دیبوکائین آ، میزانی جهت سنجش توانایی بیمار جهت متابولیزه کردن سوکسینیل کولین به شمار میرود و با به کارگیری آن امکان تشخیص بیماران پرخطر میسر میگردد. تحت شرایط استاندارد، دیبوکائین، توانایی مهار ۸۰٪ از میزان آنزیم طبیعی و ۲۰٪ از آنزیم غیرطبیعی را دارا میباشد. انواع ژنتیکی مختلفی از کولین استراز پلاسمایی مشخص شدهاند که از آن میان، انواع مشابه دیبوکائین، از اهمیت بیشتری برخوردار میباشند. با توجه به نادربودن این انواع مختلف ژنتیکی، آزمون ارزیابی کولین به نادربودن این انواع مختلف ژنتیکی، آزمون ارزیابی کولین

مكانيسم عمل

تداخل داروها با گیرنده استیل کولینی صفحه انتهایی کانال، در سطوح مولکولی شرح داده شده است. در شکل ۵-۲۷، چندین روش تأثیر این داروها بر گیرنده، مشخص شده است.

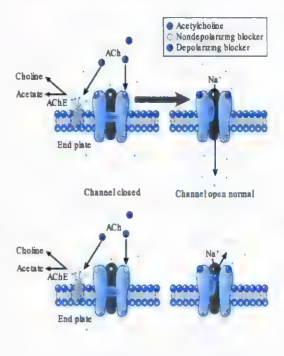
A. داروهای شلکتنده عضلانی غیردپلاریزان

تمامی داروهای بلوک کننده عصبی ۔ عضلانی که در حال حاضر در ایالات متحده کاربرد بالینی دارند به جز سوکسینیل کولین تحت عنوان عوامل غیر دیلاریزان طبقهبندی مے شوند له-توبوکورارین میرغم اینکه سابقه زیادی در کاربردهای بالینی ندارد، تمونه اصلی داروهای بلوککننده عصبی _ عضلانی محسوب می شود. مصرف دوزهای کیم داروهای شارکنندهٔ عضلانی، با تأثیر غالب بر گیرندههای نیکوتینی با استیل کولین به رقابت میپردازد. کم قدرتترین داروهای شلکننده عضلانی غیر دیلاریزان (مانند روکورونیوم ا)، دارای سریعترین شروع اثر و كوتاهترين طول اثر مي باشند. دوزهاى بالا از داروهاي غیردپلاریزان با ورود به حفره کانال یونی (شکل ۱-۲۷) باعث بلوک حرکتی شدیدتری میشوند. این تأثیر همچنین انتقالات عصبی _ عضلانی را تضعیف نموده و توانایی مهارکنندههای استیل کولین استراز (مانند نئوستیگمین، ادرفونیوم و پیریدوستگیمین) را که با اثرات داروهای شرا کننده عضلانی غيردپلاريزان مقابله مينمايند، را تحليل ميبرد.

Dibucaine number

Tubocurarine 4- Rucuronium

Cisatracurium
 d-Tubocurarine



شکل ۵-۲۷. نمایی شمانیک از تداخل داروها با گیرندههای استیل کولین موجود در کانال صفحه انتهایی (ساختمانها کاملاً سمبولیک هستند). بالا: عملکرد یک آگونیست طبیعی مانند استیل کولین در سطح گیرنده. پایین، چپ: یک بلوککننده غیر دپلاریزان، مانند روکورونیوم که پس از اتصال به گیرنده، مانع بازشدن کانال می گردد. پایین، راست: یک بلوککننده دپلاریزان، مانند: سوکسینیل کولین، هم گیرنده و هم کانال را مسدود می نماید. به این تر تیب از بسته شدن طبیعی کانال جلوگیری به عمل آمده و داروی بلوککننده قادر است به سرعت داخل گیرندهها و ایجاد دپلاریزاسیون پایدار، موجب غیر حساس شدن صفحه گیرندهها و ایجاد دپلاریزاسیون پایدار، موجب غیر حساس شدن صفحه انتهایی، ممکن است را نظریق تغییرات ایجاد شده در محیط لیپیدی اطراف کانال اعمال است از طریق تغییرات ایجاد شده در محیط لیپیدی اطراف کانال اعمال شود. (نشان داده نشده است). داروهای بیهوشی عمومی و الکل شاید با چنین مکانیسمی باعث اختلال در انتقالات عصبی عمومی و الکل شاید با

Channel open blocked

Channel closed

داروهای شلکننده غیردپلاریزان، همچنین کانالهای سدیمی پیشسیناپسی محل اتصال را بلوک مینمایند. به موجب این تأثیر، شلکنندههای عضلانی با انتقالات استیل کولین در انتهای اعصاب تداخل مینمایند (شکل ۶–۲۷ و توضیحات ادامه را ببینید). به عنوان یک نتیجه، تأثیر غالب بلوک پس سیناپسی داروهای شلکننده عضلانی غیردپلاریزان را، با ایجاد تحریکات

مکرر (تحریک سریع الکتریکی محیطی) و به موجب آن رهاسازی مقادیر زیادی از استیل کولین، میتوان به تسهیل در تتانیکهای گذرا (یا بهبود بلوک) و پیچشهای عضلانی تبدیل کرد. یکی از عواقب بالینی مهم ناشی از این امر، بازگشت بلوک تـوسط مـهارکنندههای کـولین استراز میباشد. مشخصات بلوککنندههای عصبی ـعضلانی غیردپلاریزان در جدول ۲-۲۲

B. داروهای شلکننده دپلاریزان

۱. بلوک فاز ۱ (دیلاریزاسیون) ــ سوکسینیل کولین تنها داروی بلوك كننده ديلاريزان سودمند مي باشد. اثرات عصبي _ عضلاني أن شبيه استيل كولين است، به جز أن كه أثرات طولانیمدت تری در سطح عضله عصب ایجاد مینماید. سوکسینیل کولین با تأثیر بر گیرندههای نیکوتینی باعث گشودن كانالها و ايجاد دبالاريزاسيون در صفحه انتهايي حركتي میگردد. انتشار این دیلاریزاسیون به غشاهای مجاور، باعث انقباض واحدهای حرکتی عضلانی میشود. یافتههای ثبت شده طی روش شبتگیری تک کانالی ، میؤید آن است که بلوک کننده های دیـ لاریزان با ورود به کانال، باعث باز و بسته شدن ۲ مداوم کانال و انتقالات یونی می شوند (شکل ۷-۲۷). از آنجایی که سوکسینیل کولین به صورت مؤثری در سینایس متابوليزه نمىشود، غشا ديلاريزه شده همچنان ديلاريزه باقي میماند و به تحریک بعدی، پاسخ نمیدهد (یعنی در یک وضعیت بلوک دپلاریزان باقی میماند). به علاوه، از آنجایی که جفتهای تحریک ـ انقباض، نیازمند دپلاریزاسیون صفحه انتهایی میباشند (دوباره نو شدن ۳) و این تحریکات مکرر لازمه حفظ تونوس عضلاني ميباشد، با مصرف اين داروها، فلج شل بروز مینماید. برخلاف داروهای غیردیلاریزان، بلوک فاز ۱ (دپلاریزان) توسط مهارکنندههای کولین استراز نه تنها معکوس نمىشود بلكه تقويت نيز مىگردد.

مشخصات مربوط به بلوک عصبی ـ عضلانی دپلاریزان، در جدول ۲-۲۷ و شکل ۶-۲۷ خلاصه شده است.

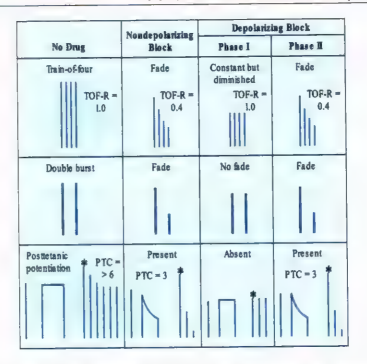
۲. فاز II بلوک (حساسیتزدایی اسی مواجهه طولانی مدت با سوکسینیل کولین، باعث کاهش دپلاریزاسیون ابتدایی صفحه انتهایی شده و غشا رپلاریزه می شود. با وجود چنین رپلاریزاسیونی، غشا دوباره و به سادگی نمی تواند دپلاریزه شود

¹⁻ Single-channel recording

²⁻ Flickering

g 3- Repriming

⁴⁻ Desensitizing



شکل ۶ ۲۷. پاسخهای انقباضی عضله به تحریکات مختلف عصبی که در کنترل شل شدن عضلات اسکلتی مورد استفاده قرار می گیرند. تبغیبرات ایجاد شده توسط یک بلوک کننده غیر دپلاریزان، دپلاریزان و حساسیت زدایی ناشی از سوکسینیل کولین نشان داده شده است. در سمونه چهارگانه (TOF) جهار تحریک 2Hz به کار گرفته شده است. نسبت TOF ، از تقسیم نیروی انقباضی چهارم بر نخستین به دست می آید. در نمونه انقجاری دوگانه آ، تحریک 50Hz و به دنبال آن یک دوره استراحت 700ms و سپس مجدداً همان تحریکات اعمال شده است. در نمونه تقویت پس تنانیک آ، چندین تحریک 50Hz در مدت چند ثانیه و سپس چندین ثانیه استراحت و به دنبال آن مجدداً یک تحریک با سرعت آهسته (مثلاً 0.5Hz) اعمال می شود. شمارش پس تنانیک آ، در واقع تعداد انقباضات مشهود پس تنانیک می باشد (نخستین انقباض پس تنانیک).

جدول ۲۳-۳۲ مقایسه یک نمونه از شلکنندههای عضلانی غیر دپلاریزان (تـوبوکوراریـن) و یک شـلکننده عـضلانی دپلاریزان (سوکسینیل کولین)

ولين	سوكسينيل ك		
فاز ۱۱	فاز 1	روكورينيوم	į
افزایش یافته ۱	أنتاكونيست	اضافهشونده	تجويز توبوكورارين
افزایش یافته ۱	أضافه شونده	أنتاكونيست	تجويز سوكسينيل كولين
أنتاكونيست	افزایش یافته ۱	أنتاكونيست	اثر نثوستيگمين
هيج	فاسيكولاسيون	هيج	اثرات تحریکی اولیه بر عضله اسکلتی
ناپايدار	مداوم۲	ناپایدار (تحلیلرونده)	پاسخ به تحریک تتانیک
بله	خير	بله	فاسيكولاسيون پستتانيك
۲۰ دقیقه ۲۰	۸-۴ دقیقه	۶۰ - ۳۰ دقیقه ۲	سرعت بهبود

١. مشخص نيست كه آيا اين اثرات اضافه شونده است يا سينرژيك (مافوق اضافه شونده)

۲. دامنه کاهش می یابد ولی پاسخ برقرار میماند.

۳. سرعت به دوز دارو و میزان بلوک عصبی _عضلانی، بستگی دارد.

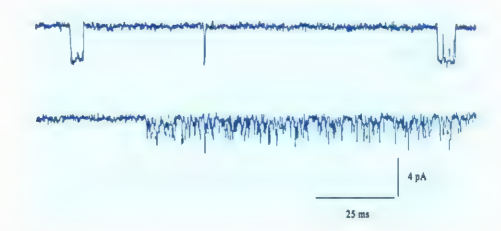
¹⁻ Train of four

³⁻ Double burst

²⁻ TOF Ratio

⁵⁻ Posttetanic count-PTC

⁴⁻ Post tetanic potentiation



شکل ۷ ۲۷. اثر سوکسینیل کولین بر جریانهای گیرنده تک کانالی صفحه انتهایی عضله قورباغه. با استفاده از تکنیک Patch clamp جریان از خلال تک کانال گیرنده AChR، ثبت می شود. بخش بالایی در حضور غلطت پایین سوکسینیل کولین ثبت شده است. انحرافهای به سمت پایین، نشانگر بازشدن کانال و عبور جریان به داخل (دپلاریزاسیون) می باشد. قسمت پایین در حضور غلظت بسیاری بیشتری از سوکسینیل کولین ثبت شده و لرزش مکرر و طولانی مدت کانال را نشان می دهد. لرزش کانال ناشی از باز و بسته شدن مکرر آن یا به عبارت دیگر گرفته شدن کانال توسط دارو می باشد.

چرا که حساسیت آن کاسته شده است ٔ مکانیسم وقوع فاز حساسیتزدایی آشکار نمیباشد ولی یافتههای بسیاری مؤید آن است که احتمالاً، انسداد کانال نقش مهمتری نسبت به فعالیت آگونیستی سوکسینیل کولین بر گیرنده، طی فاز II بلوک عصبی عضلانی ناشی از سوکسینیل کولین اعمال می نماید. صرف نظر از مکانیسم، کانالها به گونهای رفتار میکنند که گویی در وضعیت طولانی مدتی از انسداد قرار دارند (شکل ۶–۲۷). در انتهای فاز II، مشخصات ایس بلوک، بسیار شبیه بلوک داروهای غیردپلاریزان میباشد (بدین معنی که در مواجه با محرکات تانیک، پیچشهای گذرایی روی میدهد) (شکل ۶–۲۷) و به وسیله مهارکنندههای استیل کولین استراز قابل برگشت میباشد.

■ فارماکولوژی بالینی داروهای بلوککننده عصبی ـعضلانی

فلج عضلات اسكلتي

تا پیش از معرفی داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی، شل نمودن مناسب عضلات اسکلتی، تنها از طریق ایجاد سطوحی از بیهوشی با مواد فرار (استنشاقی) ممکن بود که عمق آن برای ایجاد عوارضی چون تضعیف شدید قلبی ـ عروقی و سیستم تنفسی کافی بود. کاربرد کمکی داروهای بلوککننده

عصبی ـ عضلانی، دستیابی به شلشدن مناسب عضلانی جهت پروسههای جراحی را بدون ایجاد عوارض قلبی ـ تنفسی ناشی از بیهوشی عمیق فراهم کرده است.

ارزيابي انتقالات عصبى _عضلاني

2- Single-twitch stimulation

4- Tetanic stimulation

ارزیابی اثرات شلکننده های عضلانی طی جراحی (و بهبود پس از تجویز مهارکننده های کولین استراز) را میسر نموده است. پاسخ حرکتی در قبال طرحهای مختلف تحریک اعصاب محیطی، می تواند طی عمل جراحی در اتاق عمل ضبط شود (شکل ۶۳۷). سه طرح شایع شامل (۱) تحریک تک پیچشی^۲، (۲) تحریک چهارگانه و (۳) تحریک تتانیک میباشد. امروز دو ابزار جدید نیز جهت کنترل انتقالات عصبی ـ عضلانی به کار برده می شود: تحریک انفجاری دوگانه و شمارش پس تتانیک کر تحریک الکتریکی بیش از حد تحریک تک پیچشی، یک تحریک الکتریکی بیش از حد تحریک ایک عصب محیطی و با فرکانس ۱۲۸۰ تا کال ۱۸۲۰ تا حداکثر تأثیر جهت معکوس نمودن به کار گرفته می شوند تا حداکثر تأثیر جهت معکوس نمودن به کار گرفته می شوند تا حداکثر تأثیر

¹⁻ Desensitized

³⁻ Train of four (TOF)

⁵⁻ Double-burst stimulation

²⁻ Double-burst sum

⁶⁻ Posttetanic count

داروها به درستی تخمین زده شود. تحریک TOF شامل چهار تحریک بیش از حد است که با فاصله ۵/۰ ثانیه، (2Hz) وارد می شوند. هر تحریک بیش از حد است که با فاصله ۵/۰ ثانیه، (2Hz) وارد می شوند. هر تحریک TOF باعث ایجاد انقباض عضلانی می شود و نسبت میزان پاسخ پیچش چهارم به پیچش اول با نام نسبت TOF خوانده می شود. طی یک بلوک دپلاریزان، هر چهار پیچش به صورت وابسته به دوز، کاهش می یابند. طی یک بلوک غیردپلاریزان، نسبت TOF کاهش می یابد. (به طور تدریجی از بین می رود) که میزان این کاهش با درجه بلوک تدریجی از بین می رود) که میزان این کاهش با درجه بلوک تحلیل کاهش یافته و نسبت TOF به سمت ۱/۰ میل می کند. جهت برقرارشدن ونتیلاسیون خود به خود باید نسبت TOF به بیش از آن گردد. هر چند بهبود کامل بالینی از یک بلوک غیردپلاریزان، TOF بالاتر از ۹/۰ درنظر گرفته می شود. کاهش غیردپلاریزان، TOF بالاتر از ۹/۰ درنظر گرفته می شود. کاهش سریع تر می نماید.

تحريك تتانيك شامل أزادشدن محركهاي الكتريكي بسيار سریع (۳۰-۱۰۰Hz) در مدت چندین ثانیه می باشد. طی یک بلوک عصبی _ عضلانی غیردپلاریزان (و فاز II بلوک پس از سوکسینیل کولین)، میزان پاسخ پایدار نبوده و به تدریج از پاسخهای پیچشی کاسته می شود. زوال پاسخ پس از تحریک تتانیک به طور طبیعی به عنوان یک واقعه پرهسیناپتیک در نظر گرفته میشود، هر چند میزان این زوال عمدتاً به میزان بلوک عصبی _ عضلانی وابسته است. در یک بلوک پارشیال غیردپلاریزه، به دنبال یک تحریک عصبی تتانیک، پاسخ پیچشی پس تتانیک که از آن به عنوان تسهیل پس تتانیک انتقال عصبی ـ عضلانی یاد می شود، اتفاق می افتد. طی یک بلوک قدرتمند عصبی _ عضلانی، هیچ پاسخی به تحریکات تتانیک یا پس تتانیک روی نمی دهد. هر قدر شدت بلوک کاهش یابد، پاسخ به تحریکات پیچشی پس سیناپسی نمایان تر میشود. زمان ظهور دوباره اولین پاسخ به تحریک TOF ارتباط زیادی با شمارش پس سیناپسی داشته و طول مدت بلوک عصبی ـ عضلانی کامل (بالینی) را نشان میدهد. جهت تعیین شمارش پسسیناپسی ۵ ثانیه از تتانی HZ و به دنبال آن ۳ ثانیه از استراحت و به دنبال آن HZ ۱ پالس برای حدود ۱۰ ثانیه (۱۰ پالس) به کار گرفته می شود. تعداد توتثیچهای عضلانی شمارش شده شرایطی را جهت تخمین عمق انسداد فراهم می کند. برای مثال شمارش پس تتانیک ۲ هیچگونه پاسخ توئیچ را (با TOF) برای مدت ۳۰-۳۰ دقیقه نشان نمیدهد. و شمارش پس تتانیک

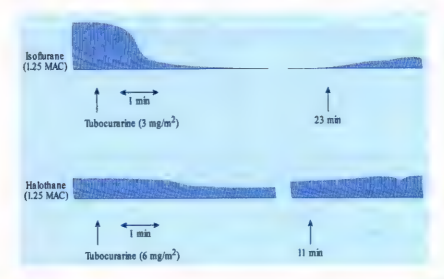
۵ با عدم پاسخ توئیج (با TOF) در مدت زمان ۱۰-۱۵ دقیقه نسبت دارد. شکل ۶-۲۷ بخش یائین).

طرح تحریکات انفجار دوگانه، مدل جدیدتری از تحریکات الکتریکی عصبی است که با هدف ثبت بقایای بلوک عصبی عضلانی، زمانی که امکان ثبت پاسخ تک پیچشی، TOF، یا تحریک تنانیک موجود نباشد، طراحی شده است. در این مدل سه تحریک عصبی با فرکانس ۱۹۰۵ و بهدنبال آن دورهای از استراحت بهمدت ۲۰۰۳، برقرار میگردد و سپس ۲ یا ۳ تحریک دیگر با فرکانس ۱۹۰۵ وارد می شود. ثبت زوال در روش تحریک انفجار دوگانه سادهتر از تحریک TOF می باشد. فقدان تحریک انفجار دوگانه مؤید آن است که از تحاظ زوال در پاسخ تحریک انفجار دوگانه مؤید آن است که از تحاظ بالینی هیچ باقی مانده معناداری از بلوک عصبی عضلانی وجود ندارد.

یک رویکرد کمی تر در ارزیابی عصبی ـ عضلانی، استفاده از acceleromyography جهت سنجش پاسخ برانگیخته (به بیان دیگر حرکت) انگشت شصت طی تحریک TOF عصب اولنار در ناحیه مج میباشد. این ابزار به عنوان یک مزیت در ماشینها و دستگاه هوشبر قرار داده شده و همچنین نمایی گرافیکی بسیار دقیقی از درصد تحریک TOF را در اختیار قرار میدهد.

A.داروهای شلکننده غیردپلاریزان

تحويز وريدى توبوكورارين حين بيهوشي به ميزان ٠/١-٠/٢mg/kg در ابتدا باعث ایجاد ضعف عضلانی و به دنبال أن شلشدن عضلات اسكلتي و عدم برانگيختگي در مقابل تحریک الکتریکی (شکل ۸-۲۷) می شود. به طور کلی، عضلات حجیمتر (مانند شکم، تنه، پارااسپاینوس، دیافراکم) مقاومت بیشتری در برابر بلوک عصبی - عضلانی نشان داده و سریعتر از عضلات کوچکتر (مانند فاشیال، یا، دست) نیز بهبود می یابند. دیافراگم، معمولاً آخرین عضلهای است که دچار فلج میشود. در صورت برقراری تهویه به میزان کافی، هیچ عارضه جانبی در این زمینه روی نخواهد داد. با قطع تجویز داروهای شلکننده عضلانی، بهبود معمولاً به ترتیب معکوس روی می دهد به گونهای که عضله دیافراگم، اولین عضلهای است که عملکرد خود را باز میابد. تأثیر فارماکولوژیک توبوکورارین با دوز ۰/٣mg/kg/IV غالباً ۶۰–۴۵ دقیقه باقی میماند. هر چند با به کارگیری ابزار مونیتور عصبی ـ عضلانی مشخص شده است که بقایای بعضی از اثرات پنهان فلجکننده عضلانی تا بیش از ۱



شکل ۸- ۲۷. بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از توبوکورارین طی بیهوشی با هالوتان و ایزوفلوران در فرد بیمار، توجه کنید که در درجـات یکســان از بیهوشی، ایزوفلوران خیلی بیشتر از هالوتان موجب تقویت بلوک میشود. MAC= حداقل غلظت آلوثولی.

ساعت ادامه می یابند و پیامدهای عوارض احتمالی نظیر آسپیراسیون و کاهش هیپوکسی افزایش می یابد. قدرت و طول اثر سایر داروهای غیردپلاریزان در جدول ۲۷۰ آورده شده است. علاوه بر طول اثر، یکی از مهم ترین خواصی که باعث تمایز شلکنندههای غیردپلاریزان می شود، زمان شروع اثر بلوککنندگی آنهاست. خصوصیتی که نقش مهمی را در تعیین میزان فرصت جهت انجام انتولاسیون نای، دارا می باشد. از جمله داروهای غیردپلاریزان در دسترس، می توان به روکورونیوم، یکی از سریع الاثرترین این داروها (۲۲۰–۶۰ ثانیه) اشاره نمود.

باعث **اثرات قلبی ــ عروقی** معاثر حکومت می آتاکسید

مى انجامد (جدول ١-٢٧)،

وکورونیوم، سیس آتراکوریوم و روکورونیوم، همگی دارای اثرات کم یا ناچیز قلبی ـ عروقیمی باشند. سایر داروهای شل کننده عضلانی غیردیلاریزان (یان کورونیوم، آتراکوریوم، میواکوریوم) با گیرندههای اتونوم و یا هیستامین عوارض قلبی _ عروقی از خود نشان میدهند (جدول ۳-۲۷). توبرکورارین و تا حد کمتری آتراکوریوم، قادر هستند با رهایی سیستمیک هیستامین، ایجاد ه پیوتانسیون نمایند، این درحالی است که دوزهای بالای توبوکورارین و متوکورین، احتمالاً باعث بلوک گانگلیونی می شوند. مصرف ترکیبات آنتی هیستامین قبل از این داروها، تا حد زیادی تأثيرات كاهش فشارخون را تعديل مينمايد. يان كورنيوم تا حيد متوسطى باعث افزايش ضربان قلب، افزايش خفيف برون ده قلبی بدون تأثیر بر مقاومت عروقی سیستمیک و با کاهش خفیف آن میشود. تاکیکاردی ناشی از پانکورونیوم، عمدتاً ناشی از تأثیر آن بر عصب واک میباشد هر چند مکانیسم ثانویه رهایی نوراپینفرین از انتهای اعصاب آدرنرژیک و بلوک بازجذب نورایی نفرین نیز در این امر دخیل می باشند. اگرچه رهایی

داروهای بلوککننده عصبی عضلانی، کمتر از ۱۰ دقیقه به طول

B. داروهای شلکننده دپلاریزان

پس از تبجویز داخیل وریدی سوکسینیل کولین به میزان / میزان / ۱/۵mg/kg میلام ۱/۵mg/kg فاسیکولاسیون گذرای عضلات قفسه سینه و شکم، طی ۳۰ ثانیه به وقوع میپیونده، هر چند تأثیر ناشی ازداروهای بیهوشی عمومی و تجویز قبلی دوز کم شلکنندههای عضلانی غیردپلاریزان، باعث تخفیف این آثار میشود. هنگامی که فلج عضلانی به سرعت آغاز میشود (۹۰ ثانیه >)، عضلات دست، گردن، و پا به طور اولیه و سپس عضلات تنفسی، شروع به شل شدن می نمایند. به دنبال هیدرولیز سریع سوکسینیل کولین به وسیله کولین استراز موجود در پلاسما و کبد، اثر

جدول ۳-۲۷ جدول ۳-۲۷. اثرات داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی بر سایر بافتها

دارو میں جربوں	اثر برگانگلیون اتونوم	اثر برگیرنده های موسکارینی قلب	تمایل به آزادسازی هیستامین
مشتقات ايزوكو ينولين			
أتراكوريوم	هيج	4.5	خفيف
سيساتراكوريوم	S.A.	ميج	هيچ
توبوكورارين	بلوک ضعیف	Sep.	متوسط
ىشتقات استروئيدى	•		
پانکورونیوم	8: €	بلوک متوسط	هيچ
روکورینوم ¹	A ₁ /S	خفيف	هيج
کورونیوم کورونیوم	هيج		e _s a
ساير داروها			
كالامين	هيج	بلوک شدید	هيج
سوكسيئيل كولين	تحریک	تحریک	خفيف

۱. واکنشهای آلرژیک گزارش شده است.

هیستامین ناشی از بلوککنندههای عصبی ـ عضلانی (مانند آتراکوریوم)، باعث بروز برونکواسپاسم می شود ولی عمده ترین علت برونکواسپاسم پس از القاء بیهوشی، جایگذاری لوله نای می باشد.

تجویز سوکسینیل کولین طی بیهوشی ناشی از هالوتان، ممكن است باعث بروز أريتمي قلبي شود. دارو باعث تحريك گیرندههای اتونوم کولینرژیک، شامل هر دو نوع گیرنده نیکوتینی گانگلیون سمیاتیک و باراسمیاتیک و همچنین گیرندههای موسکارینی قلب (مانند گره سینوسی)، میگردد. تجویز داورهای أنتى كولينرژيك (مانند گليكوپيرولات، أتروپين) باعث كاهش پاسخ یونوتروپیک منفی و کرونوتروپیک ناشی از سوکسینیل کولین میگردد. طی تجویز دوزهای بالای سوکسینیل کولین، ممکن است اثرات یونوتروپیک مثبت و کرونوتروپیک، مشاهده شود. از سوی دیگر، به طور مکرر، مواردی از برادی کاردی به دنبال تجویز دوز دوم سوکسینیل کولین (در صورتی که کمتر از ۵ دقیقه بعد از دوز اولیه تجویز شود)، مشاهده شده است. با کمک داروهایی چون تیوینتال، آتروپین، داروهای بلوککننده گانگلیونی و حتى تجويز دوز پايين شلكنندههاي عضلاني غير دپلاريزان (مانند روکورونیوم)، می توان از ایجاد برادی کاردی گذرا پیشگیری نمود. اثرات مستقیم میوکاردیال، افزایش تحریک موسکارینی و تحریکات گانگلیونی در ایجاد چنین برادی کاردی سیهیم مے ریاشند،

ساير عوارض جانبى بلوک دپلاريزان

A. هيپركالمي

بیماران دچار سوختگی، آسیب عصبی و یا بیماریهای عصبی و عضلانی، و ضربات مغز در سایر انواع تروما ممکن است دچار تکثیر گیرندههای استیل کولین پرهجانکشنال شوند در طول تجویز سوکسینیل کولین، پتاسیم رهاشده از عضلات، احتمالاً به واسطه فاسیکولاسیون، افزایش مییابد. در صورتی که تکثیر گیرندههای اکستراجانکشنال به اندازه کافی باشد، پتاسیم ترشح شده ممکن است سبب ایست قلبی شود. زمان دقیق تکثیر گیرندهها ناشناخته است. بنابراین بهتر است که از تجویز صوکسینیل کولین در این افراد اجتناب شود.

B. افزایش فشار داخل کره چشم

تجویز سوکسینیل کولین، ممکن است باعث شروع سریع افزایش فشار کره چشم (<۶۰ ثانیه) شود. این اثر طی ۲ تا ۴ دقیقه به اوج رسیده و بعد از ۵ دقیقه کاهش می بابد. مکانیسم آن انقباضات تونیک میوفیبریلها یا اتساع گذرای عروق خونی کوروئیدال چشمی می باشد. با وجود افزایش فشار داخل چشمی، مصرف سوکسینیل کولین جهت جراحیهای چشمی کنترااندیکه نمی باشد. مگر آن که در اثر تروما، اتاقک قدامی چشم (کره چشم) در اثر تروما از هم گسیخته شده باشد.

C. افزایش فشار داخل معده

فاسیکولاسیونهای ناشی از سوکسینیل کولین در افراد عضلانی، باعث افزایش فشار داخل معده به میزان ۵-۴۰CmH₂O شده و خطر ایجاد رگورژیتاسیون و آسپیراسیون محتویات معده را افزایش میدهد. وقوع چنین عارضهای در بیماران دچار تأخیر تخلیه معده (به عنوان مثال بیماران دیابتی)، آسیبهای ناشی از تروما (مانند یک حالت اورژانسی)، اختلال عملکرد مری و چاقیهای مرضی، محتمل تر میباشد.

D. دردهای عضلانی

میالژی، یکی از شایعترین شکایت پس از عمل جراهی در بیماران بسیار عضلانی و کسانی که دوزهای بالای (بیشتر از ۱/amg/kg) سوکسینیل کولین را دریافت داشتهاند، می باشد. تعیین میزان دقیق بروز میالژی ناشی از فاسیکولاسیون عضلانی، دشوار میباشد چرا که فاکتورهای مخدوش کنندهای چون روشی بیهوشی، نوع عمل و وضعیت بدن حین جراحی در این زمینه تأثیرگذار میباشند. با این وجود میزان بروز میالژی از کمتر از ۱٪ تا ۲۰٪ تخمین زده می شود. این عارضه به میزان بیشتری در بیماران، پس از جراحیهای سرپایی روی میدهد تا بیماران بستری شده در بیمارستان. به نظر میرسد، پیدایش درد، ثانویه به انقباضات ناهماهنگ فیبرهای عضلانی مجاور قبل از آغاز فلج روی دهد. با این وجود و با در نظر گرفتن فاکتورهای مخدوش كننده، هنوز دقيقاً مشخص نمى باشد كه أيا بروز دردهای عضلانی پس از مصرف سوکسینیل کولین بالاتر از زمانی است که از داروهای شلکننده عضلاتی غیردپلاریزان استفاده می شود یا خیر.

تداخلات با سایر داروها

A. داروهای بیهوشی

داروهای بی هوشی استنشاقی، به گونهای وابسته به دوز، اثرات بلوک عصبی ـ عضلانی ناشی از شلکنندههای عضلانی غیر دپلاریزان را تقویت می نمایند. از میان داروهای بیهوشی عمومی که مورد مطالعه قرار گرفته است، داروهای بیهوشی استنشاقی به ترتیب زیر، اثرات شلکنندگی عضلات را افزایش می دهند: ایزوفلوران (حداکثر)، سووفلوران انفلوران، انفلوران و هالوتان اکسید نیترو (حداقل) (شکل ۸-۲۷). از مهمترین عواملی که در تداخلات فوق تأثیر دارند می توان به موارد زیر اشاره نمود: (۱) سرکوب سیستم عصبی در مکانهای پروگزیمال اتصال عصب به عضله (به بیان دیگر دستگاه اعصاب مرکزی)؛ (۲) افزایش جریان

خون عضلات (افزایش اتساع عروقی ناشی از داروهای یهوشیدهنده استنشاقی) که باعث میشود میزان بیشتری از داروی شلکننده به ناحیه اتصال عصبی ـ عضلانی برسد؛ و (۳) کاهش حساسیت غشا نسبت به دپولاریزاسیون قبل از ناحیه اتصال.

یک تداخل نادر سوکسینیل کولین و هوشبرهای استنشاقی، منجر به بروز سندرم هیپرترمی بدخیم می شود. وضعیتی که باعث رهاسازی غیرطبیعی کلسیم از ذخایر خود در عضلات اسکلتی می گردد. این عارضه با تجویز دانتروان تحت درمان قرار می گیرد و در ادامه مطالب مربوط به داروهای اسپاسمولیتیک و همچنین در فصل ۱۶، مورد بحث قرار می گیرد.

B. أنتىبيوتيكها

گزارشات فراوانی مبنی بر تأثیر افزاینده آنتیبیوتیکها (مانند آمینوگلیکوزیدها) بر بلوک عصبی ـ عضلانی وجود دارد. بسیاری از این آنتیبیوتیکها باعث کاهش رهاسازی استیل کولین (مشابه حالتی که با مصرف منیزیوم روی میدهد) میشوند. به نظر میرسد، مکانیسم چنین اثراتی، بلوک کانالهای کلسیمی ویژه از نوع ۳ در انتهای اعصاب حرکتی باشد.

C. داروهای بی حسی موضعی و داروهای ضد اریتمی دورهای کم داروهای بی حسی موضعی با تأثیرات عصبی بر ناحیه پیش اتصالی می توانند باعث کاهش تقویت پس تتانیک شوند. دورهای بالاتر این داروها باعث بلوک انتقالات عصبی ـ عضلانی می شود. دورهای بالاتر داروهای بی حسی موضعی، با بلوک کانالهای یونی گیرندههای نیکوتینی، انقباضات عضلانی ناشی از استیل کولین را مهار می کند. در عمل، با مصرف داروهای ضد آریتمی بلوک کننده کانالهای سدیمی مثل کینیدین، اثرات آریتمی دیده می شود ولی دورهای معمول این داروها که جهت آریتمیها مصرف می شود، تظاهرات بالینی خاصی به وجود نمی آورند و یا این تظاهرات بسیار جزئی می باشد. غلظتهای بالاتر بویی واکائین آ، مستقل از مصرف همزمان داروهای بالاتر بویی واکائین آ، مستقل از مصرف همزمان داروهای شلکننده با بروز آریتمیهای قلبی همراه بوده است.

D. سایر داروهای بلوک کننده عصبی ـ عضلانی

تجویز دوزهای کم از بلوککنندههای غیردپلاریزان قادر به خنثی کردن آثار دپلاریزاسیون سوکسینیل کولین در صفحه انتهایی می باشد. جهت جلوگیری از فاسیکولاسیون ناشی از

تجویز سوکسینیل کولین، مقادیر کمی از یک داروی بلوککننده غیردپلاریزان، (مانند d ـ توبوکورارین ۲mg به صورت IV یا پان کورونیوم IV ۱/۵mg) پیش از تجویز سوکسینیل کولین، توصیه می گردد. اگر چه این رویکرد باعث کاهش فاسیکو لاسیون و میالژیهای بعد از اعمال جراحی در بیماران میشود ولی در عین حال میزان دوز مورد نیاز جهت بروز آثار شل کنندگی عضلانی سوکسینیل کولین را، ۹۰-۵۰ درصد افزایش داده و در بیماران هوشیار باعث ایجاد احساس ضعف و رخوت میگردد. به همین دلیل امروزه پره ـ کوراریزاسیون قبل از تجویز سوکسینیل کولین جای چندانی در اقدامات بالینی ندارد.

تأثیر بیماری و سن بر پاسخهای عصبي _عضلاني

بسیاری از بیماریها قادر به افزایش یا کاهش اثرات بلوککنندگی عصبی ـ عضلانی ناشی از شلکنندههای عضلانی غیردپلاریزان می باشند. میاستنی گراویس باعث تشدید بلوک ناشی از این داروها، می شود. کاهش کلیرانس کبدی و کلیوی دارو در سنین بالا، باعث طولانى شدن مدت اثر داروهاى شلكننده غیردیلاریزان می گردد. به همین دلیل میزان دوز تجویزی داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی در بیماران مسن (بالای ۷۰ سال) باید کاهش یابد.

در مقابل، بیماران دچار سوختگیهای شدید و بیماران دچار بیماریهای نورون محرکه فوقانی، نسبت به داروهای شلکننده عضلاني، مقاومت از خود نشان ميدهند. علت اين كاهش حساسیت، احتمالاً تکثیر گیرندههای خارج محل اتصال میباشد که باعث افزایش دوز مورد نیاز داروهای شلکننده غیردپلاریزان جهت بلوک تعداد مناسبی از این گیرندهها می گردد.

بهبود أثار داروهاي بلوككننده عصبي عضلاني غيرديلاريزان

داروهای مهارکننده کولین استراز قادر هستند به گونهای مؤثر با بلوک عصبی _ عضلانی ناشی از داروهای غیر دپلاریزان مقابله نمایند. فارماکولوژی عمومی این داروها در فصل ۷ مورد بحث قرار گرفته است. نئوستیگمین و پیریدوستیگمین ، عمدتاً با مهار استیل کولین استراز و افزایش میزان استیل کولین در صفحه حرکتی انتهایی، با اثرات بلوک عصبی ـ عضلانی داروهای غیر دپلاریزان، مقابله مینمایند. همچنین داروهای مهارکننده کولین استراز، به میزان خفیفی باعث افزایش رهاسازی این ناقل از انتهای اعصاب حرکتی می شوند. در مقابل، ادر فونیوم، تنها یا

مهار فعالیت استیل کولین استراز، بلوک عصبی _عضلانی را مهار مینماید. ادروفونیوم شروع اثر سریعتری دارد اما نسبت به نئوستیگمین قدرت کمتری در خنثی نمودن بلوکهای شدید عصبی عضلانی دارد. چنین تفاوتی در میزان بهبود از 'بلوک باقیمانده"، بلوک عصبی ـ عضلانی که پس از اتمام جراحی و بازگشت بیمار به اتاق بستری همچنان پایدار باقی میماند، اهمیت می یابد. ممکن است هیپوونتیلاسیون ناشی از بلوک باقیمانده روی دهد که گاه ممکن است در بیمارانی که به آنها طی دوره بهبود سریع، داروهای تضعیفکننده دستگاه اعتصاب مرکزی تجویز شده، منجر به هییوکسی و یا حتی آینه گردد.

سوگام مادکس یک داروی جدید معکوس کننده اثر داروهای بلوککننده عصب _ عضله است که در اروپا بـه تأیید رسیده است. در حال حاضر در فاز ۳ کارآزمایی بالینی بوده اما جهت مصرف در ایالات متحده أمریکا به تأیید نرسیده است. تأثير آن از اين جهت به تأخير افتاده زيرا سبب اختلالات انعقادي و ازدیاد حساسیت در واکنشهای حساسیتزا می شود. سوگام مادکس یک ۳- سیکلودکسترین با یک ساختار حلقوی بزرگ با ۱۶ گروه هیدروکسیل که به سمت داخل قرار داشته و ۸ گروه کربوکسیل قطبی که به سمت خارج دارد که به صورت قدرتمندی به روکورنیوم در نسبت ۱ به ۱ متصل می شود. با اتصال به روكورونيوم سوگام مادكس سبب كاهش غلظت يالاسمايي روكورنيوم شده و سبب انتشار و برگشت روكورونيوم از محل عصب _ عضله به جريان خون ميشوند. سوگام مادكس همجنين مى تواند به مسدودكننده هاى عصب _ عضله استروئيدى نظير روكورونيوم و پانكورونيوم، اما با قدرت كمتر، متصل شده و آنها را خنثی کند.

کارآزماییهای بالینی ایمنی و کارآیی سوگام مادکس را از محدوده ۰/۵ تا ۱۶ میلیگرم بر کیلوگرم تعیین نمودهاند. این کارآزمایی تفاوتی بین شیوع عوارض جانبی در بین گرومهای دریافت کننده پلاسبو (کنترل منفی) و نئوستیگمین و یا سوگام مادکس نشان ندادند. به طور معمول ۳ محدود دوز: ۲ میلی گرم بر کیلوگرم جهت معکوس کردن بلوک عصبی _عضلانی سطحی، ۴ میلیگرم بر کیلوگرم جهت معکوس کردن بلوک عصب _ عضله عمیق و ۱ میلی گرم بر کیلوگرم جهت خنثی کردن بلوک عصب ـ عضله متوسط ناشي از روكورونيوم تجويز مي شود. كمپلكس سوگام مادکس و روکورونیوم بهطور تیپیک و تغییرنیافته ظرف ۲۴ ساعت در ادرار در فرد با کلیه سالم دفع میشود. به هر حال در

²⁻ Pyridostigmine

³⁻ Residual block

⁴⁻ Sugammadex

I - Neostigmine

فرد مبتلا به کلیه غیرطبیعی ممکن است این زمان طولانی تر شود. به علت تشکیل کمپلکس قدرتمند با روکورونیوم هیچ علائمی از برگشت بلوک عصب عضله ظرف مدت ۴۸ ساعت در بیماران مشاهده شده است.

کاربردهای داروهای بلوککننده عصبی معضلانی A. شلکردن عضلات جهت جراحی

یکی از مهم ترین کاربردهای داروهای بلوککننده عصبی – عضلانی، تسهیل جراحیهای داخلی میباشد. این امر به ویژه در اعمال جراحی داخل شکمی و داخل قفسه سینه، از اهمیت شایانی برخوردار است.

B. انتوباسیون نای

بلوککنندههای عصبی ـ عضلانی با شل نمودن عضلات حلق و حنجره باعث تسهیل لارنگوسکوپی و جایگذاری لوله تراکنال می شوند. لوله گذاری نای، برقراری یک راه هوایی مناسب را امکانپذیر نموده و خطر آسپیراسیون ریوی حین بیهوشی عمومی را کاهش میدهد.

.C كنترل ونتيلاسيون

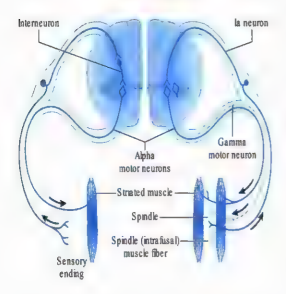
در بیماران به شدت بیماری که دچار اختلال تهویهای به علل گوناگون میباشند (مانند برونکواسپاسم شدید، پنومونی، بیماریهای انسدادی ریوی)، کنترل ونتیلاسیون جهت برقراری جریان دم و بازدم و پیشگیری از آتلکتازی، ضروری میباشد. در ICU، داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی با هدف کاهش مقاومت دیواره قفسه سینه (به بیان دیگر بهبود ظرفیت توراسیک) کاهش مصرف اکسیژن و افزایش همسانسازی با ونتیلاتور به شکل وسیعی تجویز میگردد.

D. درمان تشنج

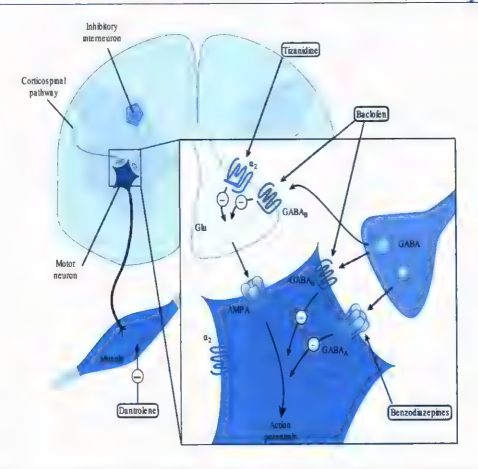
داروهای بلوک کننده عصبی ـ عضلانی (یعنی سوکسینیل کولین)، بعضاً جهت کاهش تظاهرات (حرکتی) محیطی تشنجهای استاتوس اپیلپتیکوس یا مسمومیتهای ناشی از داروهای بی حسی موضعی مورد استفاده قرار میگیرند. اگر چه چنین رویکردی در حذف تظاهرات عضلانی صرع، مفید می باشد ولی هیچ اثری بر فرآیند مرکزی ندارد، چرا که داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی قادر به عبور از سد خونی ـ مغزی نمی باشند.

■ داروهای اسپاسمولیتیک

اسپاستیسیتی، به صورت افزایش رفلکسهای کششی تونیک و اسپاسمهای عضلات خمکننده (به بیان دیگر، افزایش تون پایه عضلانی) به همراه ضعف عضلانی، تعریف میشود. این پدیده اغلب با أسيب نخاعي، فلج مغزى، مالتيپل اسكلروزيس (MS) و سکتههای مغزی همراه است. این حالات همان طور که عضلات اسکلتی را درگیر می سازند باعث اختلال عملکرد روده و مثانه نیز مے شوند ہے نظر نے میرسد، مکانیسم زمینہ ای چنین اسپاستیسیتی بالینی، صرفاً اختلال در قوس رفلکس کششی باشد، بلکه اختلال مراکز بالاتر موجود در دستگاه اعصاب مرکزی (به بیان دیگر اختلال نورون محرکه فوقانی) همراه با آسیب مسيرهاي نـزولي مـوجود در طناب نخاعي باعث افزايش تحریک پذیری نورون های حرکتی آلفا موجود در نخاع می شود. درمانهای فارماکولوژیک ممکن است با تعدیل قوس رفلکس کششی یا تأثیر مستقیم بر عضلات اسکلتی (به بیان دیگر جفتهای تحریک انقباضی)، باعث بهبود بعضی از علائم اسپاستیسیتی شوند. بعضی از مهم ترین ترکیبات دخیل در چنین فرآیندی در شکل ۹-۲۷ آورده شدهاند.



شکل ۹-۲۷، شمایی از ساختارهای دخیل در قوس رفلکسی کششی (نیمه سمت راست). بیانگر تداخل فیبرهای اکسترفیوژال (عضلات استریاتد) با نورونهای حرکتی آلفا و فیبرهای اینترافیوژال (در عضلات نخاعی) با نورونهای حرکتی گاما است. نیمه چپ دیاگرام نشانگر رفلکس مهاری کمان است که شامل نورونهای بینابینی مهاری است.



شکل ۲۰-۲۷۰ مکانهای فرضی اثرات ضد اسپاسم تیزانیدین (α₂) بنزودیازپینها (GABA_A) و باکلوفن (GABA_B)، در طناب نخاعی. تیزانیدین احتمالاً دارای اثرات مهاری پس سیناپسی نیز میباشد. دانـترولن بـر شبکههای سـارکوپلاسمیک عـضلات اسکـلتی، اثـر مینماید. Glu= نـورون گلوتامینرژیک.

داروهای موثر بر قوس رفاکس، احتمالاً با تعدیل سیناپسهای تحریکی یا مهاری، اثرات خود را اعمال مینمایند (فصل ۲۱ را ببینید)، بنابراین جهت کاهش رفلکس کشش بیش از حد، مطلوب آن است که فعالیت فیبرهای ها که نورونهای حرکتی اولیه را تحریک مینمایند، کاهش یافته و یا فعالیت نـورونهای واسطهای میهاری افرایش داده شـود. چنین نـورونهای با جزئیات بیشتر در شکل ۲۰-۲۷ نشان داده شده است.

انواع مختلفی از ترکیبات فارماکولوژیک به عنوان تضعیفکنندههای قوس رفلکسی پلیسیناپتیک نخاعی شرح داده شدهاند (مانند باربیتوراتها [فنوباربیتال]، و اترهای گلیسرول

[مفنسین ۱] که جهت درمان وضعیتهای افزایش تونوسیته عضلانی به کار گرفته می شوند. هر چند، همان طور که در شکل ۱-۲۷ نشان داده شده است، تضعیف غیراختصاصی سیناپسهای دخیل در قوس کششی، فعالیت مهاری گابائرژیک مطلوب را نیز همچون انتقالات گلوتامینرژیک تحریکی کاهش میدهند. داروهایی که در حال حاضر در دسترس میباشند، می در بهبود حرکتی فرد، دارا هستند (به عنوان مثال، حرکت و کمی در بهبود حرکتی فرد، دارا هستند (به عنوان مثال، حرکت و بازگشت به کار).

ديازيام

همان طور که در فصل ۲۲ شرح داده شده است، بنزودیازپینها قادر هستند عملکرد GABA را در دستگاه اعصاب مرکزی، تسهیل نمایند. دیازپام ایر سیناپسهای GABA تأثیر میگذارد و تأثیر آن در کاهش اسپاستیسیته حداقل تا حدودی با واسطه طناب نخاعی روی می دهد، لذا در بیمارانی که تحت آسیبهای عرضی نخاعی آ قرار گرفتهاند، مفید می باشد. اگرچه، دیازپام در بیماران دچار اسپاسم عضلانی با هر منشأ (از جمله تروماهای موضعی عضلات) مورد مصرف قرار میگیرد ولی در دوزهای مورد نیاز جهت کاهش تونوسیته عضلانی، باعث آرام بخشی نیز می گردد. دوز آغازین آن ۴mg/dL است که به تدریج تا میزان می عنوان اسپاسمولیتیک مورد استفاده قرار گرفتهاند (مانند به عنوان اسپاسمولیتیک مورد استفاده قرار گرفتهاند (مانند میدازولام)، ولی تجارب بالینی با آنها محدود می باشد.

باكلوفن"

باکلوفن (\mathbf{P} -کلروفنیل گابا \mathbf{P})، به عنوان یک داروی مقلد GABA و قابل مصرف از طریق خوراکی، طراحی شده است و یک آگونیست گیرندههای GABA_B میباشد. فعال شدن این گیرندهها احتمالاً باعث افزایش هدایت یون \mathbf{K} و ایجاد هیپرپلاریزاسیون یا سه مکانیسم میشود: (۱) بستن کانالهای پیشسیناپسی کلسیم؛ (\mathbf{Y}) افزایش هدایت \mathbf{K} پسسیناپسی؛ (\mathbf{Y}) مهار اینفلکس کانالهای کلسیمی دندریتیک (شکلهای \mathbf{Y} و \mathbf{Y} و \mathbf{Y} و \mathbf{Y} و \mathbf{Y} و \mathbf{Y} و \mathbf{Y} و اسپاستی دیپرپلاریزا و میزان درد بیماران دچار اسپاستیسیتی میکاهد. مکانیسم احتمالی آن احتمالاً مهار رهاسازی ماده \mathbf{Y} (نوروکینین \mathbf{Y}) در طناب نخاعی میباشد.

Baclofen

باکلوفن حداقل به اندازه دیازپام در کاهش اسپاستیسیتی مؤثر است و اثرات آرامبخشی آن نیز کمتر است. در مجموع، باکلوفن نیروی عضلانی را به اندازه دانتروان کاهش نمیدهد. باکلوفن به دنبال تجویز خوراکی به سرعت و به طور کامل جذب شده و نیمه عمر پلاسمایی آن ۴-۳ ساعت میباشد. دوز آغازین آن ۴-۳ ساعت میباشد. دوز آغازین آن ۱۵ میلیگرم و دو بار در روز میباشد که در صورت تحمل، تا

جانبی این دارو می توان به خواب آلودگی اشاره نمود، هر چند با مصرف طولانی مدت دارو، نسبت به اثرات آرام بخشی آن، تحمل ایجاد می شود. در بعضی از بیماران دچار صرع، مصرف این دارو، باعث افزایش فعالیتهای تشنجی شده است. بنابراین قطع دارو باید به صورت تدریجی صورت پذیرد. در طول دوران حامگلی باکلوفن را بایستی با احتیاط مصرف نمود اگرچه از اثرات مستقیم باکلوفن به اختلالات جنینی و مالفورماسیون جنینی گزارشی وجود ندارد. اما دوزهای بالا سبب کلسیفیکاسیون جناغی و اومفالوسل می شود.

مطالعات مختلف، مؤید آن است که تجویز باکلوفن از طریق اینتراتکال، قادر به کنترل اسپاستیسیتی شدید و دردهای عضلانی میباشد که به درمانهای دارویی با سایر روشهای تجویز پاسخ نشان ندادهاند. به علت خروج بسیار کم باکلوفن از طناب نخاعی، علائم محیطی بسیار کم و نادر میباشد. بنابراین غلظتهای بالاتر دارو در سیستم عصبی مرکزی، قابل تحمل میباشد. تحمل نسبت به اثرات دارو طی چندین ماه پس از درمان روی میدهد، ولی جهت پابرجاماندن اثرات مفید دارو، میتوان دور دارو را افزایش داد. اگر چه یکی از دشواریهای این بروز سندرم قطع مصرف حاد به دنبال قطع درمان میباشد، ولی بروز سندرم قطع مصرف حاد به دنبال قطع درمان میباشد، ولی مبتلا به اختلالات اسپاستیک شدید را بهبود میبخشد. این تحمل در سالهای اخیر به تأیید نرسیده است و کاهش پاسخ ممکن است به علت اختلال در عملکرد کاتتر باشد.

تجویز باکلوفن خوراکی در وضعیتهای پزشکی متعددی از جمله دردهای سرکش ناحیهٔ پشت سندرم شخص سفت، نورالژی تریژمینال، سردرد خوشهای، سکه سکه سرکش اختلالات تیک، بیماری ریفلاکس معدهای و رودهای و اشتیاق برای الکل و کوکائین مورد مطالعه قرار گرفته است.

تيزانيدين

همان طور که در فصل ۱۱، اشاره شد، آلفا-۲ آگونیستهایی چون کلونیدین و سایر ترکیبات ایمیدازول اثرات متنوعی بر دستگاه اعصاب مرکزی دارا میباشند که به خوبی شناخته نشده است. از جمله این اثرات میتوان به توانایی این ترکیبات در کاهش اسپاسمهای عضلانی اشاره نمود. تیزانیدین ۵ دارای اثرات

²⁻ Cord transectio

⁴⁻ P-chlorophenyl-GABA

³⁻ Baclofen5- Tizanıdine

قابل توجه آگونیستی آدرنـرژیک a_2 میباشد و قـادر است در دوزهایی که اثرات قلبی a_2 عروقی کمتری نسبت به کلونیدین و دکسمدوتومیدین دارد، اسپاستیسیتی را کاهش دهد. تیزانیدین از لحاظ قدرت اثرات کاهش فشارخون تقریباً $\frac{1}{10}$ تا $\frac{1}{10}$ کلونیدین میباشد. مطالعات انسانی و حیوانی انجام شده، مؤید آن است که تیزانیدین مهار پیش سیناپسی و پس سیناپی را در طناب نخاعی تقویت مینماید. این دارو همچنین انتقال درد در شـاخ خـلفی نخاعی را نیز مهار میکند. اثرات تیزانیدین به واسطه باز گرداندن سرکوب مهاری نورونهای بینابینی گروه II نخاعی، و بدون القاء هیچگونه تغییری در خصوصیات ذاتی عضلات، میباشد.

براساس کارآزماییهای بالینی انجام شده با دوزهای خوراکی تیزانیدین، تأثیر این دارو در کاهش اسپاسم عضلانی با داروهایی چون دیازپام، باکلوفن و دانتروان قابل مقایسه میباشد. تیزانیدین ضعف عضلانی بسیار خفیفی ایجاد میکند. اما دارای طیف وسیعی از عوارض شامل خوابآلودگی، کاهش فشارخون، سرگیجه، خشکی دهان، سمیت کبدی و آستنی میباشد. خواب آلودگی ناشی از این دارو را میتوان با مصرف آن در شبها کنترل کرد. تیزانیدین فارماکوکینتیک خطی داشته و دوزاژ مورد نیاز در میان بیماران مختلف متفاوت است دوزاژ بایستی در بیماران مبتلا به نارسایی کبدی و کلیوی تعدیل شود. تیزانیدین در تداخل دارو ـ دارو دخالت دارد. سطح پلاسمایی در پاسخ به مهار دارو ـ دارو دخالت دارد. سطح پلاسمایی در پاسخ به مهار میکند. این آنزیم مسئول تبدیل کلسترول به پرگنولونون است. علاوه بر تأثیرگذاری آن در شرایط اسپاستیک، تیزانیدین در کنترل میگرن نیز مؤثر میباشد.

سایر داروهای اسپاسمولیتیک عملکننده مرکزی

گاباپنتین آیک داروی ضدصرع میباشد (رجوع به فصل ۲۳)، که در مطالعات بسیاری که بر بیماران مبتلا به MS انجام شده است، اثرات قابل توجه اسپاسمولیتیک از خود نشان داده است. پرهگابالین آاز آنائوگهای جدیدتر گاباپنتین است که اثرات مفید آن در تسکین اختلالات دردناک که اسپاسمهای عضلانی در آن نقش دارند، به اثبات رسیده است. مطالعات اولیه انجام شده مؤید اثرات اسپاسمولیتیک پروگابید آو گلیسین آنیز میباشد که دارای پروگابید، آگونیست مطالعات هروگابید، آگونیست مطالعات درگیر میباشد که دارای متابولیتهای فعالی از جمله GABA میباشد. گلیسین، دیگر متابولیتهای فعالی از جمله GABA میباشد. گلیسین، دیگر متابولیتهای فعالی از جمله GABA میباشد. گلیسین، دیگر ناقل اسید آمینه مهاری میباشد (فصل ۲۱ را ببینید). به نظر

میرسد تجویز خوراکی آن نیز از نظر فارماکولوژیک فعال باشد و همچنین این ترکیب، به سادگی از سد خونی ـ مفزی عبور نماید. ایدروسیلامید و ریلوزول ، داروهای جدیدتری هستند که در درمان اسکلروز جانبی آمیوتروفیک مفید میباشند و به نظر میرسد احتمالاً با مهار انتقالات گلوتاماترژیک در دستگاه اعصاب مرکزی، دارای اثرات کاهنده اسپاسم باشند.

دانترولن

دانترولن از مشتقات هیدانتوئین و مشابه فنی توئین می باشد که دارای خاصیت منحصر به فرد اسپاسمولیتیک می باشد. برخلاف داروهایی که بر دستگاه اعصاب مرکزی اثر می نمایند، دانترولن با تداخل در جفت شدن تحریک ـ انقباض رشته های عضلانی، نیروی عضلات اسکلتی را کاهش می دهد. یک پاسخ انقباض طبیعی شامل رهاسازی کلسیم از ذخایر مربوط در شبکه سارکوپلاسمی می باشد (شکلهای ۱۳–۱۳ و ۱۰–۲۷ را ببینید) و این کلسیم باعث واکنش متقابل ایجادکننده کشش اکتین و میوزین می گردد. کلسیم، از طریق کانالهای کلسیم که کانال این نام گذاری بدان علمت است که آلکالوئید گیاهی ریانودین در گیرنده ریانودین ۱ نام دارد، از شبکه سارکوپلاسمی آزاد می شود. ترکیب پروتئین کانال گیرنده موجود می باشد. در مورد کانالهای ترکیب پروتئین کانال گیرنده موجود می باشد. در مورد کانالهای می شود.

دانترولن با اتصال به RyR کانالهای کلسیمی شبکه سارکوپلاسمیک و بلوک وضعیت باز کانال، با رهاسازی کلسیم تداخل مینماید. واحدهای حرکتی که سریعتر منقبض میشوند، نسبت به واحدهایی که آهسته پاسخ میدهند، حساس تر میباشند. اثرات انقباضی عضلات قلبی و عضلات صاف به

^{1 -} Asthenia

²⁻ Gabapentin

³⁻ Pregabalin

⁴⁻ Progabide

⁵⁻ Glycine

⁶⁻ Idrocılamide

⁷⁻ Riluzole

⁸⁻ Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)

⁹⁻ Dantrolene

¹⁰⁻ Ryanodine receptor (RyR) channel

میزان بسیار خفیفی تحت تأثیر دانترولن قرار میگیردچرا که شبکه سارکوپلاسمیک در این نوع عضلات، حاوی کانالهای RYR متفاوتي (RyR2) مي باشد.

دوز شروع درمان با دانترولن معمولاً ۲۵mg روزانه و به صورت تک دوز میباشد که حداکثر تا ۱۰۰mg و چهار بار در روز افزایش می یابد. تنها حدود یک سوم دوز خوراکی دانترولن جذب می شود و نیمه عمر حذف دارو، حدوداً ۸ ساعت می باشد. از عوارض عمده دانتروان مى توان به ضعف ژنـراليـزه عـضلاني، آرام بخشی و به ندرت هپاتیت اشاره نمود.

کاربرد ویژه دانتروان در درمان هیپرترمی بدخیم، یک اختلال نادر ارثی است که ممکن است با انواعی از محرکها از جـمله داروهـای بیهوشکننده عـمومی (مانند هـوشبرهای استنشاقی) و داروهای بلوککننده عصبی ـ عضلانی (مانند سوكسينيل كولين؛ همچنين فصل ۱۶ را ببينيد) شعلمور گردد. بیمارانی که در معرض چنین خطری قرار دارند، دارای تغییراتژنتیکی در رهاسازی +Ca2 القا شده با واسطه +Ca2 از طریق کانالهای RyR1 یا نقص در توانایی شبکه سارکوپلاسمی در بستهبندی کلسیم با واسطه ناقلین +Ca²⁺ می باشند (شکل - ۱-۲۷). بسیاری از موتاسیونها که با چنین خطراتی همراهی دارند، شرح داده شدهاند. پس از تنجویز یک دوزداروی تحریک کننده، کلسیم به طور ناگهانی و به صورت طولانی مدت از شبکه سارکوپلاسمی رها شده و باعث انقباض گسترده عضلات، تولید اسید لاکتیک و افزایش دمای بدن می شود. درمان سریع جهت مهار اسیدوز، کاهش دمای بدن و کاهش رهاسازی کلسیم، ضروری است. جهت کاهش رهاسازی کلسیم، می توان از تجویز دانترولن داخل وریدی که با دوز ۱mg/kg داخل وریدی آغاز میشود، بهره گرفت. در صورت نیاز می توان دوز دانترولن را تکرار و تا حداکثر ۱۰mg/kg افزایش داد.

توكسين بوتولينوم

کاربرد درمانی توکسین بوتولونیوم (BoNT) برای اهداف پزشکی و اسپاسم عضلات حاد در فصل ۶ اشاره شده است. این نوروتوکسین سبب اختلال نورونی شیمیایی و فلج موضعی، در هنگام تزریق به عضلات، میشود. هفت توکسین ایمونولوژیک زيرواحدهای هومولوگی دارند. پلیپېتيد زنجيره سبک BoNT فعالیت کمی دارد تا اینکه به زنجیره سنگین (۱۰۰KDa) و زنجیره سبک (۵۰KDa) تبدیل می شود. زنجیره سبک، پروتثاز وابسته به روی، رها شدن استیل کولین را با اتصال به وزیکول و

ازطريق تقسيم SNAP-25* مهار مي كند (BoNT-E, BoNT-A) یا سیناپتوبروین ۲- (BoNT-F, BoNT-D, BoNT-B).

تزريق موضعي به صورت توكسين بوتولونيوم در درمان كوتاه مدت (۱ تا ۳ ماه به ازای هر درمان) چروکهای ناشی از چشم و دهان استفاده میشود. تزریق موضعی سم بوتولونیوم همچنین درمان مفیدی برای اختلال اسپاستیک جنرالیزه کاربرد دارد. (برای مثال فلج مغزی). اغلب مطالعات بالینی نشان میدهند که تجویز در یک یا دو اندام می تواند پایداری درمانی را برای هفت ها یا ماهها فراهم کند نسبت به زمانی که به صورت دور منفرد تجویز میشود. BoNT جایگزین داروهای آنتیکولینرژیک در درمان دیستونی شده است. اخیراً تأیید FDA در درمان بی اختیاری ادراری ناشی از مثانه پرکار و درمان میگرن رسیده است. اغلب مطالعات چندین فرمولاسیون از BoNT تیپ A را استفاده کردهاند اما تیپ B آن نیز در دسترس است.

عوارض جانبي شامل عفونتهاي دستگاه تنفس، ضعف عضلات، بی اختیاری ادراری، افتادن و درد می باشد. اگرچه عوارض ایمونولوژیک آن امروزه بسیار شدیدتر از قبل است اما مطالعات پیشنهاد میکنند که تزریقات نبایستی در دوزهای کمتر از ۳ ماه یکبار صورت پذیرد. مطالعات جهت بررسی بیخطری تجویزهای مکرر این ماده همچنان در حال اجراست. علاوه بر عوارض یاد شده محدودیتهای اقتصادی و قیمت بالای BoNT نیز مدنظر است. مطالعات آینده در حال اجرا در حال بررسی سروتیپهای دیگر BoNT-C نظیر BoNT-F و BoNT-F هستند تا بتوانند همان اثرات وابسته و عوارض جانبی کمتر را به دست بیاورند.

داروهای مورد استفاده در درمان اسیاسم حاد و موضعي عضلات

داروهای کمتر مطالعه شده بسیاری با فعالیت مرکزی (مانند سیکلوبنز ایرین ٔ، متاکسالون ٔ، متوکاربامول ٔ و ارفنادرین (جهت تسکین اسیاسههای حاد عضلانی ناشی از تروماهای موضعی یا کشیدگیهای عضلانی، مورد استفاده قرار گرفتهاند. يافتهها، مؤيد أن است كه اين داروها اثرات خود را عمدتاً در سطح ساقه مغز اعمال مىنمايند. سيكلوبنزاپرين، را مىتوان به

²⁻ Chlorphenesin 1- Carisoprodol

³⁻ Chlorzoxazone

⁵⁻ Metaxalone 7- Orphenadrine

⁴⁻ Cyclobenzaperine 6- Methocarbamol

عنوان گونه اصلی داروهای این گروه، مورد توجه قرار داد. سیکلوبنزاپرین از نظر ساختاری شباهت زیادی با داروهای ضافسردگی سه حلقهای دارد و همچنین دارای عوارض ضادموسکارینی ملیاشد. ایان دارو در درمان اسپاسمهای عضلانی ناشی از فلج مغزی یا آسیبهای طناب نخاعی بی تأثیر

است. به دلیل عوارض قدرتمند ضدموسکارینی، این دارو ممکن است باعث آرامبخشی بیش از حد، گیجی و توهمات بینایی گردد. دوز مورد نیاز سیکلوبنزاپرین جهت اسپاسمهای عضلانی ناشی از آسیبهای حاد، ۳۰–۳۰ روزانه و در دوزهای خوراکی منقسم می باشد.

ياسخ بطالبه بورد

به دلیل تروما و درد ناشی از آن، به نظر می رسد که تخلیه معده با تأخیر صورت پذیرد. به منظور اجتناب از آسپیراسیون احتمالی ناشی از انتوباسیون، یک دارو شلکننده عضلانی بسیار سریمالاتر بایستی مصرف شود. بنابرایین می توان عملکرد مجاری هوایی را با لوله داخل نایی بهبود بخشید. بنابرایین سوکسینیل کولین داروی انتخابی در این فرد می باشد. علیرغم اثرات جانبی آن، سوکسنیل کولین سریع ترین مکانیسم اثر را در میان تمام شلکنندههای عضلانی موجود دارد. یک جایگزین سوکسینیل کولین مصرف دوزهای زیاد (بیش از ۱/۲mg/kg) از روکورونیوم (شلکننده عضلانی غیردپولاریزان) است. در این دوز روکورونیوم شروع اثر بسیار سریعی داشته که تا حدودی

مشابه سوکسینیل کولین بوده اما دقیقاً مساوی با آن نیست.
هم سوختگی و هم آسیبهای نورولوژیک عامل بیان
گیرندههای استیل کولین در خارج از محل اتصال عصب عضله
میباشد در بیمارانی که به چنین سوختگیهایی مبتلا
میشوند، سوکسینیل کولین میتواند سبب هایپرکالمی
تهدیدکننده حیات شود. اگر چه تجویز دارو بلافاصله پس از
وقوع آسیب نورولوژیک سبب هایپرکالمی خطرناک نمیشود،
اما در بیماران مبتلا به فلج مزمن مصرف آن ممکن است منجر
به هایپرکالمی شود. بنابراین سوکسنیل کولین در بیماران مبتلا
به فلج یکطرفه طول کشیده متع مصرف دارد.

PREPARATIONS AVAILABLE

	1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2		
* DO HOUSE SA CIT OR	BLOCKEST DUNCA	Botulinum toxin type B	Myobloc
Atracurium	Generic	Chrisoprodol	Generic, Soma, Vanadom
Cinetracurium	Generic, Nimbex	Chlorzoxazone	Generic
Pancuronium	Generic	Cyclobenzaprina	Generic, Amrix, Pennid, Heneril
Rocuronium	Generic, Zemuron	Duntsolene	Generic, Duntrium, Revonto
Succinylcholine	Generic, Anactine, Qualicin	Diazepant	Generic, Valium, Diastat
Tabocararine	Generic	Gabapentin	Generic, Neurontin, Gubarone
Vecuronium	Generic, Norcuron	Note: This drug is labeled for a	ac only in epilepsy and postherpetic
REVERSA	LAGENTS	neuralgia.	
Neostigmine	Generis	Metaxalone	Generic, Skelaxin
Edrophonium	Generic	Methocarbumol	Generic, Robuxin
Sugammadex (not available in	Bridion	Orphenadrine	Generic, Norflex, others
the USA)		Riluzole	Generic, Rilutek
ARSCLERLAXAN	TS (SPASMOIATICS)		for use in amyotrophic lateral
Bacloften	Generic, Lioresal, Gablofen	sclerosis.	
Botulinum toxin type A	Botox, Dysport, Xeomin	Tizan id ine	Generic, Zanaflex

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	اثرات	مكائيسم اثر	£ 45, 264
اسپاسمهای مزمن ناشی از فلج متابولیسم کبدی، طول اثر: ۲۳۸۴ ساعت سمیت: فصل مقری، سکته مغزی، آسیبهای ۲۷۴ را بینید.	اسپاسمهای مزمن ناشی از فلج منزی، سکته منزی، آسیبهای	افزایش مهار بین نورونی آورانهای اولیه حــرکتی در طــناب نـخاعی، اثـرات	تسهیل ادیقالات GABA در دستگاه اعصاب مرکزی (فصل ۲۲ را بینید)	• ديازيام
		آرامشربخش مركزى		
اسهاسمهاعی ناشی از MS سکته حذف کلیوی و کبدی، طول اثر: ۱۳۶۶ ساعت، سمیت: ضفه،	اسپاسم،های ناشی از MS سکته	مهار پیش سیناپسی و پس سیناپسی	آگونیست گیرنده آدرنرژیک _د ی در طناب	• تيزانيدين
أرامش بخشى، كاهش فشارخون	مــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	برون:ده رفلخس های حرکتی	200	
			شلكتندهماي عضلاني بااثر مستقيم	شلكنندههاي عف
VI هيبرترمي بدخيم خوراكي: الله خوراكي. طول اثر: عرام ساعت سميته ضعف عضلاني	VI: هيورترمي بدخيم خوراكي:	كاهش ببرهمكنش اكتين - ميوزين.	مسهار رهاسازي كانالهاي كلسيمي	• دانترولن
	اسپاسمهای ناشی از فلج منزی، آسیب طناب نخاعی و MS	تضميف انقباضات عضلات اسكلتي	عضلات اسكلتى	
تزریق مستقیم به عضله، طول دوره اثر ۲ تا ۳ ماه مدین تر من مند کار افعامه	نزي: مرياة	فايج شل	الحاق پروتئینها را در انتهای عصبی مهار میکند	مسم بوتولونيوم
الماديي				



كنترل دارويي پاركينسونيسم وديكر اختلالات حركتي

مطالعه مورد

آرشیتکت ۶۴ سالهای از ترمور دست چپ در حالت استراحت شاکی میباشد که این امر مشکلاتی را در نوشتن و طراحی برای وی ایجاد کرده است. وی همچنین متوجه شده است که قامتی خمیده پیدا کرده، هنگام راهرفتن، پای چپش را روی زمین میکشد و زمانی که میخواهد بجرخد احساس عدم تعادل میکند، ولی وی همچنان تمام فعالیتهای روزانهاش را مستقل انجام می دهد. در معاینه متوجه چهره هیپومیمیا (چهره بدون احساس)، هیپوفونی (صدای آهسته)، ترمور دست و پای چپ حین استراحت، سختی خفیف تمام اعضای بدن، اختلال در تغییر سریع حرکات اندام سمت وی میشویم. سایر معاینات

عمومی و نورولوژیک طبیعی میباشد. تشخیص احتمالی شما و پیش آگهی وضعیت وی چیست؟ وی مصرف آگونیست دوپامین را آغاز نموده است که به نظر میرسد به خوبی تحمل کند و دور آن به صورت پایدار و درجهبندی شده افزایش داده است تا به حدود درمانی برسد. در حدود یک سال بعد وی و همسرش جهت پیگیری بازگشتند. به نظر میرسد که علیرغم هزینههای فراوانی که انجام دادهاند، نتایج بسیار صفید نبوده است. با توجه به شرایط وی چگونه می توان بیماری و وضعیت وی را مدیریت کرد؟

> تاکنون ناهنجاریهای حرکتی بسیاری مورد شناسایی قرار گرفته است. ترمور ایا لرزش، حرکات نوسانی منظمی است حول یک مفصل که مهم ترین مشخصه آن ارتباط این ناهنجاری با حرکت مى باشد. لرزش زمان استراحت مشخصه ٧ ياركينسونيسم مى باشد که اغلب همراه با سفتی و اختلال حرکات ارادی میباشد. ترمور همچنین ممکن است حین باقیماندن در یک وضعیت مشخص (ترمور وضعیتی) یا حین حرکت (ترمور توجهی) روی دهد. یک ترمور وضعیتی بارز، نمای اصلی تـرمور خـوشخیم اساسی یـا فامیلیال میباشد. ترمور عامدانه، در بیماران دارای ضایعه در ساقه مغز یا مخچه، به ویژه هنگامی که پایک مخچهای فوقانی درگیر باشد، روی میدهد و همچنین ممکن است به عنوان یکی از تظاهرات مسمومیت با الکل یا داروهای دیگر بروز یابد.

کره^۵، شامل پرشهای عضلانی نامنظم، غیرقابل پیشبینی و غیرارادی میباشد و در بخشهای مختلف بدن روی میدهد و

فعالیتهای ارادی را مختل میسازد. در بعضی موارد، عضلات پروگزیمال اندام، به شدت درگیر میشوند و از آنجایی که این حرکات غیرطبیعی به شدت خشن میباشند از لفظ بالیسموس^ع جهت توصیف آن استفاده میشود. کره ممکن است ارثی بوده یا یکی از عوارض بعضی اختلالات عمومی پزشکی یا درمان با داروهای خاص باشد.

حركات غيرطبيعي، ممكن است آهسته و شبيه حركات به خود پیچیکن باشند (آتتوز^۷)، در بعضی از موارد این حرکات دائمی هستند و بیشتر آنها را به عنوان وضعیتهای غیرطبیعی (دیستونی^) در نظر میگیرند. آتتوز و یا دیستونی ممکن است

5- Chorea

²⁻ Characteristic

¹⁻ Tremor 3- Postural 4- Intention

⁶⁻ Ballismus

⁸⁻ Dystonia

⁷⁻ Athetosis

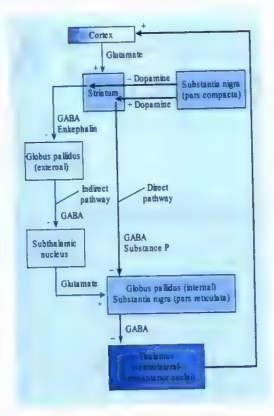
طی آسیبهای مغزی قبل از تولد، صدمات مغزی فوکال یا ژنـرالیــزه، عــارضه حـاد یک دارو و یـا هــمراه بـا اختلالات نوروژلوژیک گوناگون روی دهد و یا به صورت پدیدهای مجزا و با علتی ناشناخته تحت عنوان دیستونی پیچشی ایدیوپاتیک ای دیستونی عضلانی دفورمانس خوانده میشود. مکانهای ژنی متعددی، بسته به سن شروع، نوع وراثت و پاسخ به درمانهای دوپامینرژیک گزارش شدهاند. اساس فیزیولوژیک این اختلال شناخته شده نمیباشد و درمانهای خشنودکنندهای جهت آن موجود نمیباشد.

تیکها آ، حرکات ناگهانی، غیرطبیعی و هماهنگی میباشند که به طور مکرر به ویژه در بچهها و در ناحیه سر و صورت روی میدهند. این حرکات به طور ارادی برای مدت کوتاهی قابل مهار میباشد. از تیکهای شایع برای مثال، میتوان به بالاکشیدن مکرر بینی یا بالاانداختن شانه اشاره نمود. تیکها ممکن است منفرد، متعدد، گذرا و یا مزمن باشند. سندرم ژیل دولاتوره آ، با تیکهای متعدد مزمن شناخته میشود. کنترل دارویی این تیکها، در انتهای این فصل مورد بررسی قرار میگیرد.

بسیاری از حرکات غیرطبیعی به ناهنجاریهای هستههای قاعدهای نسبت داده شده است. مدار پایه عقده قاعدگی شامل برهمکنشهای سه لوپ نورونی است که شامل کورتکس، تالاموس و همچنین خود عقدههای قاعدهای میباشند (شکل ۱-۲۸). با این حال عملکرد دقیق این ساختمانهای آناتومیک، هنوز به وضوح دریافت نشده است و نمیتوان علائم منفرد را به درگیری نواحی خاصی نسبت داد.

پارکینسونیسم

پارکینسونیسم ۹، با ترکیبی از علائم چون سختی عضلانی، کندی حرکات (برادی کینزی)، ترمور و ناپایداری وضعیت بدنی شناخته می شود و می تواند علل متنوعی داشته باشد اما معمولاً ایدیوپاتیک است (بیماری پارکینسون یا فلج آژیتانس ۹). با پیشرفت بیماری، بسیاری از مبتلایان دچار افت وضعیت شناختی نیز می شوند. سایر علائم غیرحرکتی که توجه رو به رشدی به آنها می شود. شامل اختلالات مؤثری نظیر (اضطراب و افسردگی) تغییرات شخصیتی، ناهنجاریهای عملکرد اتونوم (عملکرد تنییرات شخصیتی، ناهنجاریهای عملکرد اتونوم (عملکرد جنسی یا اسفنکترها، تنش، ناهنجاریهای تعریق و اختلال در تنظیم فشارخون)، اختلالات خواب و درد و مشکلات حسی میباشد.



شکل ۱-۲۸. مدار فعالیت بین کورتکس، عقده قاعدهای و تالاموس. ناقلین عمده، مشخص شدهاند. ناقلین عصبی اصلی نشان داده شده است. در بیماری پارکینسون، دژنراسیون بخش متراکم (pars compacta) ماده سیاه منجر به بیشفعالی مسیرهای غیراصلی (خطوط قرمز) و افزایش فعالیت گلوتامینرژیک در هستههای سابتالاموس میگردد.

ياتوژنز

به نظر می رسد که پاتوژنز پارکینسونیسم با مجموعه عواملی نظیر نقص در شکسته شدن پروتئین، تجمع پروتئینها در داخل سلول، استرس اکسیداتیو، آسیب میتوکندریایی و آبشار التهابی و آپوپتوز همراه و مرتبط باشد. مطالعات انجام شده بر افراد دوقلو، مؤید آن است، که عوامل ژنتیکی نیز در بروز این اختلال نقش دارند، به ویژه زمانی که علائم این بیماری در سنین کمتر از ۵۰

¹⁻ Idiopathic torsion dystonia

²⁻ Dystonia musculorum deformans

³⁻ Tics

⁴⁻ Gilles de la tourette's syndrome

⁵⁻ Parkinsonism

⁶⁻ paralysis agitans

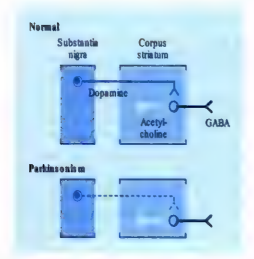
سال بروز یابد. ناهنجاریهای ژنتیکی شناخته شده ۱۰ تـا ۱۵ درصد موارد را شامل می شود. موتاسیون های ژن سینوکلئین lpha که در موقعیت 4q21 قرار دارد، نسخهبرداری دوگانه (duplication) و یا سه گانه (Triplication) از ژن نرمال سینوکلئین در بیماری یارکینسون دیده می شود که امروز به طور گستردهای سینوکلینویاتی نامیده می شود. موتاسیون ژن کیناز ۲ تکرار شده غنى از لوسين (LRRK2)\ در 12cen، و ژن UCHL1، احتمالاً منجر به ایجاد پارکینسون به صورت اتوزومال غالب می شود. موتاسيون در ژن "ياركين" (6q25/2-q27) احتمالاً منجر به ياركينسون فاميليال اتوزومال مغلوب با شروع زودهنگام يا یارکینسون اسیورادیک با شروع در نوجوانی میشود. بسیار*ی* از ژنهای دیگر و نواحی کرومزومی نیز با دیگر اقسام ارثی بیماری ارتباط دارند. توکسین محیطی و آندوژن نیز ممکن است در اتبولوژی این بیمار اهمیت داشته باشد. مطالعات ایبدمیولوژیک نشان میدهند که افزایش سطوح اسیداوریک می تواند نقش محافظتکنندگی داشته باشد اگر چه که بروز این بیماری در افراد دارای مشاغلی چون تدریس، مراقبتهای بهداشتی و با کشاورزی و یا در افرادی که در معرض منگنز، سرب و یا شرایط کمبود وینامین D قرار دارند، بیشتر است.

چندین سال پیش با پید اشدن لوی بادیها^۲ (اجسام داخل سـلولی کـه حـاوی ۵۰ سینوکلئین مـیباشند) در سـلولهای دوپامینرژیک جنینی که به مغز بیماران مبتلا بـه پـارکینسون منتقل میشد سبب شد تا این فرضیه پیشنهاد شود که بیماری پارکینسون ممکن است بیانگر یک بیمار پریونی باشد.

رنگ آمیزی α - سینوکلئین مشخص کرد که پاتولوژی آن بسیار گسترده تر از چیزی است که پیش از این شناخته شده بود. ابتدا در هسته های بویایی قرار گرفته و سپس به ساقه مغز پائینی میرسد (مرحله ۱۰ براک) سپس به ساقه مغز بالاثی (مرحله ۲) و جسم سیاه (مرحله ۳) و مزوکورتکس و تالاموس (مرحله ۳) و در نهایت به بقیه قسمتهای نئوکورتکس (مرحله ۵) میرسد. ویژگیهای حرکتی بیماری پارکینسون در مرحله ۳ طبقه بندی براک مشخص می شود.

در پارکینسونیسم، غلظت معمول و نسبتاً بالای دوپامین در عقدههای قاعدهای کاهش می یابد. تلاشهای فارماکولوژیک جهت یازگرداندن فعالیت دوپامینرژیک به وسیله آگونیستهای لوودوپا و دوپامین، بسیاری از علائم حرکتی این اختلال، را تسکین می دهد. رویکرد جایگزین ولی تکمیل کننده، بازگرداندن توازن کولینرژیک و دوپامینرژیک در عقدههای قاعدهای به

وسیله داروهای ضد موسکارینی میباشد. اساس پاتوفیزیولوژیک در چنین رویکرد درمانی آن است که نورونهای دوپامینرژیک در ماده سیاه که به طور طبیعی، برون ده سلولهای گابا ارژیک در جسم مخطط را مهار میکنند، کاهش مییابند (شکل ۲-۲۸). داروهایی که به عنوان آنتاگونیستهای گیرنده دوپامینرژیک عمل میکنند (مانند داروهای آنتیسایکوتیک؛ فصل ۲۹ را ببینید) و یا داروهایی که نورونهای دوپامینرژیک ماده سیاه را تخریب مینهایند (مانند ۱- متیل -۴- فنیل -۱، ۲، ۳، ۶- تنراهیدروپیریدین آ [MPTP]؛ به ادامه رجوع نمایید) نیز باعث ایجاد سندرههای پارکینسونیسم میشوند. بسیاری ناقلین دیگر نیز همچون نوراپینفرین، طی پارکینسونیسم در مغز کاهش میابند ولی ارتباط مشخصی میان این کاهش و علایم بالینی کشف نشده است.



شکل ۲-۲۸. نیمایی شیماتیک از تیوالی نورونی دخیل در بروز پارکینسونیسم و کره هانتینگتون، بالا: نورونهای دوپامینرژیک (تیرهتر) که از ماده سیاه منشأ میگیرند، به طور طبیعی بیرونده گاباارژیک استریاتوم را میهار مینمایند. حال آن که نورونهای کولینرژیک (کمرنگ تر)، دارای اثرات تحریکی میباشند. پایین: از دسترفتن اختصاصی نیورونهای دوپامینی باعث بیروز پارکینسون میگردد (خطجین سیز).

¹⁻ leucine-rich repeat kinase 2

²⁻ Lewy bodies 3- Basal ganglia

⁴⁻ Substantia nigra

^{5- 1-}methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine

لوودويا

جزئیات مربوط به گیرندههای دویامینی در فصلهای ۲۱ و ۲۹ مورد بحث قرار گرفته است. این گیرندهها در ۵ زیرواحد حضور دارند. گیرندههای D_1 و D_5 برمبنای ویژگیهای ژنتیکی و بیوشیمیایی به عنوان خانواده D₁ طبقهبندی شدهاند، D₂ را و به زیرواحد خانواده گیرنده D_2 طبقه بندی شدهاند. گیرندههای D_5 دوپامینی نوع D₁ در ناحیه متراکم ماده سیاه و ناحیه پیش سینایسی اکسونهای استریاتال با منشا نورونهای کورتیکال و سلولهای دویامینرژیک ماده سیاه، موجود میباشند. گیرندههای به صورت پس سیناپسی بر نورونهای استریاتال و به D_2 صورت پیش سینایسی بر اکسونهای موجود در ماده سیاه نورون های عقده های قاعده ای واقع شده اند. به نظر می رسد، کارکرد داروهای دوپامینرژیک ضدیارکینسونیسم، غالباً ناشی از تحریک گیرندههای D_2 باشد هر چند تحریک گیرنده D_1 نیز با ایجاد پاسخهای بهتر همراه بوده است. بعضی از داروهای جدیدتر به طور اختصاصی گیرندههای Da را تحریک مینمایند. اگونیستهای دوپامین یا آگونیستهای نسبی مشتقات ارگوت مانند لرگوتریل و بروموکریپتین، محرکهای قدرتمند گیرنده D با خواص ضدیارکینسونیسم می باشند حال آن که بعضی از داورهای بلوککننده خاص دویامین که آنتاگونیستهای اختصاصى D2 مىباشند، باعث بروز پاركينسونيسم مىشوند.

شيمي

دوپا، یک پیش ساز آمینواسیدی دوپامین و نوراپی نفرین می باشد (در فصل ۶ مورد بحث قرار گرفت). ساختار مولکولی آن در شکل ۳–۲۸ نشان داده شده است. لوودوپا، ایزومر فضایی چپگرد دوپا می باشد.

شکل ۳-۲۸- بعضی داروهای کاربردی در درمان پارکینسونیسم.

فارما كوكينتيك

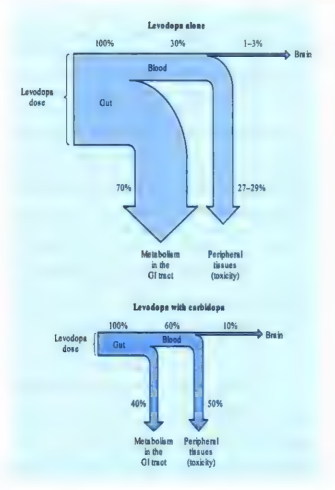
لوودوپا، به سرعت از طریق روده کوچک جذب می شود ولی میزان جذب آن به سرعت تخلیه معده و pH محتوای معده میزان جذب آن به سرعت تخلیه معده و pH محتوای معده بستگی دارد. همچنین، بعضی از اسیدهای آمینه موجود در غذا، با جذب رودهای و همچنین انتقال از خون به مغز، رقابت می کنند. حداکثر غلظت پلاسمایی دارو معمولاً طی ۱ تا ۲ ساعت پس از تجویز دوز خوراکی دارو حاصل می شود، هر چند این میزان در افراد مختلف، متغیر است. حدود دوسوم دوز خوراکی مصرف شده، طی ۸ ساعت بعد به صورت متابولیتهایی در ادرار دفع

¹⁻ Levodopa

²⁻ Pars compacta

³⁻ Striatal

⁴⁻ Lergotrile



شکل ۴–۲۸، سرانجام تجویز خوراکی لوودویا و تأثیر کربی دویا. براساس یافتههای حیوانی، عرص یک مسیر، نشان دهنده مقدار مطلق دارویی است که در هر محل وجود دارد. در حالی که درصدهای نوشته شده، نشانه نسبتی از داروی تجویزی میباشد که به محلهای مربوطه میرسد. از مزایای تجویز همزمان کربی دویا، می توان به کاهش میزان لوودویای لازم برای تأثیر و نیز کاهش مقدار مطلق رسیده به بـافتهای محیطی و افـزایش نسبت دوزداروی رها شده در مغز اشاره کرد. GI = دستگاه گوارشی.

> می شود. از عمده ترین این متابولیتها، می توان به ۳- متوکسی -۴- هیدروکسی فنیل استیک اسید (اسید هومووانیلیک، HVA) و دی هیدروکسی فنیل استیک اسید ۲ (DOPAC)، اشاره نمود. متاسفانه تنها حدود ٣-١٪ لوودوياي تجويز شده به صورت دست نخورده وارد مغز می شود و باقی آن خارج مغز و عـمدتأ توسط روند ذکربوکسیلاسیون به دویامین تبدیل می شود که قابلیت عبور از سد خونی ـ مغزی را ندارد. بنابراین در صورتی که لوودویا به تنهایی تجویز گردد، باید از دوزهای بالای این دارو استفاده نمود، ولى تجويز اين دارو، همراه با مهاركنندههاي

دویادکربوکسیلاز (Dopa decarboxylase)، که از سد خونی ـ مغزى عبور نمى كنند، باعث كاهش متابوليسم محيطي لوودويا میشود و به موجب آن سطح پلاسمایی دارو افزایش یافته، نیمه عمر آن طولانی تر شده و میزان دویا بیشتری جهت ورود به مغز فراهم میشود (شکل ۴–۲۸). در واقع، تجویز همزمان یک داروی مهارکننده دویادکربوکسیلاز محیطی مانند کاربی دویا، باعث كاهش نياز روزانه به لوودويا تا حد ٧٥٪ مي گردد.

كاربرد باليني

بهترین اثرات درمانی لوودویا در اولین سالهای درمان حاصل مى شود. اين امر احتمالاً به علت كاهش دوز روزانه لوودويا جهت اجتناب از عوارض جانبی می باشد که با دوزهای قبلی قابل تحمل بودهاند. پاسخ دهی بعضی از بیماران به تدریج نسبت به لوودویا كاهش مى يابد، دليل اين امر شايد كاهش يايانه هاى اعصاب دوپامینرژیک ماده سیاه یا بعضی فرآیندهایی که مستقیماً گیرندههای دویامینی استریاتال را تحت تأثیر قرار میدهند، باشد. بنابر علل فوق غالباً درمان با لوودوپا، بدون توجه به پاسخهای اولیه درمانی، محدود به ۳-۴ سال ابتدای درمان می گردد. اگر چه درمان با لوودویا، پیشرفت بیماری پارکینسون را متوقف نمی کند ولی آغاز زودهنگام آن و میزان مرگ و میر را کاهش میدهد. درمان طولانی مدت با این دارو موجب پدیدهای به نام روشن .. خاموش می شود که در ادامه بحث توضیح داده شده است. بنابراین بهترین زمان برای شروع درمان با لوودویا، باید براساس خصوصیت افراد تعیین شود.

تجويز لوودويا عموماً همراه باكاربي دويا انتجام مي شود (شکل ۳-۲۸)، دارویی که قادر است با مهار دویادکربوکسیلاز، از تبدیل محیطی آن به دویامین جلوگیری نماید. درمان ترکیبی با کمترین دوز ممکن، به عنوان مثال کاربی دوپا ۲۵ میلیگرم و ۱۰۰ میلی گرم لوودویا، سه بار در روز آغاز می شود و به تدریج افزایش مي يابد اين دارو ٣٠ تا ۶٠ دقيقه قبل از غذا مصرف شود. اغلب بیماران نهایتاً نیازمند دریافت سینمت ۲۵/۲۵۰ (کاربیدوپا: ۲۵ میلی گرم و لوودویا: ۲۵۰ میلی گرم)، سه یا چهار بار در روز می شوند. معمولاً بهتر است درمان با این دارو را در سطح پایین تری (به عنوان مثال کاربی دوپا ـ لوودوپا۲ ۲۵/۱۰۰ سه بار روزانه) نگاه داشت و در عوض، جهت کاهش یاسخ نوسانی به درمان از یک اگونیستهای دوپامینی، استفاده نمود. امروزه فرمی از کاربی دویا ـ لوودویا که از میزان رهایش کنترل شدهای برخوردار میباشد، در دسترس است که ممکن است در بیمارانی که پاسخ نوسانی به دارو دارند و یا جهت کاهش دفعات تجویز دارو، مناسب باشد. در حال حاضر فرمولاسیونی از کاربی دویا _ لوودویا (۲۵/۲۵۰، ۲۵/۱۰۰، ۲۵/۱۰۰) که در دهان از هم مجزا و توسط بزاق بلعیده می شود (پارکوپا")، در دسترس می باشد که بهترین حالت بلع آن، ۱ ساعت قبل از غذا می باشد. ترکیب تجاری (استالوو ً) از لوودویا، مهارکننده کاربی دویا، کاتکول اُ متیل ترانسفراز (COMT) (انتاکاپون^۵)، در بخش بعدی مورد بحث قرار مے گیرند، در نهایت آنکه، به نظر مے ررسد، مونوترایے با انفوزیون داخل دئودنال لوودویا کاربی دویا، بی خطر باشد و بر

بسیاری از درمانهای ترکیبی در بیمارانی که دچار نوسانات می باشند، ارجحیت داشته باشد. چنین رویکردی در اروپا بیشتر از ایالات متحده به کار گرفته شده است ولی علایق روزافزونی در به کارگیری آن وجود دارد. در بیمارانی که به خوبی به ژلهای كاربى دويا _ لوودويا از طريق تيوپهاى نازودئودنال خوب ياسخ دادند یک تیوپ با دسترسی دائم و از طریق گاستروتومی آندوسکوپ جلدی قرار داده می شود. یک بلوس صبحگاهی ۱۰۰ تا ۳۰۰ میلے گرم از لوودویا از طریق یمپ انفوزیون تزریق شدہ و به دنبال آن تجویز دوز نگهدارنده ۴۰ تا ۱۲۰ میلی گرم در ساعت، با دوز بلوس مکمل در صورت نیاز تجویز می شود.

لوودويا قادر به بهبود كليه علائم باليني ياركينسونسم میباشد ولی به ویژه جهت برطرفکردن برادیکینزی و ناتوانیهای ناشی از آن مؤثر میباشد. زمانی که این دارو برای اولین بار، معرفی گردید، حدود یک سوم بیماران یاسخ بسیار خوب و یک سوم بیماران پاسخ نسبتاً خوب از خود نشان دادند. سایر افراد یا قدرت تحمل دارو را نداشتند و یا هیچ پاسخی به آن نشان ندادند، مخصوصاً اگر به بیماری بارکینسون کلاسیک مبتلا نبودند.

عوارض جانبي

A، اثرات گوارشی

با تجویز لوودوپا بدون مهارکننده دکربوکسیلاز محیطی، عوارضی چون بی اشتهایی، تهوع و استفراغ در حدود ۸۰٪ بیماران روی میدهد. این عوارض با تجویز دارو در دورهای متعدد یا صرف آن همراه یا بلافاصله پس از غذا و یا افزایش دوز بسیار آهسته تا رسیدن به دوز روزانه، کاهش می یابند. همچنین تجویز داروهای ضد اسید، ۳۰ تا ۶۰ دقیقه قبل از خوردن لوودویا، مفید می باشد. استفراغ ناشى از تحریک گیرندههای شیمیایی ناحیه Trigger واقع در ساقه مغز ولی خارج از سد خونی _ مغزی می باشد. خوشبختانه، در بسیاری از بیماران به تدریج نسبت به علائم، تحمل ایجاد میشود. باید از مصرف داروهای ضدتهوع مانند فنوتیازینها اجتناب نمود جرا که این داروها با کاهش اثرات ضدیارکینسونیسم، باعث تشدید بیماری اولیه میشود.

با تجویز همزمان کاربی دویا، عوارض جانبی گوارشی دارو بسیار کاهش یافته و تنها در ۲۰ درصد بیماران روی می دهد. همچنین بیماران نسبتاً قدرت تحمل دوزهای بالاتری از دارو را دارا می باشند.

I- on-off

²⁻ Carbidopa-levodopa

⁴⁻ Stalevo 3- Рагсора

⁵⁻ Entacapone

B. اثرات قلبي _ عروقي

انواع مختلفی از آریتمیهای قلبی، همچون تاکیکاردی، اکستراسیستول بطنی و به ندرت فیبریلاسیون دهلیزی در بیمارانی که لوودوپا دریافت میداشتهاند، گزارش شده است. این اثرات به افزایش تشکیل کاته کو لامینهای محیطی نسبت داده می شود. بروز چنین آریتمی هایی حتی در حضور بیماری قلبی زمینهای نیز، با تجویز همزمان داروهای مهارکننده دکربوکسیلاز محيطي، كاهش مي يابد.

هيبوتانسيون وضعيتي، شايع مي باشد. ولي اغلب بدون علامت است و با ادامه درمان کاهش می یابد. هیپرتانسیون ممکن است به وقوع بپیوندد، به ویژه در حضور مهارکنندههای غیراختصاصی مونوآمین اکسیداز یا داروهای مقلد سمپاتیک و یا تجویز ناگهانی دوز بالای لوودویا چنین عارضهای ایجاد شود.

C. اثرات رفتاري

عوارض ذهنی بسیاری تاکنون گزارش شده است که از آن جمله مى توان به اضطراب، سراسيمكى، بىخوابى، خواب الودكى، گیجی، هذیان و توهم، کابوس شبانه، سرخوشی و سایر تغییرات رفتاری و شخصیتی اشاره نمود. چنین عوارضی در افرادی که همراه با لوودوپا، از داروهای مهارکننده دکربوکسیلاز استفاده مىنمايند، شايعتر است تا كسانى كه تنها از لوودوپا استفاده مينمايند. احتمالاً اين بدان علت است كه طي درمان تركيبي میزان بیشتری از دارو وارد مغز میشود. همچنین بروز این عوارض با بروز یک بیماری یا عمل جراحی نیز تشدید می شود. در صورت بروز این عوارض کاهش یا قطع دارو، ضروری می باشد. امروزه داروهای أنتی سایکوتیک آتیپیک (که تمایل کمی برای گیرندههای دوپامین ${\bf D}_2$ دارند، کلوزایین، الانزایین، کوتیاپین، وریس پریدون، فصل ۲۹ را ببینید) در دسترس می باشند، و می توانند به ویژه در کاهش عوارض رفتاری ذکر شده، مؤثر ىاشند.

D. دیسکینزی و نوسان در پاسخ

در بیش از ۸۰ درصد بیمارانی که بیش از ۱۰ سال لوودوپا جهت درمان، دریافت میدارند، دیسکینزی به وقوع میپیوندد. شکل و طبیعت دیسکینزی دوپا در بیماران مختلف، بسیار متنوع میباشد ولی بروز آن در یک فرد، معمولاً صورت مشابهی دارد. شایع ترین تظاهرات آن حرکات کره أتتوز صورت و دیستال اندام انتهایی م باشد پیشرفت دیسکینزی وابسته به دوز میباشد ولی میزان دوز لازم جهت ایجاد این علائم در افراد مختلف، متفاوت

می باشد. تعدادی از ترکیبات به عنوان عامل ضد دیسکنزی مورد مطالعه قرار گرفته اما این مطالعات در مراحل ابتدایی قرار دارد.

با افزایش طول دوره درمان، میزان نوسان در پاسخ بالینی به لوودوپا افزایش می یابد. در بعضی از بیماران، این گونه نوسانات به زمان دریافت دارو، واکنشهای "خاموشی اثر داروا" و یا آکینزی 'انتهای دوز^{۲۳} نسبت داده می شود. در تعدادی دیگر، نوسانات وضعیت بالینی، ارتباطی با زمان بندی دوز ندارد (پدیده خاموش ـ روشن ^۳). در پدیده خاموش ـ روشن، دوره خاموشی^۴ آکینزی شدید، پس از یک دوره چند ساعته، به دوره بهبودی وضعیت حرکتی 0 میانجامد ولی با دیسکینزی شدید همراه است. بیمارانی که در یک دوره خاموشی شدید به سر میبرند و به سایر ارزيابيها ياسخى نمىدهند، تجويز آپومورفين، اثرات مفيد موقتی را به همراه خواهد داشت. این پدیده احتمالاً در بیمارانی رخ میدهد که ابتداتاً به خوبی به درمان پاسخ میدهند، مکانیسم دقیق آن ناشناخته است. دیسکینزی با توزیع نامساوی دوپامین استریاتال نسبت دارد. عدم عصیدهی دویامینرژیک به علاوه تحریک ضربانی طولانی مدت گیرندههای دوپامین با لوودوپا سبب پیشرفت دیس کینزی مے شود هنگامی که لوودوپا به صورت مداوم تجویز شده (برای مثال به صورت مصرف از راه دئودنوم و یا ژژنوم) و یا با سیستمهای آزادسازی دارو که قادر به رهاسازی مداوم داروهای دوپامینرژیک میباشد، تجویز شود. میزان بروز دیسکینزی کاهش می یابد.

£. عوارض جانبی متفرقه

ممكن است ميدريازيس روى دهد و به دنبال آن بـروز حـمله گلوکوم حاد، در بعضی از بیماران تسریع گردد. از سایر عوارض گزارش شده ولی نادر، می توان به دیسکرازی خونی؛ تست کومیس مثبت همراه با شواهدی از همولیز، برافروختگی، تسریع و تشدید حمله نقرس، استشمام بوهای غیرطبیعی یا مزههای غیرعادی، قهوهای شدن رنگ بزاق، ادرار یا ترشحات واژینال، یریاییسم و افزایش خفیف و معمولاً گذرای نیتروژن اوره خون (BUN)، ترانس أمينازها، ألكالين فسفاتاز و بيلي روبين اشاره تمود.

تعطيلات دارويي

یک دوره تعطیلی دارو (قطع دارو به مدت ۳ تا ۲۱ روز)، به طور موقت باعث بهبود یاسخدهی به لوودویا و تسکین بعضی از

2- end of dose

4- off-period

¹⁻ Wearing-off

³⁻ on-off phenomenon

⁵⁻ On-period

⁶⁻ Drug holidays

عوارض جانبی می گردد، ولی تأثیر کمی در کنترل پدیده خاموش ـ روشن، خواهد داشت. علاوه بر این یک دوره تعطیلی دارو، خطر پنومونی آسپیراسیون، ترومبوز وریدی، آمبولی ریوی و افسردگی ناشی از بی حرکتی و درد شدید پارکینسون را افزایش می دهد. به همین جهت و همچنین به علت گذرابودن فواید این کار، دوره تعطیلی دارویی، توصیه نمی شود.

تداخلات دارويي

دوز فارماکولوژیک پیریدوکسین (Pyridoxine) (ویتامین B_6)، متابولیسم خارج مغزی لوودوپا را افزایش می دهد و به همین جهت مانع اثرات درمانی آن می شود مگر آن که داروی مهارکننده دکربوکسیلاز محیطی نیز تجویز شده باشد. در بیمارانی که از مهارکننده مونوآمین اکسیداز A استفاده می کنند یا طی Y هفته قبل از این داروها مصرف نمودهاند، تجویز لوودوپا، منع مصرف دارد چرا که در این صورت احتمال حمله فشارخون وجود خواهد داشت.

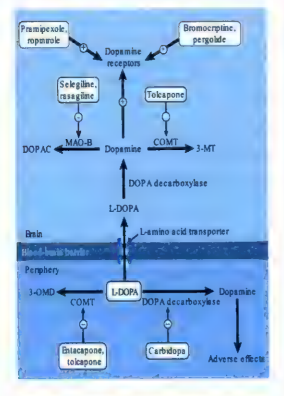
موارد منع مصرف (كنتراانديكاسيون)

تجویز لوودپا به بیماران روانی، منع مصرف دارد چرا که باعث بروز اختلالات ذهنی میگردد. همچنین مصرف این دارو در بیماران مبتلا به گلوکوما با زاویه بسته مجاز نمیباشد ولی در صورت وجود گلوکومای با زاویه باز مزمن و در صورت طبیعی بودن مایعات چشمی و امکان انجام ارزیابی پیوسته آن، میتوان لوودوپا را تجویز نمود. بهتر است جهت درمان بیماران قلبی، از تجویز ترکیب لوودوپا و کربیدوپا، سود برده شود تا از احتمال دیسریتمی قلبی کاسته شود. همچنین بیماران مبتلا به زخم معده فعال باید به دقت تحت نظر گرفته شوند چرا که لوودوپا، به ندرت باعث بروز خونریزی گوارشی میگردد. از آن جایی که لوودوپا پیشساز ملانین پوستی میباشد، کاملاً معقول است اگر منجر به فعال شدن ملانومای بدخیم گردد. لذا تجویز این دارو در بیماران دارای سابقه ابتلا به ملانوما و یا هر نوع ضایعه دیگر بیماران دارای سابقه ابتلا به ملانوما و یا هر نوع ضایعه دیگر بیماران باید مرتب تحت ارزیابی متخصص پوست قرار بگیرند.

آگونیستهای گیرندههای دویامین

داروهایی که مستقیماً بر گیرندههای دوپامین عمل میکنند احتمالاً اثرات مفید مضاعفی نیز نسبت به لوودوپا دارا میباشند (شکل ۵–۲۸). برخلاف لوودوپا، این داروها هیچ نیازی به یک

آنزیم تبدیل کننده دیگر جهت تبدیل به متابولیت فعال نداشته و هیچ متابولیت سمی تولید نمی کنند. این داروها با هیچ دارویی جهت انتقال به خون رقابت نکرده و به خوبی از سد خونی مغزی عبور می نمایند. علاوه بر این، داروهایی که به طور انتخابی بعضی از گیرنده های دوپامینی خاص را تحریک می نمایند (و نه همه آنها را) عوارض جانبی کمتری از لوودوپا، خواهند داشت. بسختی از آگونیستهای دوپامینی دارای فعالیت ضد پارکینسونیسمی می باشند. آگونیستهای دوپامینی قدیمی تر (بروموکریپتین و پرگولید)، از مشتقات ارگوت (ارگولین می باشند (فصل ۱۶۶ را ببینید)؛ و به ندرت در درمان پارکینسون استفاده می شوند. عوارض جانبی آن از انواع جدیدتر (پرامی پکسول و



شکل ۵-۲۸- راهکارهای فارماکولوژیک دوپامین درمانی بیماری پارکینسون. داروها و اثرات آنها مشخص شدهاند (مـتن را بـبینید).

MAO = مونوآمین اکسیدان COMT = کانه کول ـ أ ـ مـتیل ترانسفراز.

DOPAC = دیهیدروکسی فـنیلاسـتیک اسـید، L-DOPA = لوودوپا، TMC = ۳ ـ متوکسی تیرامین

روپی نیرول () بیشتر است. به هر حال انواع مختلف اختلالات کنترل ایمپالس (نظیر اختلالات وسواسی خرید، بیش فعالی جنسی یا اختلالات گامبلینگ) ممکن است با فعال شدن گیرندههای D_2 و D_3 دوپامینی تشدید شود، در سیستم مزوکورتیکولیمبیک در افراد خاص ممکن است که این اختلالات با یک نوع آگونیست افزایش یافته ولی با دیگری تغییری نکند. این اختلالات وابسته به دوز نیست اما در برخی بیماران با کاهش دوز اثرات بهبود می یابد. شیوع کنترل اختلالات ایمپالس در گزارشات مختلف متفاوت است اما ممکن است تا ۱۵ تا ۲۵ درصد در بیماران پارکینسون درمان شده با داروهای آگونیست دوپامین رخ دهد. فاکتورهای خطر شامل تاریخچه مصرف دارو یا سابقه اختلالات گامبلینگ می باشد.

هیچ شواهدی از آن که آگونیستی بر آگونیست دیگر ارجح باشد، وجود ندارد. به هر حال ممکن است یک فرد، به یک دارو پاسخ خوبی نشان دهد، در حالی که به داروی دیگر هیچ پاسخی نشان ندهد. آپومورفین ۱٬ یک آگونیست دوپامینی قدرتمند میباشد که در بخش بعدی به تفصیل مورد بحث قرار میگیرد. این دارو، عمدتاً جهت درمان بیمارانی که پاسخهای نوساندار ضعیفی در برابر لوودوپا نشان میدهند، تجویز میگردد.

اگونیستهای دوپامین به عنوان خط اول درمان بیماری پارکینسون به شمار میروند، چرا که برخلاف لوودوپا، درمان طولانی مدت با این داروها، با بروز پاسخ نوسانی و یا دیس کینزی همراه نمی باشد. در نتیجه بهتر است درمان دوپامینرژیک با یک داروی آگونیست دوپامینی آغاز شود. به عنوان درمان جایگزین میتوان از لوودوپا (مانند سینمت (Sinemet) ۲۵/۱۰۰ سه بار در روز) و سپس افزودن آگونیست دوپامینی استفاده نمود. در بعضی موارد، دوز آگونیست دوپامینی استفاده نمود. در بعضی افزایش داده می شود. همچنین آگونیستهای دوپامینی ممکن افزایش داده می شود. همچنین آگونیستهای دوپامینی ممکن دوره آکینزی انتهای دوز یا پدیده خاموش ـ روشن، به سر دوره آکینزی انتهای دوز یا پدیده خاموش ـ روشن، به سر جوگیری از عوارض غیرقابل تحمل لوودوپا، ضروری می باشد. در بیمارانی که هیچگاه به لوودوپا پاسخ ندادهاند، معمولاً پاسخ چندانی نیز به آگونیستهای دوپامین دیده نمی شود.

بروموکريپتين"

بروموکریپتین، یک آگونیست D_2 میباشد و ساختار آن در جدول -8 به تصویر کشیده شده است. در گذشته این دارو به طور گسترده در درمان بیماری پـارکینسون اسـتفاده شـده است امـا

امروزه بندرت از آن برای درمان بیماری پارکینسون استفاده می شود و آگونیستهای دوپامین جدیدتر جایگزین آن شدهاند. دوز معمول بروموکریپتین جهت درمان پارکینسون بین ۷/۵ تا ۳۰ میلیگرم متغیر میباشد. جهت کاهش عوارض جانبی، دوزدارو به صورت تدریجی و طی ۲ تا ۳ ماه بسته به پاسخ و میزان بروز عوارض جانبی، طراحی شده است.

پرگولید۲

پرگولید، از دیگر مشتقات ارگوت می باشد که مستقیماً هر دو نوع گیرنده ${\bf D}_2$ و ${\bf D}_2$ را تحریک می نماید. این دارو نیز بسیار مورد مصرف قرار می گیرد و به دلیل اینکه مصرف این دارو با تشدید بیماری های دریچه ای همراه بوده، امروزه در ایالات متحده آمریکا از این دارو استفاده نمی شود.

پرامی پکسول^ه

پرامی پکسول، از مشتقات ارگوت نمی باشد اما تمایل ترجیحی آن به خانواده گیرندههای D_3 می باشد. مصرف آن به عنوان تک دارو جهت پارکینسون خفیف، مؤثر است. همچنین کاربرد آن در بیماران با بیماری پیشرفته، نیاز به لوودوپا را کاهش داده و پاسخهای نوسانی را می کاهد. پرامی پکسول، علائم خلقی را نیز بهبود می بخشد. به علت توانایی این دارو در پاکسازی هیدروژن پـراکسـید و افـزایش فـعالیت نـوتروفیلها در سـلولهای دوپامینرژیک مزنسفال مـوجود در کشت سـلولی، دارای اثرات حفاظت کننده اعصاب می باشد.

Pramipexole

پرامی پکسول به سرعت پس از مصرف خوراکی جذب شده و غلظت پلاسمایی آن طی ۲ ساعت به حداکثر میرسد. میزان زیادی از دارو به صورت دست نخورده از ادرار دفع می شود. دوز آغازین این دارو ۱۲۲۵- میلی گرم سه بار در روز است که پس از یک هفته دیگر نیز یک هفته دیگر نیز محدداً پس از یک هفته دیگر نیز مجدداً دو برابر می شود و مجدداً پس از یک هفته دیگر نیز

¹⁻ Ropinirole

³⁻ Bromocriptine

⁵⁻ Pramipexole

²⁻ Apomorphine4- Pergolide6- Neuroprotective

۰/۷۵ میلیگرم هر هفته صورت میپذیرد که بسته به تحمل و پاسخ فرد متفاوت میباشد. اغلب بیماران نیازمند دریافت ۰/۵ تا ۱/۵۸ میلیگرم دارو به صورت سه بار روزانه میباشند. تجویز دارو در موارد نارسایی کلیوی نیاز، تعدیل دقیق دوز دارو را ایجاب مینماید. یک فرآورده آهسته رهش در قالب دوزهای یک بار در روز موجود بوده که دوز آن معادل تمام دوز پرامیپکسولِ استاندارد میباشد. مصرف فرآوردههای آهستهرهش معمولاً در بیماران بسیار راحت تر بوده و از نوسان سطوح داروئی در خون (با مصرف یک روز در میان آن) جلوگیری میشود.

روپىنيرول'

از دیگر مشتقات غیر ارگولین، میتوان به روپینیرول (در حال حاضر به عنوان فرآوردههای ژنریک در دسترس میباشد) اشاره نمود که نسبتاً آگونیست اختصاصی گیرنده و D_2 میباشد و به عنوان تک دارو در موارد بیماریهای خفیف و به عنوان داروی افزاینده اثرات لوودوپا در بیماریهای خفیف و به عنوان دارو پاسخهای نوساندار، به کار گرفته میشود. دوز آغازین این دارو میان میلیگرم سه بار روزانه است که به دوز کلی روزانه آن، میزان ۷۵/۰ میلیگرم سه بار روزانه است که به دوز کلی روزانه آن، تا پایان هفته چهارم غلظت ۱/۵mg میلیگرم روزانه حاصل تا پایان هفته چهارم غلظت ۱/۵mg میلیگرم روزانه حاصل میشود. در اغلب موارد تجویز دوز بین ۲ تا ۸ میلیگرم سه بار روزانه ضرورت مییابد. روپینیرول توسط CYP1A2 میتابولیزه میشود، میسوند، باعث کاهش کلیرانس این دارو میشود. در حال حاضر، فرآورده آهسته رهش (روپینیرول XL) میباشد.

Ropinirole

روتی گوتین۲

روتیگوتین، یک آگونیست دوپامینی میباشد که روزانه از طریق چسبهای پوستی، آزاد میشود و جهت درمان مراحل اولیه بیماری پارکینسون، مورد تأیید قرار گرفته است. فرض بر آن است که تجویز این دارو در مراحل اولیه بیماری نسبت به

فرآوردههای خوراکی، باعث تحریک مذاومتر دوپامینرژیک میشود! اثربخشی آن در موارد پیشرفتهتر بیماری، کمتر آشکار میباشد. اثرات مفید و عوارض آن مشابه سایر آگونیستهای دوپامین میباشد حال آنکه ممکن است بعضی واکنشهای پوستی در محل دریافت دارو ایجاد شود که بعضاً ممکن است جدی نیز باشند.

عوارض جانبی آگونیستهای دوپامین

A. اثرات گوارشی

با آغاز داروهای آگونیست دوپامین، ممکن است بی اشتهایی، تهوع و استفراغ روی دهد ولی با تجویز دارو حین مصرف غذا، این عوارض کاهش می یابد. همچنین عوارضی چون یبوست، دیس پپسی و ازوفاژیت ناشی از رفلاکس ممکن است روی دهد. خونریزی از زخمهای گوارشی نیز گزارش شده است.

B. اثرات قلبی _ عروقی

در ابتدای درمان ممکن است هیپوتانسیون وضعیتی ایجاد شود. وازواسپاسمهای بدون درد انگشتان عارضه درمان طولانی مدت با مشتقات ارگوت (بروموکریپتین و یا پرگولید) میباشد. بروز آریتمی قلبی، اندیکاسیونی جهت قطع درمان میباشد. گاهی اوقات ادم محیطی مشکلساز میباشد. گاهی ممکن است بیماریهای دریچهای قلبی ناشی از پرگولید ایجاد شود.

C.دیسکینزی^۲

بعضی اختلالات حرکتی غیر طبیعی مشابه آن چه با تجویز لوودوپا ایجاد می شود، ممکن است به وقوع بپیوندد که با کاهش دوزداروی دوپامینرژیک تجویز شده، این عوارض کاهش می یابد.

D. اختلالات ذهني

از عوارض ذهنی درمان دوپامینرژیک می توان به گیجی، توهمات، هذیان و سایر واکنشهای روانی اشاره نمود. چنین عوارضی ناشی از آگونیستهای گیرنده دوپامین از شیوع و شدت بیشتری در مقایسه با عوارض ناشی از لوودوپا برخوردار می باشند. اختلال در کنترل تکانهها نیز ممکن است ناشی از تشدید رفتارهای پیشین یا به عنوان پدیده جدید و واکنش به بروز رفتارهای چون قماربازیها، خرید، شرطبندیها و رفتارهای جنسی اجبارگونه و سایر رفتارها بینجامد (فصل ۳۲ را ببینید). این

2- Rotigotine

¹⁻ Ropinirole

³⁻ Dyskinesias

عوارض با قطع درمان، و گاهی اوقات با کاهش دوز بهبود می یابد. به نظر می رسد هیچ تفاوتی بین انواع مختلف آگونیستهای دوپامین در ایجاد این اختلالات وجود ندارد. کنترل تکانه توسط بیماران و خانواده های آنان گزارش می شود و غالباً توسط متخصصین و کارشناسان تشخیص داده نمی شود.

E. متفرقه

از سایر عوارض گزارش شده با آگونیستهای دوپامینی مشتق شده از ارگوت می توان به سردرد، احتقان بینی، افزایش برانگیختگی، ارتشاحات ریوی، فیبروز ریوی و خلف پریتونئال و اریترومالاژیا اشاره نمود. بیماریهای دریچهای قلبی نیز ممکن است در مصرف پرگولید، به وقوع بپیوندد. اریترومالاژیا به صورت علائمی چون سرخی، حساسیت، درد و تورم پا و به ندرت دست ظهور می یابد که همراه با آرترالژی می باشد. علائم چند روز پس از قطع دارو بهبود می یابد. در موارد نادری به ویژه افرادی که پرامی کپسول یا روپی نیرول مصرف می کردهاند، عوارضی چون تمایل غیرقابل کنترل به خواب رفتن، گزارش شده است که نیازمند قطع بلافاصله درمان می باشد.

موارد منع مصرف (كنتراانديكاسيون)

آگونیستهای دوپامین در بیمارانی با سابقه بیماریهای روانی یا انفارکتوسهای اخیر میوکارد یا زخمهای فعال پپتیک منع مصرف دارد. همچنین بهتر است از تجویز آگونیستهای دوپامینی مشتق ارگوت در بیماران با بیماری عروق محیطی اجتناب شود.

مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

دو نوع مونوآمین اکسیداز در دستگاه اعصاب شناسایی شدهاند. مونوآمین اکسیداز A که متابولیزه کننده نوراپی نفرین، سروتونین و دوپامین میباشد، مونوآمین اکسیداز B که متابولیزه کننده انتخابی دوپامین است. سلامیلین کسیداز B در دوز مهارکننده برگشتناپذیر و اختصاصی مونوآمین اکسیداز A را نیز مهار طبیعی (در دوزهای بالاتر مونوآمین اکسیداز A را نیز مهار میکند) میباشد که تجزیه دوپامین را به تأخیر میافکند (شکل A-A). در نتیجه، این دارو اثرات ضد پارکینسونی لوودوپا را تقویت و طولانی میکند (که به مدد آن میتوان دوز لوودوپا را کاهش داد) و احتمالاً پدیده خاموش را تخفیف داده و یا پدیده خاموش را از بین میبرد. به همین دلیل، این دارو در بیمارانی که پاسخ آنها به لوودوپا کافی نبوده و یا نوسانی باشد، به بیمارانی که پاسخ آنها به لوودوپا کافی نبوده و یا نوسانی باشد، به

عنوان درمان کمکی، به کار گرفته می شود. دوز استاندارد سلژیلین ۵ میلی گرم همراه صبحانه و ۵ میلی گرم همراه ناهار می باشد. مصرف سلژیلین، دیرتر از زمان فوق، باعث بروز بی خوابی می شود.

تجویز ساژیلین به تنهایی، اثرات درمانی کمی بر پارکینسون دارد. مطالعات حیوانی انجام شده مؤید آن است که ساژیلین احـتمالاً قـادر است از پـیشرفت بیماری جلوگیری کند اما کارآزماییهای انجام شده جهت روشن ساختن اثرات سلژیلین، نتایج مبهمی به دنبال داشته است. مطالعاتی که در مراکز چندگانه انجام شده است مؤید اثرات مفید سلژیلین در کاهش پیشرفت بیماری میباشد حال آن که این نتایج را میتوان به سادگی به تأثیر دارو در کاهش علائم بیماری نسبت داد.

راساژیلین ٔ مهارکننده دیگر مونوآمین اکسیداز B نسبت به ساژیلین اثرات قوی را در پیشگیری از ایجاد پارکینسونیسم ناشی از MPTP از خــود نشــان داده است و بــه عــنوان عــامل محافظت کننده عصبی در اولین مراحل علامت دارشدن پارکینسون، به کار گرفته شده است. دوز استاندارد این دارو ۱ میلیگرم روزانه می باشد. دوزهای ۱mg/d راسی ژبلین همچنین به عنوان درمان کمکی جهت طولانینمودن اثرات لوودویا ـ کاربی دویا در بیمارانی که دچار مراحل پیشرفته بیماری بودهاند، به کار گرفته می شود. یک مطالعه دو سوکور بسیار وسیع، که با دارونما کنترل می شد، مطالعه با شروع تأخیری، (کارآزمایی ADAGIO) جهت ارزیابی فواید نورویروتکتیو آن (برای مثال کند نمودن دوره بیماری) صورت پذیرفته که نتایج آن هنوز نامشخص است. در این مطالعه دوز ۱ میلیگرم در روز به نظر پیشرفت بیماری را آهسته تر کرده اما دوز ۲ میلی گرم ممکن است در این امر ناموفق باشد. تشریح این یافتهها و تصمیمگیری جهت مصرف راساژیلین به منظور اهداف نورویروتکتیو بسیار دشوار بوده و نیازمند تحقیقات بیشتری میباشد.

ساژیلین و راساژیلین، هیچکدام نباید در بیمارانی که مپریدین، ترامادول، متادون، پروپوکسی فن، سیکلوبتزاپیرین، یا ST.jhóns wort دریافت میدارند، تجویز شود. از مصرف داروی ضدسرفه دکسترومتورفان در بیمارانی که مهار کننده مونوآمین اکسیداز B را دریافت میکنند، اجتناب شود. همچنین منطقی است تا به بیماران توصیه شود که از مصرف همه فرآوردههای بدون نیاز به نسخه مورد کاربرد در سرماخوردگی اجتناب کنند. همچنین این داروها باید در بیمارانی که داروهای ضد افسردگی

I - Erythromelalgia 2 - Selegiline

³⁻ Deprenyi

⁴⁻ Rasagiline

سه حلقه ای یا مهارکننده بازبرداشت سروتونین دریافت می دارند، با احتیاط مصرف شود (رجوع به فصل ۱۶)، هر چند مواجهه با چنین مواردی در کلینیک به ندرت رخ می دهد. عوارض جانبی لوودوپا ممکن است با مصرف همزمان این داروها افزایش یابد.

از تجویز ترکیبی لوودوپا و هر دو نوع مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز (که یک مهارکننده غیرانتخابی است) باید اجتناب نمود چرا که باعث ایجاد حمله فشارخون ناشی از تجمع نورایینفرین میگردد.

مهار کنندههای کاتکول ـ أ ـ متیل ترانسفراز

مهار دویادکربوکسیلاز، با فعالیت جیرانی سایر مسیرهای مــتابوليسم لوودوپــا بـه ويـژه كـاتكول ــ أ ــ مـتيل تـرانسـفراز (COMT)، همراه است که به موجب أن سطح پلاسمایی ۳-O-۳ متیل دویا (OMD-3) افزایش می یابد، احتمالاً از آن جایی که 3-OMD طی انتقال از غشاء مخاطی روده و سد خونی مغزی با لوودوپا بر سر حامل رقابت می کند، افزایش این ماده باعث کاهش اثرات درمانی لوودویا می شود. مهارکنندههای اختصاصی COMT، همچون تولاکاین¹ و انتاکایون¹ که با کاهش متابولیسم محیطی لوودویا، مدت اثر آن را طولانی می نمایند (شكل ۵-۲۸). كليرانس لوودوپا كاهش يافته و فراهمي زيستي نسبی لوودویا را افزایش میدهند، ولی زمان حاصل شدن اوج غلظت یلاسمایی و یا حداکثر غلظت لوودویا را تحت تأثیر قرار تمیدهند. این داروها، احتمالاً در بیمارانی که لوودوپا مصرف می کرده و پاسخهای نوسانی به دارو نشان دادهاند، باعث بروز پاسخهای بهتر و افزایش دوره روشن و نهایتاً کاهش دوز مصرفی روزانه میگردند. تولاکاین و انتاکاین هر دو به میزان وسیعی در دسترس میباشند ولی انتاکاین داروی ارجح میباشد چرا که تاکنون عوارض کیدی از آن گزارش نشده است.

عوارض جانبی داروهای مهارکننده COMT، تا حدودی ناشی از افزایش مواجهه با لوودوپا بوده و شامل دیسکینزی، تهوع و گیجی میباشد. جهت اجتناب از عوارض فوق لازم است با تجویز این داروها، دوز لوودوپا به میزان ۳۰ درصد، طی ۴۸ ساعت کاهش یابد. از سایر عوارض جانبی این داروها، میتوان به اسهال، دردهای شکمی، هیپوتانسیون وضعیتی، اختلالات خواب انزیمهای کبدی میشود که به ندرت باعث مرگ ناشی از آنزیمهای کبدی میشود که به ندرت باعث مرگ ناشی از متحده نیازمند کسب رضایتنامه از بیمار (همان طور که در برگه مشخصات دارو نیز ذکر شده است). ارزیابی عملکرد کبدی هر ۲ مشخصات دارو نیز ذکر شده است). ارزیابی عملکرد کبدی هر ۲ ماه اول و پس از آن هراز چندگاهی لازم است. در صورت بروز آسیب کبدی قطع شود. چنین است. دارو بایستی در صورت بروز آسیب کبدی قطع شود. چنین سمیتی در مصرف انتاکاپون گزارش ندیده نمی شود.

یک ترکیب تجاری با نام استالوو ، حاوی ترکیبی از لوودوپا و هر دو داروی کاربی دویا و انتاکاین میباشد. این دارو به سه فرم در دسترس می باشد: استالوو ۵۰ (۵۰ میلیگرم لوودویا + ۱۲/۵ میلیگرم کاربی دویا + ۲۰۰ میلیگرم انتاکاین)، استالوو ۱۰۰ (به ترتیب ۱۰۰ میلیگرم، ۲۵ میلیگرم و ۲۰۰ میلیگرم) و استالوو ۱۵۰ (به ترتیب ۱۵۰ میلیگرم، ۳۷/۵ میلیگرم و ۲۰۰ میلیگرم). مصرف این دارو رژیم درمانی را تسهیل نموده و تعداد قرصهای مصرفی روزانه را کاهش داده است. قیمت این دارو نیز معادل یا پایین تر از مجموعه داروهای ترکیب شده است میباشد. ترکیب این داروها ممکن است اثراتی بیشتر از مصرف تنها هر کدام از لوودوپا یا کاربی دوپا ایجاد کنند. به هر حال علیرغم راحتی فرآوردههای ترکیبی منفرد، مصرف اساتلوو نسبت به کاربی دویا ـ لوودویا سبب افزایش بروز و تعداد دفعات دیس کینزی می شود. یک بررسی به منظور ارزیابی اثرات اساتلوه بر افزایش میزان خطرات قلبی ـ عروقی (انفارکتوس قلب، سکته مـرگ نـاشی از مشكلات قلبي عروقي) در حال انجام است.

أيومورفين

تزریق زیرجلدی آپومورفین ٔ هیدروکلراید (آپوکین) ٔ یک آونیست قدرتمند دوپامین، جهت تسکین موقت (بهبودی) دوره آکینزی خاموشی ٔ در بیماران تحت درمانهای دوپامینرژیک مفید است. غلظت این دارو به سرعت در خون و به دنبال آن در

4- Apomorphine

²⁻ Entacapone

¹⁻ Tolcapone 3- Stalevo

⁵⁻ Apokyn

⁶⁻ off-period of akinesia

مغز بالا رفته و اثرات مفید درمانی آن طی ۱۰ دقیقه پس از تزریق آغاز شده و تا بیش از ۲ ساعت برقرار میماند. دوز بهینه برای هر فرد با تجویز دارو و افزایش دادن دوز آن حاصل میشود که حداکثر این دوز ۶/۶ میلیگرم) است. بایستی فشارخون قبل از تجویز و هر ۲۰ دقیقه به مدت یک ساعت پس از آن مانیتور شود. اغلب بیماران نیازمند دوز ۳ تا ۶ میلیلیتر (۶–۳ میلیگرم) میباشند و نبایستی بیش از ۳ بار در روز تجویز شود. اما گاهی اوقات تا ۵ مار در روز نیز تجویز میشود.

تهوع، به ویژه در آغاز درمان، از مشکلات این دارو می باشد. به همین دلیل لازم است، سه روز قبل از تزریق آپومورفین، داروی ضد تهوع تری متوبنزامید (به میزان ۳۰۰ میلیگرم و سه بار در روز) آغاز شده و تا حداقل ۱ ماه بعد ادامه یابد. از سایر عوارض جانبی، می توان به دیس کینزی، خواب آلودگی، درد قفسه سینه، تعریق، کاهش فشارخون و کبودی در ناحیه تزریق اشاره نمود. با توجه به عوارض و تداخلات احتمالی آپوموفین، این دارو باید تنها توسط پزشک خانواده تجویز گردد. این دارو را نبایستی در بیمارانی که آنتاگونیستهای HT3-5 مصرف می کنند، استفاده نمود زیرا خطر بروز افت فشارخون وجود دارد.

آمانتادين ً

آمانتادین یک داروی ضد ویروسی میباشد که به طور تصادفی اثرات ضد پارکینسونی آن کشف گردید. نحوه تأثیر آن در پارکینسونیسم، ناشناخته است ولی با تأثیر بر ساخت، رهاسازی یا بازجذب دوپامین، اثرات دوپامینرژیک را تقویت مینماید. گزارشاتی در دست است که نشان می دهد این دارو اثرات آدنوزین بر گیرندههای آدنوزین A_{2A} را آنتاگونیزه می کند که اینها گیرندههایی هستند که احتمالاً عملکرد گیرندههای D_2 را مهار می میکنند. نقش آن در رهاسازی کاته کولامینها از ذخایر محیطی نیز به اثبات رسیده است. آمانتادین یک آنتاگونیست میکند. آن را پیشنهاد می کند.

فارما كوكينتيك

حداکثر غلظت پلاسمایی آمانتادین طی ۱ تا ۴ ساعت پس از تجویز خوراکی، حاصل میشود. نیمهعمر پلاسمایی آن ۲ تا ۴ ساعت میباشد و بخش عمده دارو، بدون تغییر، در ادرار، دفع میشود.

كاربرد باليني

آمانتادین، نسبت به لوودوپا، قدرت اثر کمتری دارد و اثرات آن بسیار کوتاه مدت میباشد، به طوری که یک هفته پس از درمان، تأثیر خود را از دست میدهد. با این وجود، طی همان مدت به شدت برادی کینزی، سفتی عضلانی و لرزشهای ناشی از پارکینسون را بهبود می بخشد. دوز استاندارد دارو، ۱۰۰ میلی گرم به صورت خوراکی، ۲ تا ۳ بار در روز می باشد. آمانتادین، همچنین باعث کاهش دیسکینزی های یاتروژنیک در بیماران مبتلا به مراحل پیشرفته بیماری می گردد.

عوارض جانبي

آمانتادین، دارای تعدادی اثرات ناخواسته بر دستگاه اعصاب مرکزی میباشند. از جمله این عوارض میتوان به بیقراری، افسردگی، تحریکپذیری، بیخوابی، آژیتاسیون، تحریکپذیری، توهم و گیجی اشاره نمود. دوز بیش از حد این دارو باعث بروز سایکوز میشود. مصرف چندین برابر دوز توصیه شده، باعث بروز تشنج شده است.

گاهی ضایعات لیودورتیکولاریس تدر بیمارانی که آمانتادین مصرف نمودهاند، ایجاد شده است که طی یک ماه پس از قطع، از بین رفته است. واکنشهای پوستی دیگری نیز شرح داده شدهاند. ادم محیطی عارضه شناخته شده دیگری است که نباید به اختلالات قلبی، کلیوی یا کبدی نسبت داده شود. این عارضه به خوبی به درمان با دیورتیکها پاسخ میدهد. از سایر عوارض آمانتادین میتوان به سردرد، نارسایی قلبی، هیپوتانسیون وضعیتی، احتباس ادراری و اختلالات گوارشی (مانند بی اشتهایی، تهوع، یبوست و خشکی دهان) اشاره نمود.

مصرف آمانتادین در بیمارانی با سابقه تشنج و یا اختلالات قلبی باید با احتیاط صورت پذیرد.

داروهاى بلوككننده استيل كولين

2- Amantadine

تعدادی از داروها با خواص آنتیموسکارینی مرکزی موجود هستند که قدرت و تأثیر آنها در بیماران مختلف، متفاوت میباشد. بعضی از این داروها، در فصل ۸۰ مورد بحث قرار گرفتهاند. این داروها در بهبود لرزش و سفتی ناشی از پارکینسونیسم مفید میباشند ولی در برادیکینزی اثر کمی دارند.

¹⁻ Trimethobenzamide

³⁻ Livedo reticularis

جدول ۱-۲۸ بعضی داروها با خواص آنتیموسکارینی که در پارکینسونیسم به کار گرفته میشوند.

دوز معمول روزانه	وارو
1-8	بنزوتروپین مزیلات
Y-1Y	يىپىرىدىن
144	ارفنادرين
Y/0-T.	پروسیکلیدین
5-4.	ترىھگزيل فنيديل

بعضی از این داروها که بیشتر مورد مصرف قرار میگیرند در جدول ۱–۲۸ آورده شدهاند.

كاربرد باليني

درمان با دوز کم یکی از داروهای این مجموعه آغاز میشود و دوز دارو تا حصول نتایج مفید یا بروز عوارض، افزایش میبابد. اگر بیماری به یک دارو پاسخ ندهد، داروی دیگری از این دسته به کار گرفته میشود تا احتمالاً نتایج مفیدی به دست آید.

عوارض جانبي

داروهای ضدموسکارینی، دارای شماری از عوارض ناخواسته بر دستگاه اعصاب مرکزی و محیطی میباشند (فصل ۸ را ببینید) و در سالمندان نیز کمتر تحمل میشوند. در موارد نادری، دیسکینزی ایجاد میشود. گاهی اوقات به علت عارضه خشکی دهان، سرکوب حاد پاروتیت روی میدهد.

قطع درمان با این داروها باید به شیوهای تدریجی صورت پذیرد. قطع ناگهانی این دارو باعث تشدید پارکینسون میگردد. کنترااندیکاسیونهای استفاده از داروهای ضد موسکارینی، در فصل ۸ مورد بحث قرار گرفته است.

اعمال جراحي

بیماران مبتلا به بیماری پیشرونده که پاسخدهی آنها به درمانهای دارویی کم است، ممکن است، از جراحی تالاموتومی (جهت ترمورهای طاقتفرسا) یا پالیدوتومی خلفی ـ قدامی، سود برند. امروزه، روشهای عملکردی، عمدتا جایگزین روش جراحی برشی شده است، بدین معنی که به وسیله تحریک بخشهای عمقی مغز به وسیله امواج با فرکانس بالا، ضایعات برگشتپذیری در نواحی فوق ایجاد مینمایند که میزان ناتوانیها

پس از انجام این روش کمتر از روشهای جراحی برشی میباشد.

تصریک هستههای سابتالاموس و ایستنورونهای
گلوبوس پالیدوس توسط یک الکترود کاشته شده و
تحریککننده، نتایج مفیدی در کنترل نوسانات بالینی مراحل
پیشرفته پارکینسون از خود نشان داده است. پیش مادههای چنین
روش درمانی در مکانهای آناتومیک مورد نظر در شکل ۱-۲۸۸
نشان داده شده است. از انجام چنین رویکردهایی در بیماران
مبتلا به پارکینسونیسم ثانویه یا غیرمعمول دمانس یا عدم پاسخ
به درمانهای دوپامینرژیک باید اجتناب نمود.

در یک کارآزمایی کنترل شده با پیوند بافتهای دوپامینرژیک (بافت جسم سیاه جنینی) بهبود علائم تنها در افراد جوان تر (کمتر از ۶۰ سال) دیده شد، و نه بیمارانی که بیش از ۶۰ سال سن داشتند. در مطالعهای دیگر، نتایج مفید حاصل شده ناشی از اقدامات مورد نظر نبود، علاوه بر این در هر دو مطالعه در بعضی از بیماران دیسکینزی غیرقابل کنترلی به وجود آمد. این امر به افزایش نسبی دوپامین ناشی از رشد فیبرها به خارج نواحی پیونده زده شده نسبت داده می شود. مطالعات پایهای بیشتری قبل از انجام چنین مطالعات درمانی سلولی ـ به ویژه درمان با سلولهای بنیادی ـ نیاز است و رویکردهای فوق همچنان در مراحل تحقیقاتی به سر می برند.

درمان محافظتكننده عصبي

تاکنون بسیاری از ترکیباتی که از پتانسیل حفاظتکننده اعصاب برخوردار هستند، و قادر به کاهش پیشرفت بیماری باشند، تحت بررسی قرار گرفتهاند. این ترکیبات شامل آنتیاکسیدانها، داروهای ضد آپوپتوزیس، آنتاگونیستهای گلوتامات، فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از گلیال تجویز شده داخل پارانشیم، کوآنزیم Q10، کراتین و داروهای ضدالتهابی میباشند. تأثیرات این عوامل همچنان در حال روشنشدن میباشد و تا این لحظه کاربرد درمانی آنها همچنان مشخص نشده است. امکان وجود اثرات محافظ راساژیلین، پیش از این مورد بحث قرار گرفت.

ژندرمانی

در حال حاضر ۳کارآزمایی فاز I (ایمنی) ژن درمانی جهت بیماری پارکینسون، در ایالات متحده، صورت گرفته است. همه این کارآزماییها شامل انفوزیون ویروس شبه آدنو نوع ۲ به عنوان

ناقل ژن در استریاتوم میباشند. ژن مربوط به گلوتامیک اسید دکربوکسیلاز (GAD که سنتز گابا، یک ناقل مهاری را تسهیل مے کند) جهت ایجاد اثر مهاری در هسته ساب تالاموس انفوزیون گردید. جهت افزایش متابولیسم لوودوپا . دوپامین، آروماتیک اسید دکربوکسیلاز در یوتامن و جهت نورتورین ۱ (یک فاکتور رشد که احتمال بقای نورون های دویامینر ژیک را می افزاید)، در یوتامن انفوزیون گردید. همه عوامل به کار گرفته شده، بی خطر بودند و يافتهها مؤيد مفيدبودن آنها مي باشد يك مطالعه فاز بر روى ژن GAD کامل شده و نتایج آن در حال تکمیل است. مطالعهای مشابه بر روی AADC طراحی شده اما هنوز آغاز نشده است. مطالعه فاز ۲ بر روی نورتورین در نشان دادن سودمندی این ماده ناموفق بوده اما مطالعه أي ديگر طراحي شده كه طي أن نوتورين مشابه یوتامن به ماده سیاه انفوزیون می شود. فاز II کارآزماییها در حال حاضر طراحی شده و در حال اجرا می باشد.

درمان تظاهرات غيرحركتي

بیماران دچار کاهش علکرد شناختی ممکن است به ریواستیگمین ۲ (۶–۱/۵ میلیگرم روزانه)، صمانتین ۲ (۱۰–۵ میلیگرم روزانه) یا دونیزیل ٔ (۱۰–۵ میلیگرم روزانه) (فصل ۶۰ را ببینید)، اختلالات خلقی به داروهای ضد افسردگی یا ضد اضطراب (فصل ۳۰ را ببینید)؛ خواب آلودگی بیش از حد روزانه به مدافینیل ۵ (۴۰۰–۱۰۰ میلیگرم در صبح) (فصل ۹ را ببینید)، و اختلالات مثانه و گوارشی به درمانهای مناسب سمیاتیکی پاسخ دهند (فصل ۸ را یبیتید).

توصيبه های کلی جهت کنترل دارویی بیمار مبتلا به پارکینسون

بیماری پارکینسون دارای روندی پیشرونده میباشد. هر روز بیش از پیش از اثرات مفید درمان با لوودوپا کاسته شده و بر عوارض جانبی درمان طولانی مدت با لوودویا، افزوده می شود. با این وجود، درمان دوپامینرژیک در مراحل زودتر مؤثرتر از تسکین علائم بوده و همچنین در کاهش مرگ و میر ناشی از بیماری نیز نقش دارد. بنابراین، همان طور که در شکل ۵-۲۸ خلاصه شده است، راهکارهای بسیاری جبهت بهینه تسمودن درمان دویامینرژیک طراحی شده است. در موارد خفیف پارکینسون، تا حد امکان باید از علامت درمانی پرهیز کرد مگر در مواردی که درجاتی از ناتوانی برای فرد ایجاد شده باشد یا علائم تأثیر قابل

ملاحظهای بر روند زندگی فرد داشته باشند. با ضروریشدن درمان، یک دوره درمان با راساژیلین، آمانتادین یا داروهای ضد موسکارینی، (در افراد جوان) ارزشمند میباشد. با پیشرفت بیماری، لازم است، درمانهای دوپامینرژیک نیز صورت پذیرد. این امر به سهولت با آغاز داروهای آگوئیست دویامین به تنهایی یا در ترکیب با دوز کم درمان با کاربی دوپا، لوودوپا، میسر می شود. به ویژه در بیماران سالخورده به طور جایگزین می توان آگونیستهای دوپامین را حذف کرده و درمان با کاربیدوپا ـ لوودوپا را آغاز کرد. در بیماران دچار پارکینسونیسم شدید و عوارض طولانی مدت درمان درمان با لوودوپا همچون پدیده روشن _خاموش، درمان با مهارکنندههای COMT یا راساژیلین مى تواند راهگشا باشد. تنظيم پروتئين دريافتى رژيم غذايي نيز باعث بهبود پاسخ نوسانی میشود. در بیمارانی که به روشهای فوق، پاسخ مناسبی نشان نمیدهند، تحریک نواحی عمقی مغز اغلب مفید می باشد. درمان بیماران جوان و افراد مبتلا به یارکینسون خفیف با راساژیلین، پیشرفت بیماری را به تعویق مىاندازد.

پارکینسونیسم ناشی از دارو

رزریان و داروی مشابه آن، تنترابنزامین، باعث رهایی مونوآمینهای بیوژنیک از ذخایر آنها میشوند، حال آن که هالویریدول^۶، متوکلوپرامید^۷ و فنوتیازینها، گیرندههای دوپامینی را بلوک مینمایند. این داروها قادر هستند طی سه ماه پس از مصرف، باركينسونيسم ايجاد نمايند. اين اختلال، اغلب ولي نه همیشه متقارن همراه با ترمورهای نامحسوس می باشد. این سندرم در دوزهای بالای دارو روی میدهد و در عرض چند هفته تا چند ماه پس از قطع دارو، از بین میرود. در صورت ضرورى بودن، لازم است عوامل أنتى موسكاريني نيز تجويز گردد. در صورت ادامه داروهای نورولیتیک، تجویز لوودویا، کمکی نمیکند و ممکن است در حقیقت باعث تشدید اختلال روانی اولیه که اصولاً داروهای آنتی سایکوتیک به آن علت تجویز شدهاند، گردد.

در سال ۱۹۸۳، یک داروی ایجادکننده پارکینسونیسم، طی کوشش افرادی که سعی میکردند تا داروی خواب آور جدیدی مشایه میریدین بسازند و آن را مصرف نمایند، کشف گردید که

2- Rivastigmine

¹⁻ Neurturin

³⁻ Memantine

⁵⁻ Modafinil 7- Metoclopramide

⁴⁻ Donepezil 6- Haloperidol

MPTP نام گرفت. این مقوله در کادری به نام MPTP پارکینسونیسم مورد بحث قرار گرفته است.

ساير اختلالات حركتي

ترمور (لرزش)

ترمور شامل حرکات نوسانی ریتمیک میباشد. ترمور وضعیتی فیزیولوژیک، پدیدهای طبیعی است که دامنه آن تحت تأثیر اضطراب، خستگی، تیروتوکسیکوز و اپینفرین یا ایـزوپروترنول وریـدی، افـزایش مییابد. پـروپرانـولول دامنه آن را کـاهش میدهد و تجویز داخل شریانی آن احتمالاً با تأثیر محیطی، مانع پاسخ ایزوپروترنول در عضو مزبور میشود. بعضی از داروهای خاص، بـه ویـژه داروهای متسعکننده بـرونشی، والپـروات، ضدافسردگیهای سه حلقهای و لیتیم قادر به ایجاد یک ترمور فیزیولوژیک طبیعی وابسته به دوز میباشند که بـا قـطع دارو برگشت پذیر میباشد. اگر چه ترمور ایجاد شده ناشی از داروهای مقلد سـمیاتیک هـمچون تـربوتالین (یک داروی مـتسعکننده معاری هـوایی) به وسیله پروپرانولول (که قادر به مهار هـر دو گیرنده 10 و 20 میباشد) بلوک می شود ولی توسط مـتوپرولول ریک آنتاگونیست اختصاصی 11، مهار نمی شود. لذا حدس زده میشود که این ترمور اساساً توسط گیرندههای 21 ایجاد شود.

 T_{nog} سرشتی ، یک ترمور وضعیتی و تا حدی فامیلیال با وراثت اتوزومال غالب می باشد که شباهت زیادی به ترمور فیزیولوژیک دارد. حداقل T ناحیه ژنی (ETM1 واقع بر 3q13 واقع بر 6p23 و یک لوکوس بر 6p23) در این رابطه شرح داده شدهاند. در بعضی موارد اختلال عملکردگیرندههای β_1 نشان داده شده است، حال آن که ترمور ممکن است به طور واضحی به دوزهای استاندارد متوپرولول و نیز همچون پروپرانولول پاسخ دهد. ترمور ممکن است سر، دستها، صدا و با احتمال کمتر پاها را در بر گیرد. بیماران ممکن است از لحاظ عملردی محدود شده یا از لحاظ اجتماعی دچار انزوا از لحاظ عملردی محدود شده یا از لحاظ اجتماعی دچار انزوا شده و کیفیت زندگی آنان تحت تأثیر قرار گیرد و برخی از سماران اظهار میکنند که حتی به دلیل ترمور به طور کامل ناتوان شده اند.

مفیدترین رویکرد به کارگیری پروپرانولول میباشد، ولی این که آیا چنین پاسخی به فعالیت مرکزی وابسته است یا محیطی، آشکار نمیباشد. فارماکوکینتیک، اثرات فارماکولوژیک و عوارض جانبی پروپرانولول بر دستگاه اعصاب مرکزی و محیطی در فصل ۱۰ مورد بحث قرار گرفته است. دوز روزانه پروپرانول برحسب

مقدار احتیاج معمولاً ۱۲۰ میلیگرم (۶۰-۳۲۰ میلیگرم) میباشد که به صورت خوراکی ۱۲۰–۴۰ میلیگرم و دو بار در روز تجویز شده و عوارض جانبی ناشی از آن بسیار کم است. تجویز يرويرانولول در افراد مبتلا به نارسايي قلبي، بلوک قلبي أسم و هيپوگليسمي بايد با احتياط صورت پذيرد. ساير عوارض جانبي شامل خستگی، سردرد سبک و اختلال در نعوظ می باشد. باید به بیماران تعلیم داده شود که خودشان نبض خود را گرفته و در صورت وجود برادی کاردی پزشک را مطلع سازند. پروپرانولول طولانی اثر بسیار مفید بوده و توسط بسیاری از بیماران ترجیح داده میشود. برخی از بیماران هنگامی که پیشبینی میکنند ترمور ممکن است تشدید شود یک دوز منفرد از آن را مصرف میکنند. متویرولول در درمان ترمور در بیماران مبتلا به بیماری ریوی همزمان مفید میباشد. افزایش تدریجی دوز پریمیدون آ (یک داروی ضدتشنج، فصل ۲۴ را ببینید)، تا میزان ۲۵۰ میلی گرم سه بار در روز، اثرات مفیدی در درمان علامتی بعضی از بیماران، از خود نشان داده است. بیماران مبتلا به ترمور، بسیار به پریمیدون حساس هستند و اغلب قادر به تحمل دوزهایی که در درمان تشنج به کار می رود، نمی باشند. بیماران باید از ۵۰ میلیگرم یک بار در روز آغاز و دوز روزانه بسته به پاسخ درمانی هر ۲ هفته ۵۰ میلیگرم افزایش یابد.

توپیرامات (Topiramate)، داروی ضد تشنج دیگری است که افزایش دوز تدریجی آن تا ۴۰۰ میلیگرم در این موارد مفید بوده است. آلیرازولام (Alprazolam) (دوز ۳ میلیگرم روزانه) یا گاباینتین (۲۴۰۰–۱۰۰ میلی گرم، معمولاً ۱۲۰۰ میلی گرم روزانه) در این بیماران سودمند بوده است. گاباینتین اثرات جانبی کمتری نسبت به پریمیدون دارد. تزریق داخل عضلانی سم بوتولنیوم نیز در این بیماران اثربخش است. تحریک ناحیه تالاموس توسط یک الکترود کاشته شده و یک تحریک کننده، در بسیاری از موارد پیشرفته و عودکننده به درمانهای دارویی، مؤثر بوده است. تالاموتومي اولتراسوند تحت راهنمايي MRI در کارآزماییهای اخیر مورد توجه قرار گرفته است. دیازیام، کلرودیازیوکساید، مفنسین و داروهای ضد پارکینسون که در گذشته مورد استفاده داشتند، امروزه دیگر در این زمینه کاربردی ندارند. مقادیر کمی از الکل نیز با مکانیسم ناشناختهای ترمور را برای مدتی کوتاه، مهار میکند اما با توجه به احتمال مشکلات رفتاری و سایر مسائلی که الکل پدید می آورد، نبایستی آن را به عنوان یک راه کاردرمانی پذیرفت.

یارکینسون را کند نمایند.

برمبنای گزارشاتی در اوایل دهه ۱۹۸۰ و بروز نوعی از ياركينسون سريعاً ييشرفتكننده در بعضى از افرادجوان، دریچهای نوین در اتیولوژی و درمان پارکینسون، گشوده شد. گزارشات اولیه به وضوح از افراد جوانی صحبت می کردند که تلاش کرده بودند تا با ساخت آنالوگهای میریدین توسط شیمی دان هایی غیر حرفهای، مادهای جهت کمک به سؤمصرف مواد مخدر بیابند. مصرف ناآگاهانه ۱- متیل ۴- فنیل ۱۰، ۲، ۲ ۳، ۶- تتراهیدروپیریدین (MPTP) در این افراد موجب بروز قرم بسیار شدید پارکینسون در این افراد گردید.

وسيله باعث سركوب فسفريالاسيون اكسيداتيو در اين سلولها

MPTP یک پروتوکسین است که به وسیله مونوآمین اکسیداز B به N- متیل -۳- فنیل پیریدینوم (+MPP) تبدیل مي شود. +MPP به طور اختصاصي طي مكانيسم طبيعي بازجذب دویامین توسط سلولهای موجود در ماده سیاه جذب میشود. +MPP، کمیلکس I میتوکندریال را مهار کرده و بدین

ترمور توجهی ۱، ترموری است که حین حرکت وجود دارد نه هنگام استراحت. چنین وضعیتی اغلب طی مصرف مقادیر زیاد الكل يا داروهايي همچون فني توئين روى مي دهد. قطع مصرف یا کاهش دوزدارو به گونهای چشمگیر باعث بهبود این وضعیت میشود. درمان مناسبی جهت ترمورهای عامدانه ناشی از سایر علل نورولوژیک، وجود ندارد.

تسرمور زمان استراحت"، معمولاً ناشي از بيماري ياركينسون مي باشد.

بیماری هانتینگتون۲

بيماري هانتينكتون يك اختلال ژنتيكي اتوزومال غالب ميباشد که ناشی از بروز ناهنجاری (طویلشدن تکرار ترینوکلٹوتید CAG که مسیر یلیگلوتامین را کد میکنند) در ژن هانتینگتون واقع بر کروموزوم ۴ میباشد. فرم اتوزومال مغلوب نیز ممکن است به وقوع بییوندد. اختلالات شبه بیماری هانتینگتون (HDL)، ارتباطی با توالی تکرارشده ترینوکلئوتیدی CAG در ثن هانتينگتون ندارند. اقسام اتوزومال غالب (HDL1، HDL2 ,16q24.3 ;20pter-P12 و مغلوب (4P15.3 و 16q24.3 و 16q24.3 و 1915.3 و 1915.3 و 1915.3 و 1915.3 و نیز ممکن است روی دهد.

از مشخصات بیماری هانتینگتون حرکات کره پیشرونده و دمانس دوران بزرگسالی میباشد. به نظر میرسد عدم توازن

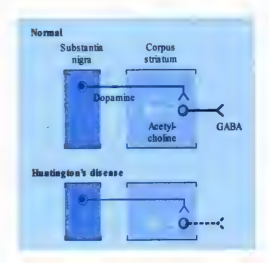
می شود. تداخل +MPP و کمیلکس ها، به مرگ سلول و نهایتاً تخلیه دویامین استریاتال و بروز پارکینسون منجر میشود. کشف اثرات MPTP می تواند، مؤید نقش توکسین های محیطی باشد که با جذب اختصاصی در مناطق مورد نظر، باعث ایجاد پارکینسون میشوند، اگر چه تاکنون هیچ توکسین دیگری با اثرات فوق شناخته نشده است. این روش همچنین مدلی مناسب را جهت ایجاد پارکینسون در نمونههای حیوانی به ویژه در پریماتهای غیر انسان فراهم میآورد. این مدل در ساخت داروهای جدیدتر ضد پارکینسون به کار گرفته شده است. مواجه قبلی حیوانات با یک مهارکننده مونوآمین اکسیداز B، همچون ساژیلین، مانع تبدیل MPTP به +MPPP شده و بنابراین مانع بروز پارکینسون شده است. این مطالعات شواهدی را فبراهیم آوردهاند تا بهذیریم ساژیلین و راساژیلین قادرند پیشرفت

دویامین، استیل کولین، GABA و احتمالاً بعضی از ناقلین دیگر در عقده های قاعدهای در ایجاد این بیماری نقش داشته باشد (شكل ۶-۲۸). مطالعات فارماكولوژيك مؤيد أن است كه كره، ناشی از فعالیت بیش از حد مسیرهای دوپامینرژیک ماده سیاه مى باشد. این امر احتمالاً به علت افزایش پاسخهای دوپامینی پس سینایسی و یا کاهش نوروترانسمیترهایی میباشد که به طور طبیعی آنتاگونیست دویامین میباشند. داروهایی که در انتقالات دویامینی اختلال ایجاد مینمایند، چه با تخریب مونوآمینهای مرکزی (به عنوان مثال رزریین، تترابنازین) و چه با بلوک گیرندههای دوپامینی (مانند فنوتیازینها، بوتیروفنونها)، باعث بهبود کره میشوند و داروهای شبه دوپامیتی چون لوودوپا، بیماری را تشدید مینمایند.

میزان گابا و آنزیمهایی که در ساخت آن دخیل می باشند (گلوتامیک اسید دکربوکسیلاز)، به میزان قابل توجهی در عقدههای قاعدهای بیماران مبتلا به هانتینگتون، کاهش می یابد. گیرندههای گابا، اغلب در مسیرهای مهاری نقش دارند. همچنین كاهش قابل توجهي در غلظت كولين استيل ترانسفراز (أنزيم مسوول سنتز استیل کولین) موجود در عقدههای قاعدهای بـــيماران، روی مـــیدهد. چــنین یـافتههایی از اهـمیت

¹⁻ Intention tremor 2- Rest tremor

Huntington's disease



شکل ۶-۲۸. نمای شماتیک توالی نورونهای دخیل در کره هانتینگتون. بالا: نورونهای دوپامینرژیک (قرمز) که از ماده سیاه منشأ گرفتهاند، به طور طبیعی سبب مهار خروجی گاباارژیک از جسم مخطط میشوند، در حالی که نورونهای کولینرژیک (سبز) اثر تحریکی دارند. پایین: در کره هانتینگتون ممکن است برخی نورونهای کولینرژیک از بین بـروند اما تعداد نورونهای دژنره شده گاباارژیک (سیاه) بیشتر است.

پاتوفیزیولوژیک برخوردار هستند و باعث کشف راههایی جهت تسکین کره از طریق افزایش گابا مرکزی و یا فعالیت استیل کولین شدهاند (اما با نتایج ناامیدوارکننده). در نتیجه همزمان داروهایی که با سیستم دوپامینی تداخل می نمایند، شایع ترین داروهایی هستند که جهت کنترل دیسکینزی بیماری هانتینگتون به کار گرفته می شوند. در مورد تمامی داروهایی که در ادامه مورد بحث قرار می گیرند، کاهش میزان حرکات غیرطبیعی با درجاتی از پارکینسونیسم یا تروژنیک همراه بوده است.

تترابنازین ((۵۰-۱۲/۵ میلیگرم به صورت خوراکی سه بار در روز)، دوپامین مغزی را تخلیه نموده و از شدت کره میکاهد. این دارو عوارض کمتری نسبت به رزرپین، که بدین منظور استفاده میشد، دارد، تترابنازین توسط سیتوکروم P450 متابولیزه میشود (CYP2D6) و بنابراین در بیمارانی که نیازمند تجویز دوزهای بالاتر از ۵۰ میلیگرم بر دسیلیتر هستند ژنوتیپ و بررسی بیان CYP2D6 لازم است. در متابولیزه کنندههای ضعیف دوز حداکثر توصیه شده ۵۰ میلیگرم در روز (۲۵ میلیگرم به ازای هر دوز است) و حداکثر دوز ۱۰۰ میلیگرم در روزانه می تواند استفاده شرد. درمان با مسدودکنندههای گیرنده پسسیناپسی نظیر شود. درمان با مسدودکنندههای گیرنده پسسیناپسی نظیر

فنوتیازینی ها و بوتیروفنون ها می تواند کمککننده باشد. هالوپریدول در دوزهای کوچک برای مثال ۱ میلیگرم دو بار در روز آغاز شده و هر ۴ روز، بسته به پاسخ ایجاد شده، افزایش می یابد. در صورتی که هالوپرینول کمک نکرد فلوفنازین در دوزهای مشایه ۱ میلیگرم به صورت دو بار در روز می تواند کمککننده باشد. چندین مطالعه اخیر پیشنهاد می کنند که اولانزاپین نیز می تواند کمککننده باشد که دوز آن در افراد متفاوت است. اما ۱۰ میلیگرم به صورت روزانه اغلب کافی است متفاوت است. اما ۱۰ میلیگرم به صورت روزانه اغلب کافی است اگرچه دوزهای بالاتر از ۳۰ میلیگرم گاهی اوقات نیاز است. فارماکوکینتیک و ویژگیهای بالینی این داروها با جزئیات بیشتر فارماکوکینتیک و ویژگیهای بالینی این داروها با جزئیات بیشتر بازجذب انتخابی سروتونین ممکن است افسردگی، پرخاشگری و آزیتاسیون را کاهش دهند اما به هر حال مهارکنندههای قدرتمند ازیتاسیون را کاهش دهند اما به هر حال مهارکنندههای قدرتمند تترابنازین مصرف شده را کم کند.

سایر جنبه های مهم مدیریت این بیماری شامل مشاوره ژنتیکی، گفتاردرمانی، درمان فیزیکی، احتیاطها و مراقبتهای دیسفاژی و ارائه خدمات اجتماعی می باشد.

سایر اشکال کره

كره خوشخيم ارثى (اغلب اتوزومال غالب؛ ولى اتوزومال مغلوب نیز محتمل است) به گونهای ارثی یا به طور خود به خود، ایجاد می شود. کره در اوایل دوران کودکی بروز یافته و طی دوران بزرگسالی پیشرفت چندانی نمیکند؛ دمانس نیز روی نمیدهد. در بیماران با موتاسیون ژن TTTF-۱، ناهنجاریهای تیروئیدی یا ریوی نیز ممکن است حضور داشته باشند (سندرم مغز ـ تیروثید ـ ریه). کره فامیلیال ممکن است به عنوان جزئی از سندرم کره ـ آکانتوزیس به وقوع بیبوندد که احتمالاً با تیکهای دهانی _ زبانی، صوتی، تغییرات شناختی، صرع، نورویاتی محیطی و آتروفی عضلانی، همراه خواهد بود. سطح سرمی heta لیپوپروتئین طبیعی است. موتاسیون ژنهای کدکتنده کورئین (Chorein) در 9q21 ممكن است رخ دهد. درمان چنين اختلالات ارثي، علامتی میباشد. درمان این اختلالات ژنتیکی ارثی به صورت علامتی است. تترابنازین (۵/- میلیگرم در کیلوگرم در روز برای کودکان و ۳۷/۵ میلیگرم در روز برای بالغین) ممکن است کره را بهبود بخشد.

درمان مستقیماً متوجه علت زمینهای پیدایش کره میباشد. از جمله این علل میتوان به بیماریهای عمومی پزشکی

همجون تیروتوکسیکوز، پلی سیتمی ورا روبرا Poly cythemia) (vera rubra) لويوس سيستميک اريتروماتوزيس، هيپوکلسمي، و سیروز کبدی، اشاره نمود. کره ناشی از دارو با قطع مصرف دارو، بهبود می یابد از جمله داروهای دخیل در این امر، می توان به لوودویا، داروهای ضدموسکارینی، آمفتامین، لیتیم، فنی توئین و یا داروهای ضد بارداری خوراکی، اشاره نمود. داروهای نورولپتیک ممكن است باعث ایجاد دیسكینزی حاد یا تأخیری شود (در ادامه بحث میشود). کره سیدنهام ٔ اغلب وضعیتی گذرا و خفیف است و کمتر نیاز به درمان دارویی آن وجود دارد. با این وجود داروهای بلوككننده دويامين در بهبود چنين وضعيتي مفيد ميباشند

باليسموس

اساس بيوشيميايي باليسموس، ناشناخته است. اما رويكرد فارماکولوژیک در کنترل آن مشابه کره میباشد. درمان با هالویریدول، پرفنازین و سایر داروهای بلوککننده دویامینی احتمالاً مفيد مي باشد.

أتتوز و ديستوني"

اساس فارماكولوژيك چنين اختلالاتي ناشناخته مي باشد و همچنین درمان خشنودکنندهای جهت آنها وجود ندارد. گروهی از بیماران به خوبی به درمان با لوودوپا، پاسخ می دهند (دیستونی پاسخدهنده به لوودوپا)، که این افراد جهت کارآزماییها، باارزش می باشند. به ندرت بعضی از بیماران مبتلا به دیستونی به دیازپام، أمانتادین، داروهای آنتیموسکارینی (در دوزهای بالا)، كاربامازيين، بكلوفن، هالويريدول يا فنوتيازينها، پاسخ مناسبي نشان میدهند. آزمودن رویکردهای دارویی فوق ارزشمند م رباشد حال آن که اغلب مفید تخواهد بود. بیماران دچار دیستونی موضعی همچون بلفارواسپاسم ٔ یا تورتیکولی^۵ از تزریق توکسین بوتولنیوم در عضالات بیش فعال، سود میبرند. تحریکات مغزی عمقی ممکن است از لحاظ بالینی در چنین موارد لاعلاج، مفيد باشد.

تىكىھاء

اساس پاتوفیزیولوژیک تیکها، ناشناخته میباشد. تیکهای چندگانه مزمن (سندرم ژیل دولاتوره^۷) احتمالاً نیازمند علامت درمانی میباشند به ویژه اگر این اختلال شدید باشد و بر زندگی فرد تأثیر زیادی داشته باشد. آموزش دادن بیمار، خانواده و معلمها در این زمینه اهمیت زیادی دارد. درمان فارماکولوژیک

ممكن است زماني تيكها با زندگي اجتماعي يا ساير فعاليتهاي این چنینی در تداخل هستند، ضروری باشد.

درمان آن با داروهای مسدودکننده گیرنده دوپامین یا تخلیه کننده ذخایر دویامین نظیر فلوفنازین، پیموزید و تترابنازین است. این داروها فرکانس و شدت تیک را تا حدود ۶۰ درصد كاهش مىدهند. پيموزيد يك أنـتاگونيست گـيرنده دوپاميني ممکن است به عنوان درمان خط اول و یا درمانی که به سایر داروها پاسخ نمیدهند جوابگو باشد. درمان بایستی با ۱ میلیگرم در روز آغاز شده و دوزاژ ۱ میلیگرم هر ۵ روز افزایش یابد. اغلب بیماران دوز ۷ تا ۱۶ میلیگرم در روز را نیاز دارند. عوارض جانبی آن مشابه هالویریدول میباشد اما سبب اختلال در ریتم قلبی میشود. هالوپریدول برای سالیان زیادی جهت درمان بیماری تیک کاربرد داشت. در صورتی که درمان با دوزهای کم (۲۵/۰ یا ۰/۵ میلیگرم روزانه) آغاز شود و سپس کمکم در طی هفتهها افزایش یابد (برای مثال ۲۵/۰ میلیگرم هر ۴ تا ۵ روز) بیماران بهتر این دارو را تحمل خواهند کرد. اغلب بیماران نهایتاً دوز ۳ تا ۸ میلی گرم را نیاز خواهند داشت. عوارض جانبی شامل اختلالات حركتي اكستراييراميدال (خارجهرمي) خواب آلودكي، خشکی دهان، تاری دید و اختلالات معدمای ـ رودمای میباشد. آریپیرازول (فصل ۲۹ را ببینید) در درمان تیک مؤثر بوده

اگر چه این دارو جهت درمان تیک یا سندرم تورت به تأیید نرسیده است اما بعضی از آگونیستهای α_2 آدرنرژیک FDA نسبت به داروهای نورولپتیک عوارض خارج هرمی کمتری به وجود مي آورند، لذا در اين مورد بيشتر مصرف مي شوند. کلونیدین، تیکهای حرکتی یا زمانی را تا میزان ۵۰ درصد در كودكان، كاهش مىدهد. احتمالاً اين دارو اثرات خود را از طريق کاهش فعالیت نورونهای نورآدرنرژیک موجود در لوکوس سرئولوس، اعمال مینماید. دوز آغازین دارو، ۳-۲ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم وزن کودک و به صورت روزانه میباشد که پس از ۲ هفته به ۴ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم در روز و در صورت نیاز به ۵ میکروگرم به ازای هر کیلوگرم در روز افزایش مییابد. این دارو ممکن است در ابتدا باعث کاهش گذرای فشارخون گردد. شایعترین عارضه جانبی این دارو، آرامبخشی میباشد. از سایر عوارض أن مي توان به افزايش ترشح بزاق و اسهال اشاره نمود. گوانفاسین (Guanfacine)، آگونیست دیگر α_2 آدرنرژیک، نیز

¹⁻ Sydenham's chorea

Ballismus 4- Blepharospasm

³⁻ Athetosis & Dystonia

⁵⁻ Torticollis 6- Tics

⁷⁻ Gilles de la tourette's syndrome

استفاده می شود. هر دو این داروها در درمان علائم رفتاری نظیر اختلالات کنترل تکانه مؤثر هستند.

آنتی سایکوتیک غیرمعمول نظیر رسپریدون و آری پیپرازول پروفایل اثرات جانبی بسیار خوشایندی داشته و در بیماران مبتلا به اختلالات رفتاری بسیار سودمند خواهند بود. کلونازپام و کاربامازپین نیز مصرف میشوند، خصوصیات فارماکولوژیک این داروها در بخش دیگری از این کتاب آورده شده است.

تزریق توکسین بوتولینوم A، در محل درگیری نیز گاهی مفید میباشد. درمان بعضی از اختلالات همراه همچون نقص توجه (به عنوان مثال توسط چسبهای پوستی کلونیدین، گوانفاسین، پمولین، متیلفنیدات، یا دکستروآمفتامین) و یا اختلال وسواسی ضروری (مهارکننده انتخابی بازبرداشت سروتونین یا کلومیپرامین) میباشد. گاهی تحریک عمقی مغز در بعضی موارد مقاوم به درمان، مفید میباشد. اما در حال حاضر به عنوان بهترین یک پیشنهاد تحقیقاتی، قابل طرح میباشد.

دیسکینزی ناشی از دارو

لوودوپا یا آگونیستهای دوپامین به گونهای وابسته به دوز منجر به انواعی از دیسکینزی در بیماران مبتلا به پارکینسون میشوند که کاهش دوز دارو موجب بهبود آنها میشود. کـره همچنین ممکن است در بیمارانی که فنی توئین، کاربامازپین، آمفتامینها، لیتیم یا ضدبارداریهای خوراکی را مصرف میکنند ایجاد شود که با قطع چنین داروهای آسیبرسانی، این عوارض مرتفع میشود. دیستونی نیز ممکن است ناشی از تجویز عوامل دوپامینرژیک، لیستیم، مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین، کـاربامازپین یا لیستیم، مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین، کـاربامازپین یا محرکلوپرامید باشد و ترمورهای وضعیتی نیز ممکن است با مصرف داروهایی چون تئوفیلین، کافئین، لیتیم، اسید والپروئیک، هسورمونهای تـیروئیدی، ضـد افسردگیهای سهحلقهای و هسورمونهای تـیروئیدی، ضـد افسردگیهای سهحلقهای و ایزوپروترنول، به وقوع بیپوندند.

اساس فارماکولوژیک دیسکینزی حاد یا دیستونی که گاهی اوقات با مصرف چند روز اول یک فنوتیازین ایبجاد میشود، چندان روشن نمیباشد. در اغلب موارد، تجویز تزریقی یک داروی آنــتیموسکارینی هـمچون بنزتروپین (به میزان ۲ میلیگرم داخل میلیگرم داخل وریدی)، دیفن هیدرامین (۵۰ میلیگرم داخل وریدی یا داخل عضلانی) کمککننده میباشد در حالی که در موارد دیگر، دیازپام عضلانی کمککننده میباشد در حالی که در موارد دیگر، دیازپام میکاهد.

دیسکینزی تأخیری ا اختلالی است که توسط

مجموعهای از حرکات غیرطبیعی متعدد، مشخص می شود و پس از درمان طولانی مدت با داروهای نورولپتیک یا متوکلوپرامید به وجود می آید (فصل ۲۹ را ببینید). اساس فارماکولوژیک آن به دقت آشکار نشده است. کاهش دوزداروی مسبب، یک بلوک کننده گیرنده دوپامین، اغلب باعث تشدید دیسکینزی می شود، حال آن که افزایش دوز دارو باعث سرکوب این وضعیت می گردد. از داروهایی که به احتمال قوی تری در درمان علامتی مفید می باشند، می توان به داروهایی اشاره نمود که با عملکرد دوپامینی تداخل دارند حال یا از طریق تخلیه ذخایر (مانند درپین، تترابنازین) یا از طریق بلوک کننده های گیرنده (مانند فنوتیازین ها، بوتیروفنون ها). داروهای بلوک کننده گیرنده به گونهای متناقض در ایجاد دیسکینزی نیز نقش دارند.

دیس تونی تأخیری اغلب موضعی است یا بخش کوچکی را دربر میگیرد. دیستونی ژنرالیزه کمتر شایع میباشد و در بیماران جوان به وقوع میپیوندد. درمان مشابه دیسکینزی تأخیری میباشد ولی داروهای آنتیکولینرژیک نیز ممکن است مفید باشند. دیستونی موضعی همچنین ممکن است به تزریق موضعی توکسین بوتولینوم A پاسخ دهد. آگاتیزی تأخیری نیز به گونهای مشابه پارکینسونهای ناشی از دارو، درمان میشود. سندرم خرگوش از دیگر اختلالات القا شده توسط نورولپتیکها میباشد که با تظاهراتی همچون حرکات ریتمیک عمودی دهان نمود میباید و ممکن است به درمان با داروهای ضد کولینرژیک، پاسخ دهد.

از آنجایی که سندرمهای تأخیری در بزرگسالان اغلب برگشتناپذیر است و درمان رضایت بخشی نیز ندارد، تلاشها باید جهت کاستن احتمال بروز این عارضه متمرکز گردد. داروهای آنتیسایکوتیک در صورت ضرورت تجویز میگردد که باید به طور متناوب قطع شود تا نیاز به ادامه درمان مشخص شود و مراحل دیسکینزی ابتدایی پنهان نماند. تیوریدازین، یک مراحل دیسکینزی ابتدایی پنهان نماند. تیوریدازین، یک فنوتیازین با زنجیره جانبی پیپریدین و در عین حال یک آنتیسایکوتیک میؤثر است که به نظر میرسد کمتر در واکنشهای اکستراپیرامیدال نقش داشته باشد. این امر احتمالاً به علت اثر کم آن بر گیرندههای دوپامین در سیستم استریاتال میباشد. در پایان این که داروهای آنتیموسکارینی نباید به طور روزمره در بیمارانی که داروهای نورولپتیک دریافت میدارند، تجویز شود زیرا ترکیب این احتمال بروز دیسکینزی را افزایش میدهد.

^{1 -} Benztropine

³⁻ Biperiden

⁵⁻ Rabbit syndrome

²⁻ Diphenhydramine

⁴⁻ Tardive dyskinesia

سندرم نورولپتیک بدخیم ، عارضهای نادر با درمانهای نورولپتیک میباشد که مشخصاتی همچون سختی عضلانی، تب و تغییرات وضعیت ذهنی و اختلال عملکرد اتونوم همراه میباشد (جدول ۴–۱۶). علایم به طور معمول طی ۱ تا ۳ روز (در مقایسه با هیپرترمی بدخیم که طی چند دقیقه تما چند ساعت ظهور می یابد) پدید میآیند و ممکن است هر زمانی طی درمان روی دهند. درمان این وضعیت، قطع داروهای آنتیسایکوتیک، لیتیم و آنتیکولینرژیکها، کاهش دمای بدن و هیدراته کردن بیمار میباشد. دانتروان، آگونیستهای دوپامینی، لوودوپا یا آمانتادین نیز احتمالاً دارای اثرات مفیدی میباشند ولی میزان مرگ و میر ناشی از سندرم نورولپتیک بدخیم نسبتاً بالا و بیش از ۲۰ درصد میباشد.

سندرم پاهای بیقرار ۲

از مشخصات این سندرم احساس ناخوشایند و خزندهای میباشد که از عمق پاها و گاهی دستها، برمیخیزد. علائم معمولاً زمانی به وقوع میپیوندد که فرد در حالت استراحت قرار دارد به ویژه زمانی که دراز کشیده و یا در حالت نشسته قرار دارد، چیزی آنها را به انجام این حرکات وا میدارد. چنین علائمی باعث ایجاد تأخیر در زمان به خواب رفتن فرد میشود. همچنین محکن است اختلالات خواب ناشی از حرکات دورهای اندامها، در این افراد بروز یابد. علت این امر ناشناخته است ولی این اختلال در زنان حامله و در بیماران اورمیک یا نوروپاتی دیابتی شایع میباشد. در اعلی اعلائم با تصحیح آنمی فقر آهن همزمان بهبود یافته و اغلب علائم با تصحیح آنمی فقر آهن همزمان بهبود یافته و اغلب علائم با تصحیح آنمی فقر آهن همزمان بهبود یافته و اغلب

اوداسیونهای ربی معددی مربط به این عارصه ساخته سده اند. علائم با تصحیح آنمی فقر آهن همزمان بهبود یافته و اغلب به داروهایی چون آگونیستهای دوپامین، لوودوپا، دیازپام، کلونازپام، گاباپنتین یا اوپیوئیدها، پاسخ می دهد. درمان باید با تصحویز آگونیستهای طولانی مدت دوپامین (مانند پرامی پکسول، ۱۷۵۰–۱۸۲۵ میلیگرم یا روپی نیرول ۱۳۵۵ میلیگرم یک بار روزانه)، آغاز شود. درمان دوپامینرژیک، درمان ارجح سندرم پاهای بی قرار می باشد. جهت اجتناب از تشدید این عارضه که ممکن است با لوودوپا کاربی دوپا (۱۰۰/۲۵ یا ۱۳۰۰/۵۰ مدوداً ۱ ساعت بیش از زمان خواب دریافت می گردد) همراهی داشته باشد، منظور از تشدید یا اوز ایش زودتر علایم یا شروع یا افز ایش زودتر علایم یا شروع و زودتر علایم در حال استراحت؛ و پاسخ کمتر به درمانهای دارویی، می باشد. هنگامی که تشدید عوارض ناشی از لوودوپا، ایجاد شود، باید دوز هنگامی که تشدید عوارض ناشی از لوودوپا، ایجاد شود، باید دوز دریافتی آن کاهش یابد یا یک آگونیست دوپامین جانشین آن

شود. اگر این عارضه در بیمارانی ایجاد شود که آگونیست دریافت میدارند، دوز دریافتی روزانه باید کاهش یابد یا تقسیم شود و یا اینکه داروهای اوییوئیدی جانشین آنها شود. درمان با آگونیستهای دویامین ممکن است با پیشرفت اختلالات کنترل تكانه همراه باشد. گاباپنتين، داروي آلترناتيوي جهت اوپيوئيدها می باشد که روزانه ۱ بار یا ۲ بار دریافت می گردد (در عصر و قبل از خواب)، دوز شروع آن ۳۰۰ میلیگرم روزانه میباشد که افزایش آن به پاسخ و تحمل بیمار بستگی دارد (حنوداً تا ۱۸۰۰ میلیگرم روزانه افزایش می یابد.) و تجویز گاباپنتین اناکاربیل خوراکی (۶۰۰ یا ۱۲۰۰ میلیگرم یک بار در روز) می تواند کمک کننده باشد. مطالعات اخیر پیشنهاد می کنند پره گابالین، یک داروی مرتبط، نیز با دوز تام روزانه ۳۰۰–۱۵۰ میلیگرم و در قالب دوزهای منقسم مفید می باشد. کلونازیام به صورت ۱ میلی گرم روزانه، گاهی اوقات کمککننده است. هنگامی که اوپیوئیدها مورد نیاز باشند از انواعی که دارای نیمه عمر طولانی تر هستند با پتانسیل ایجاد اعتیاد كمترى دارند استفاده مىشود. اكسىكدون غالباً مؤثر است. دوز دارو بسته به فرد مصرفکننده تعیین مے رشود.

بيماري ويلسون

بیماری ویلسون یک اختلال ارثی (q21.1-q21.1) مغلوب در متابولیسم مس می باشد. مشخصات بیوشیمیایی ویلسون به که اهش سطح مس و سرولوپلاسمین خون و مشخصات پاتولوژیک آن مقادیر زیاد مس در مغز و احشاء داخلی می باشد که با علائم کبدی و اختلال عملکرد عصبی ظهور می یابد. از جمله علائم عصبی، می توان به ترمور، حرکات شبه کرهای، سفتی، هیپوکینزی، اختلال بلع و تکلم اشاره نمود. خواهرها و برادرهای بیمار مبتلا به ویلسون باید جهت موارد غیرعلامتدار ویلسون مورد غربالگری قرار بگیرند.

درمان شامل برداشت مقادیر مس اضافه و سپس برقراری توازن مس میباشد. میزان مس رژیم غذایی را نیز باید در سطح زیر ۲ میلیگرم در روز حفظ نمود. پنیسیلامین آ (دیمتیل سیستئین)، به مدت چندین سال مهم ترین و اولین داروی مورد استفاده در برداشت مس بود. این دارو یک شلاتکننده میباشد که همراه با مس ایجاد کمپلکسهای حلقهای می نماید. به راحتی از دستگاه گوارش جذب شده و به سرعت در ادرار ترشح می شود. دوز معمول شروع این دارو، در بزرگسالان ۵۰۰ میلیگرم، سه یا چهار بار در روز می باشد. پس از ایجاد بهبود، می توان دوز

¹⁻ Neuroleptic malignant syndrome

²⁻ Restless legs syndrome 3- Wilson's disease

⁴⁻ Penicillamine

نگهدارنده را کاهش داده که این میزان معمولاً کمتر از ۱ گرم روزانه نمیباشد. باید تا زمان نامشخصی ادامه داده شود. از عوارض جانبی آن میتوان به تهوع، استفراغ، سندرم نفروتیک، سندرم شبه لوپوس، پمفیگوس، میاستنی، آرتروپاتی، نوروپاتی عصب بینایی و دیسکرازیهای مختلف خونی اشاره کرد. طی درمان باید ارزیابیهای متعدد ادرار و شمارش کامل سلولهای خونی انجام شود. در ۱۰ درصد موارد نورولوژیک، پنیسیلامین موجب وخامت وضعیت میشود.

ترینتین ۱ هیدروکلراید، داروی شلاتکننده دیگری با دوز روزانه ۱-۱/۵ گرم تجویز میگردد که به دلیل احتمال کیم در وقوع واکنشهای داروئی و وخیمتر شدن وضعیت نورولوژیک ممکن است نسبت به پنیسیلامین ترجیح داده میشود. به نظر میرسد ترینتین به جز آنمی خفیف ناشی از کمبود آهن، دارای عوارض جانبی کمی در بیماران باشد. تتراتیومولیبدات ممکن است جهت نگهداری عملکردهای نورولوژیک (در بیماران مبتلا به درگیریهای نورولوژیک) از ترینتین بهتر باشد. این دارو را

همچنین با یا بدون غذا می تواند مصرف کرد. این دارو در حال حاضر در دسترس نیست.

تجویز خوراکی استات روی آباعث افزایش دفع گوارشی مس می شود و گاهی طی مراحل درمانی دوره نگهدارنده و در ترکیب با سایر داروها تجویز می گردد. دوز مؤثر این دارو ۵۰ میلی گرم و سه بار در روز می باشد. سولفات زینک (روزانه ۲۰۰ میلی گرم خوراکی) نیز جهت کاهش جذب مس به کار گرفته شده است. روی با القاء متالوتیونین سلولهای رودهای، باعث مهار جذب مس از دستگاه گوارش می گردد. مزیت اصلی آن عوارض جانبی کم این دارو در مقایسه با سایر داروهای ضد مس می باشد هر چند ممکن است در ابتدای درمان باعث ایجاد برخی تحریکات گوارشی گردد.

پیوند کبد نیز گاهی اوقات الزامی می شود نقش انتقال سلولهای کبدی و ژن درمانی هنوز تحت بررسی است.

باسخ مطالعه حورد

رابطه بین ترمور و فعالیت (لرزش در حال استراحت) در این مورد نشان دهنده پارکینسون است. بررسیها نشان میدهد که یافتههای کلاسیک یک بیماری پارکینسون شامل لرزش در حال استراحت، سفتی، برادی کینزی، اختلال در گام برداشتن میباشد. یک ناهنجاری غیرقرینه در بیماری پارکینسون رایج است. پیش آگهی این بیماری بدین صورت است که با گذشت زمان علائم عمومی تر می شود. درمان فارما کولوژیک شامل

یک آگونیست دوپامین (پرامیپکسول یا روپینیرول) بوده اما در شرایط کنونی نبایستی آغاز کرد مگر اینکه علائم بیمار تشدید شود. پس از آغاز درمان با آگونیستها بیماران ممکن است علائمی از اختلال کنترل تکانه (گامبلینگ) را نشان دهند که این ممکن است نیازمند کاهش دوز یا قطع مصرف داروهای آگونیست باشد.

PREPARATIONS AVAILABLE

/mastaline	Generic, Symmetrel
Apomorphine .	Apokys
Benztropine	Generic, Cogentin
Biperiden 3	Akinston
Boutocrytine	Generic, Parlodel
Carbidopa	Lodosyn
Cubilopa/levodops	Genezic, Sinemet, Parcopa
Carbidopa/tevedopa/entgespone	Generic, Stalevo
Estacupose	Generic, Comtan
Levedopa	Dopar, others
Osphonadrine	Generic, various

Peniciliamine	Ouprimine, Depen
Pergolide ¹	Permax, other
Pramipexole	Generic, Mirapex
Procyclidine	Kemadrin
Rusagiint	Azilect
Ropinirole	Generic, Requip, Requip XL
Selegiline (deprenyl)	Emsam
Tetrabenazine	Xenazine
Tolcupone	Bestar
Trientine	Syprine
Tribexyphenidyl	Generic, Artano, others

I - Treintine 2 - Tetrathiomolybdate

³⁻ Zinc acetate

Not available in the USA

اگوئیستهای دوپامین	 پرامی پاکسول اثرات مستقیم آگونیستی بر گیرنده و Dعش علایم پارکینسونیسم، نوسانات در بیماری پارکینسون: می تواند به خوراکی، طول اثر، ۸ ساعت 	غيرارگوت پاسخ لوودويا را تعذيل مىكند عنوان درمان اوليم به كـار كـرفته هيووتانسيون وضميتى، ديسكي	شوط همچنين در پاديله روشن -	خاموش تيز مؤثر است	 روپييانيورل: مشابه پراميريكسول غيرارگوت، اگونيست نسبتا خالص گيرنده ير 	 بروموکریټین: مشتقات ارگوت، اگونیستهای قدرتمند گیرنده چل دارای سمیت بیشتری نسبت به پرامیهکسول و روپینیرول میباشد. 	
	طول اثر: ٨ ساعته سميت: تمهوع و استغراغ،	ييون وضعيتى، ديسكينزى					

LI, Stitue als, LOOMT, Chestis, In			
ەسلايلىن: ھەبچون ۋىساۋىلىن، درمان كمكى ھەراە لوودوپا؛ احتمالاً در درمان پاركىنسون اقتاء شدە توسط MPTP ضميفىتر از ۋىساۋىلىن أىست.	درمان پارکینسون القاء شده توسط MPTP ض	بيفاتر از ؤساژيلين است.	
			سه حلقه ای شدنی می باشد
			اختصاص بازجنب سروتونين و ضد افسردكيهاي
	اعصاب مهرياشد	وا تعديل مي كند	پديدهاي از لحاظ نظري حتى با داروهاي مهاركننده
بالاتر MAO- را نيز مهار ميكند	احتمالاً داراي اثرات حفاظتكننده بر	همراه لوودوياكه ياسخعاى لوودويا	همراه لوودويا كه پاسخهای لوودويا ۔ همزمان با مهريدين ايجاد سندرم سروتونين نمايد چنين
واسازیلین مهار استخابی تر B-OMs در دوزهای	افتزایش ذخایر دویامین در نورونها،	يهمارى پاركينسون؛ درمان كمكى	مهار انتخابي تر BAAO-4 در دوزهاي . افنزليش ذخاير دويامين در نوروزها، پيمارى پاركينسون! درمان كمكن خوراكي، سميت و تداخلاته ممكن است طي تجويز
بهارکننده های مونوامین اکسیداز (MAOI)			

• انتاکاپون

湯湯

تولكايون: همچون انتاكايون ولى وارد CNS مىشود بعضى شواهد از سميت كبدى وبالارفتن أنزيمهاى كبدى ناشى از أن حكايت دارند

مسهار CNT در مسحيط، وارد CNT كاهش متابوليسم لوودويا و طولانىكردن بيمارى پاركينسون 12/10/10

مين

خوراكي، سعيت: افزايش سعيت لوودويا، تهوع، ديسكينزي،

 فنوتيازين ها، بنزوديازيين ها، كاربامازيين: تا حدى ارزشمند مىباشند. 	ن: تا حدى ارزشمند مىباشتد.			
• كاونيدين. در حدود ٥٠٠ درصد بيماران مفيد است. رجوع به فصل ١١ جهت مطالعه فارماكولوژي پايه	مفيد است. رجوع به فصل ۱۱ جها	ت مطالعه فارماكولوژي پايه		
		4 Ctay	M (mile)	خواب آلودكي
 پيموزيد مهار گيرنده 	مهار گیرندههای D_2 مرکزی	كاهش تعلاد و شدت تيكهاي صوتي و	سندرم تورت، ساير كاربردها (فصل	سندرم تورت، ساير كاربردها (فصل خوراكي، سميت: پاركينسونيسم، ساير ديسكينزي.ها،
داروهای به کار گرفته شده در سندرم تورت	درم تورت			
• هالوپريدول، فلوفتازين و ساير نورولپتر	يك ها، اولاتزايين: بلوكرهاي كيرند	• هالوپريدول، فلوفتازين و ساير نوروليتيکها، اولاترايين: بلوکرهاي گيرنده دويامين گاهي اوقات تا حدي مفيد ميباشند		
انتهاى اعصاب	.)·		دیکر (فصل ۱۱ را ببینید)	اسهال، تترابنازين: تا حدى سميت كمترى دارد.
• تترابنازين، رزريين تخليه ناقلين	تخليه ناقلين أسيني، به ويژه دوپامين از	كأهش وخامت كره	بسيمارى هائتينكتون، كاربردهاي	بسيمارى هانتينكتون، كاربردهاى خوراكى، سميت: هييوتلسيون، خوابالودكى، افسردكى،
داروي به کار گرفته شده در بیماري هانتیکتون	ي هانتيكتون			
 بيهريدين، ارفنادرين، پروسيکليدين، تري،هگزي فنيديل: داروهاي مشابه آنتي،موسكاريني همراه با اثرات CNS 	ىھكزىفتىدىل: داروھاي مشابه	آئتی موسکارینی همراه با اثرات CNS		
قاعدماي		برادی کینزی		خوابالودكى، ميدريازيس، احتباس ادرارى، خشكى دهان
• بنزتروپین آنتاگوئیس	آنستاگونیست گیرنده M در عقدمهای	كاهش ترمور و سفتي، اثرات كم بر	بيمارى پاركينسون	خوراكى، سميت: اثرات تيييك أنتىموسكاريني شامل:
داروهاي انتيموسكاريني				
زيركروه مكانيسم عمل	عمل	افرات	كاربردهاي باليني	فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات
خلاصه: داروهای مورد مصرف در اختلالات حرکتی (ادامه)	فتلالات هركتي (ادامه)			

49

داروهای آنتیسایکوتیک (ضدجنون) و لیتیم

مطالعه مورد

بیمار دانش آموزی دبیرستانی، ۱۷ ساله، مذکر است که با شک به اسکیزوفرنی، جهت ارزیابیهای بیشتر به یک کلینیک روان پزشکی ارجاع داده شده است. پس از تشخیص، وی تحت درمان دوزهای افزایش یابنده هالوپریدول و به صورت درمان سرپایی، تحت درمان قرار گرفت. درمان باعث بهبود علایم مثبت بیمار گردید ولی سرانجام باعث بروز عوارض غیرقابل تحمل گردید با وجود گران بودن ریس پریدون، جهت وی

تجویز گردید که طی چند هفته با بهبود علایم بیمار همراه بود و در عین حال از سوی بیمار به خوبی تحمل گردید. چه علایم و نشانههایی به نفع تشخیص اولیه و احتمالی اسکیزوفرنی میباشد؛ طی درمان اسکیزوفرنی، داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک چه مزیتی بر داروهای سنتی تری چون هالوپریدول دارند؟ بجز اسکیزوفرنی، چه اندیکاسیونهای درمانی دیگری جهت داروهای آنتیسایکوتیک متصور میباشد؟

داروهای آنتیسایکوتیک

داروهای آنتیسایکوتیک قادر به کاهش علایم سایکوز در بسیاری از وضعیتها، از جمله اسکیزوفرنی، اختلال دوقطبی، افسردگی سایکوتیک، سایکوزهای وابسته به سن، سایکوزهای ازگانیک و سایکوزهای ناشی از دارو، میباشند. این داروها همچنین باعث بهبود خلق و کاهش اضطراب و اختلالات خواب میشوند ولی درمان انتخابی جهت مواردی که این علایم عمده اختلالات در بیماران غیرسایکوتیک میباشند، محسوب نمیشوند. داروهای نورولپتیک (Neuroleptic)، زیرمجموعهای از داروهای آنتیسایکوتیک هستند که با بروز بالای عوارض اکتالیسی در حیوانات آزمایشگاهی همراه میباشند. در حال حاضر، داروهای آنتیسایکوتیک غیرتیپیک ، از انواع پرمصرف داروهای آنتیسایکوتیک غیرتیپیک ، از انواع پرمصرف داروهای آنتیسایکوتیک غیرتیپیک ، از انواع پرمصرف داروهای آنتیسایکوتیک میباشند.

تاريخچه

رزرپین و کلروپرومازین انخستین داروهایی بودند که جهت کاهش علایم سایکوز در اسکیزوفرنی مؤثر تشخیص داده شدند. رزرپین تنها مدت کوتاهی با این عنوان مورد مصرف قرار گرفت و پس از آن علاقهای در به کارگیری آن به عنوان یک داروی ضد سایکوز وجود نداشته است. کلروپرومازین، یک داروی نورولپتیک است که منجر به بروز کاتالپسی در جوندگان و EPS در انسانها میشود. کشف این حقیقت که اثرات آنتیسایکوتیک در واقع ناشی از اثرات مهار گیرندههای دوپامینی (DA یا DA) میباشد، منجر به کشف بسیاری دیگر از داروهای آنتیسایکوتیک، بین سالهای ۱۹۵۰ و ۱۹۷۰ گردید. کشف کلوزاپین در سال ۱۹۵۹ منجر به درک این واقعیت شد که داروهای آنتیسایکوتیک در دوزهای مؤثر بالینی لزوماً باعث بروز اثرات EPS در انسانها دوزهای مؤثر بالینی لزوماً باعث بروز اثرات EPS در انسانها نمیشوند. به علت چنین انفکاکی، کلوزاپین یک داروی نمیشوند. به علت چنین انفکاکی، کلوزاپین یک داروی

¹⁻ atypical antipsychotic 2- Reserpine

³⁻ Chlorpromazine

أنتى سایکوتیک أتیپیک خوانده شد این دارو در دوزهای مساوی با سایر داروهای آنتی سایکوتیک اثرات EPS کمتری در انسان و حیوانات آزمایشگاهی ایجاد میکند. در نتیجهٔ توجهات جهت دوری از داروهای آنتی سایکوتیک تبییکال به سمت افزایش ساخت داروهای أتیپیکال با همان ویژگیها و مزایا معطوف گردید. به کارگیری داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک و آتیپیک اثرات شگرفی بر کنترل بیماران از جمله زمان بستری کوتاهتر، برجاي گذارده است. اين داروها همچنين جهت مطالعه پاتوفیزیولوژی، اسکیزوفرنی و سایر سایکوزها نیز مفید میباشند. بایستی توجه کرد که بسیاری بر این اعتقاد هستند که اسکیزوفرنی و اختلال دوقطبی دو اختلال مجزا نمی باشند و در واقع دو سوی یک طیف از بیماریهای مغزی با تظاهرات سایکوتیک می باشند.

طبیعت سایکوز و اسکیزوفرنی

واژه 'سایکوز' به انواع متعددی از اختلالات ذهنی، اطلاق مىشود: وجود هذيان (عقايد اشتباه)، انواع مختلف توهم اغلب بینایی و شنوایی و گاه لمسی یا بویایی و اختلال واضح در تفکر در زمینه حس سالم. اسکیزوفرتی، نوع خاصی از سایکوز میباشد که عمدتاً با اختلال واضح تفکر و در عین وجود حواس سالم، تظاهر می یابد. سایکوز خاص اسکیزوفرنی نمی باشد و در همه بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی و در همه دوران نیز وجود ندارد.

اسکیزوفرنی، یک اختلال تکاملی اعصاب میباشد که ناشی از تغییرات عملکردی و ساختاری مغز میباشد که حتی در بعضی از بیماران از زمان زندگی داخل رحمی وجود دارد و طی کودکی یا نوجوانی یا هر دو، توسعه می یابد. مطالعاتی که بر روی دوقلوها، فرزندخواندهها و خانوادهها انجام شده است، مؤید آن است که اسكيزوفرني يك اختلال ژنتيكي با تأثير بالاي وراثت مي باشد. تنها یک ژن واحد مقصر نمی باشد. مطالعاتی که در حال حاضر بر روی بسیاری از ژنها انجام میشود، مؤید آن است که بسیاری ژنها با موتاسیونهای کم شامل حذف و جایگزینیهای بزرگ (تعداد کپیهای متغیر) یا فراوان عامل ایجاد تظاهرات مختلف بالینی و روند بیماری میباشند.

فرضیه سروتونین در اسکیزوفرنی

کشف مواد توهمزای ایندول همچون LSD (لیزرژیک اسید دی اتیل آمید) و مسکالین (mescaline) که هر دو آگونیستهای سروتونین (TH-5) میباشند، منجر به جستجوی مواد توهمزای

درونزاد در ادرار، خون و مغز بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی شده است. این تلاشها بی فایده بود ولی باعث کشف بسیاری از زیرگروههای گیرنده HT-5 از جمله کشف نقش محوری اثر تحریکی بر گیرنده HT_{2A} و احتمالاً تحریک گیرنده 5-HT₅ به عنوان اساس اثرات توهیزای این مواد گردید.

آشکار شده است که بلوک گیرندههای ه-HT2 عامل کلیدی در مکانیسم عمل گروه عمده داروهای آنتیسایکوتیک أتيييك مى باشد كه كلوزايين با عنوان سردسته داروئي اين رده معرفی شده و به ترتیب مصرف و معرفی آنها در سراسر دنیا شامل ملیرون\، ریسپریدون^۲، زوتپین ۲، بلونانستین اولانزایین^۲، کـــوثیتیاپین^۵، زیــپراسـیدون^۶ آرپـیپرازول^۷، سـرتیندول^۸، يالبيريدون ١٠ ايلوپريدون ١٠ آسناپين ١١ ولوراسيدون ١٢ مي باشد.اين داروها، آگونیستهای معکوس گیرنده HT_{2A} میباشند؛ و به همین علت است که فعالیت سرشتی این گیرندهها را مهار میکنند. این گیرندهها از میان سایر نوروترانسمیترها، رهاسازی دوپامین، نورایینفرین، گلوتامات، GABA و استیل کولین در کورتکس، نواحی لیمبیک و استریاتوم را تنظیم میکنند. تحریک گیرندههای ۴-HT_{2A} به دیلاریزاسیون نورونهای گلوتامینرژیک و در عین حال ثبات بخشیدن به گیرندههای NMDA واقع در نواحی گیرندههای NMDA پسسیناپسی می انجامد. اخیراً مشخص شده است که مواد توههزا قادر به تنظیم ثبات کمپلکس گیرندههای SHT_{2A} و NMDA میباشند.

تحریک گیرنده HT_{2C} ک امکان بیشتری جهت فهم فعالیت دویامینرژیک کورتکس و نواحی لیمبیک، فراهم می آورد. تحریک گیرندههای م-HT-5 منجر به مهار ترشح دوپامین در دستگاه لیمبیک میشود. بسیاری از داروهای آنتیسایکوتیک أتيپيكال براي مثال كلوزايين، أسنايين، اولانزايين أگونيستهاي معکوس مHT2c می باشند، در حال حاضر آگونیستهای 5-HT_{2C} تحت مطالعه جهت به کارگیری به عنوان داروهای أنتى سايكوتيك، مى باشند.

فرضیه دوپامین در اسکیزوفرنی

فرضیه دویامین در اسکیزوفرنی دومین فرضیهای بود که براساس نوروترانسميترها ارائه گرديد ولي جهت توجيه جنبههاي

- 1- Melperone
- 3- Zotepine
- 5- Quetiapine
- 7- Aripiprazole
- 9- Paliperidone
- 11- Asenapine
- 2- Risperidone
- 4- Blonansein olanzapine
 - 6- Ziprasdone
- 8- Sertindole
- 10- Iloperidone
- 12- Lurasidone

مختلف اسکیزوفرنی به ویژه اختلالات شناختی، کافی به نظر نرسید. با این وجود این فرضیه تا به امروز جامع ترین فرضیه ی است که ابعاد عمده اسکیزوفرنی همچون علایم مثبت و منفی (کندشدن عاطفی، گوشه گیری و فقدان انگیزه) اختلالات شناختی و احتمالاً افسردگی را توجیه مینماید. فهم این فرضیه همچنین جهت فهم مکانیسم اثر اغلب و احتمالاً تمامی داروهای آنتی سایکوتیک، ضروری به نظر می رسد.

بسیاری از شواهد حکایت از آن دارند که فعالیت بیش از حد دوپامینرژیک نقش عمده را در ایجاد سایکوز دارا میباشد: (۱) بسیاری از داروهای آنتی سایکوتیک، به شدت گیرندههای یس سینایسی D₇ در دستگاه اعصاب مرکزی به ویژه نواحی مزولیمبیک و سیستم استریاتال ـ فرونتال را مهار میکنند؛ از این جمله می توان به آگونیستهای نسبی دوپامین همچون آری پیپرازول و پیفه پرونوکس ٔ اشاره نمود. (۲) داروهایی که فعالیت دویامینرژیک را می افزایند، همچون لوودویا، آمفتامین، بروموکرییتین و آیومورفین که هر کدام باعث تشدید سایکوز اسکیزوفرنی یا ایجاد سایکوزهای de novo در بعضی از بیماران میشوند. (۳) مطالعات انجام شده بر مغز بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی پس از مرگ که درمانهای آنتیسایکوتیک دریافت نمی کردهاند مؤید افزایش تراکم گیرندههای دویامین بوده است. (۴) بعضی و البته نه تمامی مطالعات انجام شده پس از مرگ بیماران اسکیزوفرنی، حاکی از افزایش میزان دویامین و تراکم گیرندههای D₂ در هسته آکومینس، کودات و یوتامن بوده است. (۵) مطالعات تصویربرداری نشان داده است که افزایش آمفتامین باعث القای رهاسازی دوپامین در استریاتال و به دنبال آن افزایش حد یایه اشغال گیرندههای مD استریاتال توسط دویامین خارج سلولی شده است و همچنین شواهد دیگری نیز مبتنی بر افزایش ساخت و رهاسازی دویامین استریاتال وجود دارد.

با این همه، فرضیه دوپامینی قادر به توجیه همه جنبههای اسکیزوفرنی نمیباشد. کاهش فعالیت دوپامینرژیک کورتکس و هیپوکامپ با اختلالات شناختی و علایم منفی اسکیزوفرنی مرتبط دانسته شده است. تصویربرداریهای پس از مرگ یا در محیط آزمایشگاه از نواحی انتقالات دوپامینرژیک کورتیکال، لیمبیک، نیگرال و استریاتال در افراد مبتلا به اسکیزوفرنی، کاهش فعالیت دوپامینرژیک در این نواحی را نشان داده است. کاهش عصبدهی دوپامینرژیک در کورتکس مدیال تمپورال، کاهش عصبدهی دوپامینرژیک در توریکس مدیال تمپورال، کاهش عصبدهی دوپامین در ناحیه سینگولیت قدامی از مواردی میباشند در مطالعات پس از مرگ به آنها اشاره شده مواردی میباشند در مطالعات پس از مرگ به آنها اشاره شده

است. مطالعات تصویربرداری همچنین به میزان افزایش یافته گیرنده دوپامینی D_1 در پرهفرونتال اشاره کردهاند که با اختلالات حافظه در حال فعالیت $^{\gamma}$ ، ارتباط دارد.

این حقیقت که بسیاری از داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیک در حالی که اثرات کمتری بر گیرندههای D_2 دارند، در عین حال همچنان در اسکیزوفرنی مؤثر هستند، توجه را به سمت سایر گیرندههای دوپامینی یا غیردوپامینی معطوف کرده است. گیرندههای سروتونینی، به طور خاص زیر گروههای T_{2A} ممکن است واسطه اثرات سینرژیک بوده یا علیه عواقب اکستراپیرامیدال ناشی از اثر آنتاگونیستی بر گیرنده D_2 اثر محافظتکننده داشته باشند. یکی از نتایج این ملاحظات این معاوض بسیاری سیستههای ناقل D_2 گیرنده، اثر نمایند، مانند سروتونین و بسیاری سیستههای ناقل D_2 گیرنده، اثر نمایند، مانند سروتونین و کلوتامات، متمرکز شده است. داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیک، دارای اثر مهاری ضعیف بر گیرندههای D_2 و تا حدی اثرات آناگونیستی قوی تر بر گیرندههای D_2 و تا حدی اثرات

فرضيه كلوتامات در اسكيزوفرني

گلوتامات، عمدهترین ناقل تحریکی در مغز میباشد (فصل ۲۱ را ببینید). فن سیکلیدین و کتامین مهارکنندههای غیررقابتی گیرنده NMDA مى باشند كه باعث تشديد اختلالات شناختى و سايكوز در بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی می شوند. فن سیکلیدین (PCP) و داروهای مشابه، 801-MK، په صورت حاد و مرزمن سبب افزایش فعالیت لوکوموتور، مجموعهای از اختلالات شناختی در جوندگان و پریماتها، میشود. این اثرات به طور گستردهای به منظور ساخت آنتی سایکوتیکها و تقویت کنندههای شناختی جدیدتر مورد استفاده قرار گرفت. آنتاگونیستهای انتخابی 5-HT_{2A} ممچون داروهای آنتیسایکوتیک آتیبیکال نسبت به PCP و MK-801 از خاصیت آنتاگونیست زیادی در بلوک گیرنده D₂ برخوردار است. این نکته، مرحله آغاز فرضیه کاهش فعالیت گیرندههای NMDA واقع بر اینترنورونهای GABA ارژیک میباشد که منجر به کاهش تأثیرات مهاری بر عملکرد نورونها و به دنبال آن ایجاد اسکیزوفرنی میشود. کاهش فعالیت GABA باعث مهار گسیختگی فعالیتهای گلوتامینرژیک بعدی و منجر به تحریک بیش از حد نورون های کورتیکال از خلال گیرندههای غیر NMDA می شود. بعضی شواهد پیشنهاد می کنند که LY2140023 دارویے که به عنوان آگونیست گیرنده 2/3

Phenothiazine (7) Phenothiazine (2) Chlorpromazine (2)-Cl (10)-CH₂-CH₂-CH₂-N-(CH₃)₂ Thioridazine (2)-SCH₃ (10)-CH₂-CH₂-CH₂-N-(CH₃)₂ Piperazine side chain Piperazine side chain Piperazine side chain Butyrophenone Triffuo perazine (2)-CF₃ (10)-CH₂-CH₂-CH₂-N-N-CH₃ Perphenazine (2)-CF₃ (10)-CH₂-CH₂-CH₂-N-N-CH₃-N-CH₃ Perphenazine (2)-CF₃ (10)-CH₂-CH₂-CH₂-N-N-CH₃-N-CH₃-OH-CH₃-CH₃-CH₃-OH-CH₃-CH₃-CH₃-OH-CH₃-CH₃-CH₃-OH-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃

شکل ۱ ۳۹۰ فرمولاسیون ساختاری بعضی از داروهای آنتیسایکوتیک قدیمی تر، فنوتیازینها، تیوگزانتینها و بوتیروفنونها. تنها نماینده هر نوع نشان داده شده است.

متابوتروپیک گلوتامیکی (mGluR2/3)، احتمالاً در درمان اسکیزوفرنی مؤثر میباشند.

گیرنده NMDA یک کانال یونی است که جهت فعال شدن کامل نیازمند گلیسین میباشد. پیشنهاد شده است که در بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی، مکان گلیسین در گیرنده NMDA، به تمامی اشباع نشده است. کارآزماییهای بسیاری با هدف ایجاد فعالیت گلوتامینرژیک به دنبال تجویز دوزهای بالای گلیسین صورت پذیرفته است ولی نتایج قانع کننده به نظر نمی رسد. در حال حاضر مهارکنندههای ناقل گلیسین به عنوان داروهای انتیسایکوتیک احتمالی در حال بررسی می باشند.

آمپاکینها ٔ داروهایی هستند که جریانها با واسطه گیرندههای گلوتاماتی از نوع AMPA را تقویت مینمایند. در ارزیابیهای رفتاری، آمپاکینها در تصحیح رفتار بسیاری از مدلهای حیوانی اسکیزوفرنی و افسردگی مؤثر بودهاند. این

عوامل نورونها را علیه نوروتوکسیکها حفاظت میکنند که این امر تا حدودی توسط متابولیزه کردن فاکتورهای رشد از جمله فاکتور نوروتروپیک مشتق مغزی (BDNF و فصل ۳۰ را ببینید) مسیر می شود.

فارماکولوژی پایه داروهای آنتیسایکوتیک

انواع شيميايي

تعدادی از ساختارهای شیمیایی خواص آنتیسایکوتیک دارند. این داروها به چندین گروه قابل تقسیمبندی می باشند که در شکلهای ۱-۲۹ و ۲-۲۹ مشخص شده است.

A. مشتقات فنوتيازين ا

سه زیر خانواده عمده فنوتیازینها، که براساس نوع زنجیره جانبی مولکول تقسیمبندی شدهاند، از پرکاربردترین داروهای آنتیسایکوتیک مسیباشند مشتقات آلیفاتیک (مانند کلروپرومازین) و مشتقات پیپریدین آ (مانند تیوریدازین) از قدرت اثر کمتری برخوردار هستند این داروها باعث ایجاد آرامبخشی بیشتر و افزایش وزن میشوند. مشتقات پیپرازین آ قدرتمندتر میباشند (در دوزهای کمتری مؤثر میباشند) ولی لزوماً مفیدتر نمیباشند. مشتقات پیپرازین، همچنین دارای اثرات فارماکولوژیک انتخابی تری میباشند (جدول ۱–۲۹).

اخیراً مؤسسه ملی بهداشت روانی (NIMHY)، در مورد تأثیرگذاری بالینی آنتی سایکوتیکها و تداخل تأثیر آن (CATIE^A) مطالعه بزرگی را در ایالات متحده انجام دادهاند که بیان میکند، پرفنازین به اندازه داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیک (البته به استثنای الانزاپین) مؤثر بوده است. این مطالعه نتیجه گیری میکند که داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک با در نظر داشتن هزینه کمتر، درمان انتخابی جهت اسکیزوفرنی میباشند. چندین عیب در طراحی، مدیریت و آنالیز این مطالعه وجود دارد که موجب شده تا اثرات متوسطی در شرایط بالینی داشته باشد. به ویژه از نظر توجه به مسائلی نظیر دوزاژ اولانزاپین، در برداشتن بیماران مقاوم به درمان، تشویق بیماران به تغییر داروهای مورد مطالعه در طراحی، خطر بروز دیسکینزی تارداتیو که به دنبال مصرف طولانی حتی دوزهای کم آنتی سایکوتیکهای تیپیکال و موره بزرگ بودن حجم نمونه در مطالعه مشابه دچار نقصهایی میباشد.

B. مشتقات تیوگزانتین ٔ

این گروه از داروها، ابتدا با معرفی تیوتیگزن شناخته شدند.

C. مشتقات بوتيروفنون '

اعضای این گروه از لحاظ ساختاری با دو گروه پیشین متفاوت میباشند و هالوپریدول^{۱۱} از پر مصرفترین داروهای این گروه میباشد. هالوپریدول، یک بوتیروفنون است که با وجود میزان بالای عوارض EPS که ناشی از داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک میباشد، همچنان بهطور گسترده موردمصرف قرار میگیرد. دیفنیل بوتیل پیریدینها، ترکیبات بسیار نزدیکی به این گروه میباشند. اینعوامل دارای قدرت و عوارض جانبی بیشتر و اثرات اتونومیک کمتری نسبت به فنوتیازین میباشند (جدول ۲۹–۲۹).

D. ساختارهای گوناگون

پیموزید^{۱۲} و مولیندون^{۱۲}، داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک میباشند. هیچ تفاوت معناداری میان تأثیر این داروهای جدیدتر تیپیک و انواع قدیمی تر داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک، وجود ندارد.

E. داروهای انتیسایکوتیک آتیپیک

کــلوزاپــین^{۲۱}، آســناپین^{۱۵}، الانــزاپــین^{۱۹}، کــوتیاپین^{۱۷}، پـــــالیپریدون^{۱۸}، ریسپـــریدون^{۱۹}، ســـرتیندول^{۲۱}، زیبپرازول^{۲۱}، داروهای زیبپراســیدون^{۱۱}، نوتبپین^{۲۱} و آریپـیپرازول^{۲۱}، داروهای نشــان داده شــده است). کــلوزاپـین، نـمونه اصلی میباشد. پــالیپریدون، مـتابولیت فعال ریسپریدون، مـتابولیت فعال ریسپریدون در اغـلب بیماران بـه جـز ریسپریدون تـبدیل میشود. سـرعت در بعضی از کشورهای اروپایی امـا نـه در آمـریکا، تأیید شـده است.

این داروها فارماکولوژی پیچیدهای دارند ولی بیش از آنکه با عملکرد گیرنده D_2 تداخل نمایند، اثراتشان را از طریق تغییرات گیرنده $-HT_{2A}$ عمال می نمایند. در اغلب موارد آنها به عنوان آگونیستهای گیرنده $-HT_{1A}$ که اثرات سینرژیستی با گیرنده $-HT_{2A}$ هم دارند عمل میکنند. بسیاری از آنها به عنوان آگونیست گیرندههای $-HT_{2A}$ و یا $-HT_{2A}$ هم عمل میکنند. این امر از طریق مکانیسم آگونیستی نسبی، محقق می شود.

سولپیراید و ترکیبات آن، گروه دیگری از عوامل آتیپیک D_2 در داروها دارای اثر یکسانی بر سطح گیرندههای D_3 و و D_3 بوده و درعین حال آنتاگونیستهای گیرنده D_3 میباشند. این داروها فاقد اثرات EPS میباشند، هر چند می توانند منجر به افزایش قابل توجه پرولاکتین شوند و همچون کلوزاپین

2- Aliphatic

4- Piperidme

6- Piperazine

^{1 -} Phenothiazine

Thenesine

³⁻ Chlorpromazine

⁵⁻ Thioridazine

⁷⁻ institue of mental health

⁸⁻ clinical antipshychotic trials of intervention effectiveness

⁹⁻ Thioxanthene

¹⁰⁻ Butyrophenone

¹¹⁻ Halopendol

¹²⁻ Pimozide

¹³⁻ Molindone

¹⁴⁻ Clozapine

¹⁵⁻ Asenapine

¹⁶⁻ Olanzapine

¹⁷⁻ Quetiapine

Paliperidone
 Sertindole

¹⁹⁻ Risperidone

²¹⁻ Ziprasidone 22- Zotepine

²³⁻ Aripiprazole

جدول ۱-۲۹ داروهای انتی سایکو تیک ار تباط میان ساختار شیمیایی و قدرت و عوارض آنها

	اثر	عوارض	قدرت باليني		دارو	
اثرات كاهنده	فشارخون	أرام بخشى	اكستراپيراميدال	انسبتا	D ₂ /5HT _{2A}	گروه داروی <u>ی</u>
						فنوتيازينها
٨٢	بالا	متوسط	پایین	¥لا	كلر پرومازين	أليفاتيك
بسیار کم	کیم	بالا	¥لا	Υli	فلوفنازين	پیپرازین
متوسط	متوسط	متوسط	الا	بسيار بالا	تيوتيكسين	تيوكز انتين
بسيار كم	کم	بسيار بالا	الإ	متوسط	هالوپريدول	بو تيروفنون
متوسط	کم	بسیار کم	متوسط	بسیار کم	كلوزايين	دىبنزودياز پين
كم	کی	کم	كالب	بسیار کم	ريسپريدون	ينزىسوكسازول
كم	متوسط	بسیار کم	بالا	کم	الانزابين	تينوبنزودياز پين
کم تا متوسط	متوسط	بسیار کم	کم	کم	كويتياپين	دىبنزو تياز پين
بسيار كم	کم	بسیار کم	متوسط	کم	زيپراسيدون	دىھيدروايندولون
کم	بسیار کم	بسیار کم	Уų	متوسط	ارى پىيرارول	دىھىدروكربوستىرىل

5- HT_{2A} نسبت تمایل به گیرندههای D_2 به تمایل به گیرندههای ۱

۲. در دوز کمتر از Amg/d

و کوتیاپین فاقد دیسکینزی تاردیو نمی باشند. این داروها در ایالات متحده آمریکا به تأیید نرسیدهاند.

گاری پرازین ٔ رده دیگری از داروهای آتیپیک ضد سایکوز را نشان می دهد. علاوه بر اثرات آنتاگونیستی بر D_2 S-HT2 کاری پرازین به عنوان آگونیست نسبی گیرنده D_3 نیز عمل میکند. کاری پرازین اثر انتخابی بر گیرنده D_3 دارد که احتمالاً همراه با تأثیر پذیری بیشتر بر علائم منفی بیماری اسکیزوفرنی است. این دارو در حال بررسی برای تأیید در سال ۲۰۱۴ است.

أنتى سايكوتيكهاي گلوتامينرژيك

هیچ داروی گلوتامینرژیک خاصی در حال حاضر در درمان اسیکزوفرنی به تأیید نرسیده است. به هر حال چند دارو در حال طی کردن کارآزماییهای بالینی هستند. از میان این داروها بیتو پرتین یک مهارکننده گیرنده ترانسپورتر گلیسین نوع ۱ (GlyTl) است. گلیسین، آگونیست مشترک مورد نیاز برای گیرنده مصورت همزمان با آنتیسایکوتیکهای استاندارد استفاده میشود. و علائم منفی اسکیزوفرنی را بهبود میبخشد. مسارکوسرین آ(۱۰- متیل گلیسین) مهارکننده دیگر GlyT1 است که در ترکیب با آنتیسایکوتیکهای استاندارد در بهبود علائم مثنی اسکیزوفرنی واقع شده است.

دسته دیگری که از آنتیسایکوتیکهای در حال بررسی شامل آگونیستهای گیرنده متابوتروپیک گلوتاماتی است. هشت گیرنده گلوتاماتی متابوتروپیک به سه گروه تقسیم می شوند. گروه شرنده گلوتاماتی متابوتروپیک به سه گروه تقسیم می شوند. گروه شراه (mGluR4,6) و گروه ۳ (mGluR2,3) است. mGluR2,3 ترشح گلوتامات پیش سیناپسی را مهار میکند. چندین عامل mGluR2,3 در درمان اسکیزوفرنی در حال بررسی هستند. یکی از آنها، پوماگلومتاد متیونیل، اثرات ضد سایکوتیک داشته که در فاز ۲ کارآزمایی قرار دارد. اثر بخشی آن در کنترل علائم مثبت و منفی سایکوز به تأیید نرسیده است. سایر آگونیستهای متابوتروپیک گیرنده گلوتامات جهت درمان علائم منفی و شناختی سایکوز در حال بررسی هستند.

فارما كوكينتيك

A. جذبَ و انتشار

اغلب داروهای آنتی سایکوتیک، به سهولت ولی به صورت ناکامل جذب می شوند. علاوه بر آن، بسیاری از این داروها، طی فاز اول متابولیسم از بین می روند. به همین دلیل تجویز خوراکی کلروپرمازین و تیوریدازین دارای فراهمی زیستی ۲۵ تا ۳۵ درصد می باشد، حال آن که این میزان در مورد هالوپریدول که

¹⁻ cariprazine

²⁻ Bito pertin

Sarcoserin

متابولیسم فاز اول أن كمتر است، حدود ۶۵٪ می باشد.

اغلب داروهای آنتی سایکوتیک، از قابلیت حلالیت در چربی و اتصال پروتئینی بالایی (۹۹-۹۲٪) برخوردار میباشند و حجم توزيع أنها بالا مى باشد، (اغلب بيش از ٧ ليتر بر كيلوگرم). زمان فعالیت بالینی این داروها از آنچه نیمه عمر آنها نشان مىدهد، طولانى تر مىباشد. اين امر موجب اشغال طولانى مدت گیرندههای D_2 در مغز توسط داروهای آنتی سایکوتیک ميشود.

ترشح متابولیتهای کلروپرومازین در ادرار ممکن است تا هفتهها پس از تجویز آخرین دوز دارو (حین درمانهای طولانی مدت) ادامه یابد. فرمولاسیونهای تزریقی و طولانی اثر همچنان ممکن است باعث مهار بعضی گیرندههای D2 حتی ۳ تا ۶ ماه بعد از آخرین تزریق شوند. زمان عود علایم سایکوز پس از قطع داروی آنتیسایکوتیک، بسیار متغیر میباشد. میانگین این زمان عود، جهت بیمار پایدار مبتلا به اسکیزوفرنی که درمان را قطع کرده است، ۶ ماه میباشد. کلوزاپین در این موارد استثناست چرا که قطع آن با عود سریع و شدید همراه می باشد. بنابراین کلوزاپین هیچگاه نباید به طور ناگهانی قطع شود مگر به علت عوارض شدید همچون میوکاردیت و آگرانولوسیتوزیس که به درستی از اورژانسهای پزشکی میباشند.

B. متابولیسی

اغلب داروهای آنتی سایکوتیک، تقریباً به تمامی طی فرآیندهای اکسیداسیون و دمتیلاسیون متابولیزه میشوند. این فرایندها توسط أنزيمهاى ميكروزومال سيتوكروم P450، كاتاليز مىشوند. در این میان CYP1A2 ،CYP2D6 و CYP3A4 ایروفرمهای عمده مى باشند (رجوع به فصل ۴). تداخلات دارويي حين تجويز ترکیبی از داروهای آنتی سایکوتیک با سایر داروهای سایکوتروپیک یا داروهایی همچون کتوکونازول که مهارکننده آنزیمهای مختلف سیتوکروم P450 می باشد، باید در نظر گرفته شود. در دوزهای معمولی بالینی، داروهای آنتی سایکوتیک، معمولاً با متابولیسم سایر داروها تداخلی ندارند.

فارما كوديناميك

نخستین داروهای آنتی سایکوتیک فنوتیازینی که کلروپرومازین نمونه اصلی آنها به شمار میرود، دارای اثرات بسیاری در دستگاه اعصاب مرکزی، اتونوم و اندوکرین میباشند. اگرچه تأثیر این داروها، عمدتاً از طریق بلوک گیرنده D میباشد، ولی عوارض جانبی آنها به اثرات مهاری آنها بر طیف گوناگونی از گیرندهها از

جمله گیرندههای آدرنرژیک α موسکارینی، هیستامینی H_1 و گیرندههای 5-HT₂ نسبت داده می شود.

A. سیستمهای دویامینرژیک

۵ مسیر و سیستم عمده دوپامینرژیک جهت فهم اسکیزوفرنی و مکانیسم و اثر داروهای آنتیسایکوتیک، از اهمیت بسزایی برخوردار میباشند. اولین مسیر - که ارتباط زیادی با رفتار دارد _ مسیر مزولیمبیک مروکورتیکال ۱، میباشد که از اجسام سلولی موجود در تگمنتوم شکمی در آکسونهای جداگانه به دستگاه لیمبیک و نئوکورتکس منتهی میشود. دومین سیستم، مسیر نیگرواستریاتال^۲، حاوی نورونهایی میباشد که از ماده سیاه به کودات و پوتامن کشیده میشوند. این مسیر در ایجاد هماهنگی حرکات ارادی دخیل میباشد. بلوک گیرندههای D₂ در مسیر نیگرواستریاتال، مسؤول بروز عوارض EPS میباشد. مسیر سوم ـ از سیستم توبروانفندیبولار " ـ در هسته آرکوثیت و نورونهای اطراف بطنی ایجاد میشود و موجب رهاسازی دوپامین در جریان پورتال هیپوفیز میگردد. رهاسازی دوپامین توسط این نورونها به گونهای فیزیولوژیک، ترشح پرولاکتین از هیپوفیز قدامی را مهار میکند. چهارمین سیستم دویامینرژیک ـ مسیر مدولاری ـ پریونتریکولار ٔ ـ حاوی نورونهای موجود در هسته حرکتی عصب واگ میباشد که انشعابات چندان مشخصی ندارند. این سیستم در رفتار خوردن دخیل می باشد. مسیر پنجم ـ مسیر اینسر توهایپوتالامیک^۵ ـ مسیرهایی را از بخش مديال اينسرتا به سمت هيپوتالاموس و أميگدال، تشكيل میدهند. به نظر میرسد این مسیر در تنظیم پیشبینی فاز انگیزشی جفت یابی در موشهای رات نقش داشته باشد.

پس از تعیین دوپامین به عنوان یک نوروترانسمیتر در سال ۱۹۵۹، نشان داده شد که تأثیر نوروترانسمیتری دویامین بر فعالیت الکتریکی سیناپسهای مرکزی و تولید پیامبر ثانویه cAMP توسط آدنیل سیکلاز، به وسیله داروهای آنتی سایکوتیک مانند کلروپرومازین، هالوپریدول و تیگزن مهار میشود. برمبنای این شواهد بود که در اوایل دهه ۱۹۶۰، این داروها به عنوان آنتا گوئیستهای گیرنده دویامینی در نظر گرفته شدند و فاکتور کلیدی در تکامل فرضیه دوبامینی اسکیزوفرنی که قبلاً در قسمتهای قبلی فصل توضیح داده شد، میباشند. امروزه به نظر میرسد، تأثیر آنتیسایکوتیک این داروها (حداقل تا حدی) ناشی

3- Tuberoinfundibular

¹⁻ Mesolimbic-mesocortical

²⁻ Nigrosteriatal

⁴⁻ Medullary-periventricular

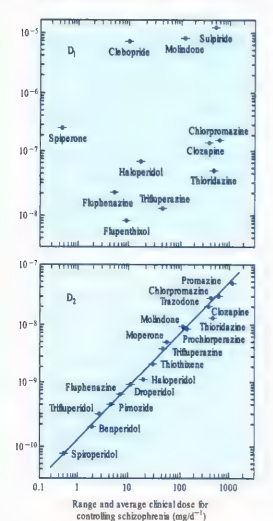
⁵⁻ Incertohypothalamic

از توانایی این داروها در بلوک اثرات دوپامین جهت مهار فعالیت آدنیلیل سیکلاز در سیستمهای مزولیمبیک و مزوکورتیکال باشد.

B. گیرندههای دوپامینی و اثرات آنها

تاکنون، پنج گیرنده دوپامینی معرفی شدهاند که در دو خانواده متفاوت گیرنده های شبه D, و شبه D, قابل طبقه بندی می باشند. گیرنده D توسط ژنی موجود بر کروموزوم ۵ کد شده و با فرأيند فعال شدن أدنيل سيكالاز جفت شده با يروتئين G باعث افزایش cAMP می شود. این نوع گیرنده، عمدتاً در پوتامن، هسته اکومبنس و بیاز بویایی و کورتکس واقع شدهاند. گیرنده D₅ عضو دیگر این خانواده، توسط ژنی موجود بر کروموزوم 4 کد شده و از طریق افزایش cAMP عمل مینماید. این گیرنده در نواحی هپیوکامپ و هپیوتالاموس یافت میشود. قدرت درمانی داروهای آنتی سایکوتیک به میزان تمایل اتصالی آنها به گیرنده D₁ ارتباطی ندارد (شکل ۳-۲۹، بالا) و هیچ آنتاگونیست انتخابی گیرنده D₁ نیز اثرات آنتی سایکوتیک در بیماران اسکیزوفرنی نشان نداده است. گیرنده رD توسط ژنی موجود بر کروموزوم ۱۱ کد شده و از طریق کاهش cAMP (توسط مهار آدنیل سیکلاز جفت شده با ،G) عمل نموده و با گشودن کانالهای پتاسیمی باعث مهار کانال های کلسیمی میشود. این گیرندهها به صورت پیش و پس سیناپسی بر نورونهای موجود در کودثیت ـ پوتامن، هسته اکومینس و توبرکل الفاکتوری یافت میشوند. دومین عضو این خانواده، گیرنده D3 میباشد که توسط ژنی موجود بر کروموزوم ۱۱ کد شده و به نظر میرسد میزان cAMP را نیز کاهش دهد. این گیرنده در کورتکس فرونتال، مدولا و مغز میانی یافت شده است. گیرندههای می D نیز میزان cAMP را کاهش داده و در کورتکس متمرکز می شوند.

داروهای تیپیک بلوککننده گیرندههای D_2 بر اساس ساختار فضایی گیرندهها بصورت آنتخابی این گیرندهها را در اغلب نواحی میهار میکنند و میزان اتصال آنها به گیرندهها با اثرات آنتیسایکوتیک و عوارض اکستراپیرامیدال ارتباط دارد (شکل ۲۹-۳ بایین). مطالعات تصویربرداری In vivo که به بررسی اشغال گیرندههای D_2 برداختهاند، اذعان میکنند که جهت اثربخشی داروهای آنتیسایکوتیک، داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک، باید با دوز کافی تجویز گردند، به طوری که ۶۰ درصد گیرندههای D_1 استریاتال اشغال گردد. چنین میزانی در مورد داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک همچون کلوزایین و الانزاپین داروهای آنشیسایکوتیک آتیپیک همچون کلوزایین و الانزاپین که در درصدهای اشغال پایین تر ۴۰-۳۰٪ نیز مؤثر میباشند، صدق نمیکند که به احتمال زیاد ناشی از اشغال همزمان



شکل Y-P. ارتباط میان قدرت درمانی داروهـای آنـتیسایکوتیک و تمایل آنها جهت اتصال به گیرندههای D_1 (بالا) یـا D_2 (پـایین). مـحور افقی نمایانگر قدرت دارو میباشد که هر چه بـه سـمت راست مـی رود. کاهش مییابد. تمایل جهت اتصال به گیرنده D_1 به وسیله قدرت دارو در جابجاکر دن لیگاند اختصاصی SCH23390 قابل سنجش میباشد. میزان تمایل به گیرنده D_2 به طور مشابه با قدرت دارو در جابجاکردن هاوپریدول که یک لیگاند اختصاصی D_2 میباشد، اندازه گیری میشود. هر قدر به سمت بالا میرویم، از میزان تمایل اتصالی کاسته میشود.

گیرندههای $F-HT_{2A}$ توسط این داروها میباشد، هرگاه میزان اشغال گیرندههای D_2 استریاتال به میزان A درصد یا بیشتر برسد، داروهای آنتیسایکوتیک تیپیک منجر به بروز عوارض EPS می شوند.

مطالعات توموگرافی تابش پوزیترون (PET) که بر روی آری پیپرازیل انجام شده است، مؤید میزان بالای اشغال گیرندههای D_2 بوده است، حال آنکه دارو فاقد عوارض D_2 می باشد چرا که این دارو یک آگونیست نسبی گیرنده و می باشد. اثرات درمانی آری پیپرازیل همچنین از خلال تأثیر درمانی آن بر گیرندههای T_{1A} و احتمالاً اثر درمانی آن بر گیرندههای T_{1A} و احتمالاً اثر آرونیست نسبی بر گیرنده T_{1A} حاصل می شود.

چنین یافتههایی همخوانی زیادی را با فرضیه دوپامینی اسکیزوفرنی نشان میدهد، هر چند عوامل دیگری تنفسیر یافتههای گیرنده دوپامینی را مشکل میکند. به عنوان مثال، گیرندههای دوپامینی به دو فرم با تمایل بالا و تمایل پایین موجود می باشند و همچنان مشخص نمی باشد که آیا اسکیزوفرنی یا داروهای آنتی سایکوتیک خواص این دو نوع گیرنده را تغییر می دهند یا خیر.

تاکنون به گونهای میتقاعدکننده، تأثیر داروهای آنتیسایکوتیک با اثر آنتاگونیستی بر سایر گیرندههای دوپامینی به جز D_2 ، به اثبات نرسیده است. آنتاگونیستهای انتخابی و نسبتاً اختصاصی گیرنده D_1 ه D_2 و گیرنده D_3 مکرراً تست شدهاند ولی هیچگونه شواهدی دال بر عمل آنتیسایکوتیک آنها مشاهده نشده است. اغلب داروهای آنتیسایکوتیک جدیدتر آتیییک و بسیاری از انواع قدیمی، تمایل بیشتری به گیرنده آتیییک و بسیاری از انواع قدیمی، تمایل بیشتری به گیرنده میوید نقش مهم سیستم D_2 نشان میدهند (جدول D_3)، که موید نقش مهم سیستم D_3 سروتونینی در اتیولوژی میباشد.

 ${\bf D}_2$. تفاوتهای موجود میان داروهای آنتی سایکو تیک ${\bf D}_2$ را ${\bf D}_2$ را ${\bf D}_2$ در رابطه با سایر اثرات این بلوک میکنند، ولی میزان این بلوک در رابطه با سایر اثرات این داروها بر گیرندهها، به میزان زیادی با هم متفاوت میباشد. بسیاری از مطالعات انجام شده با لیگاندهای متصل شونده به گیرندهها در جهت یافتن بهترین گیرندهای که باعث ایجاد اثرات آنتی سایکوتیک این داروها شود، متمرکز شده است. مقایسه خلاصهای از تمایل نسبی چندین داروی کلیدی به گیرندهها مؤید دشواری حصول به یک نتیجه قطعی میباشد:

ین : α_1 =5HT $_{2A}$ > D_2 > D_1 : کلروپرومازین: D_2 > α_1 > D_4 > -5HT $_{2A}$ > D_1 > D_1 > D_1 : الوپریدول: D_4 = α_1 > 5-HT $_{2A}$ > D_2 = D_1 : کلوزاپین: D_4 = D_4 > D_2 > D_1 : D_1 0 : D_2 =5-HT $_2$ A> D_3 > D_3 0 : D_1 1 : D_2 =5-HT $_2$ A> D_3 2 -5-HT $_2$ A

بنابراین اغلب داروهای غیرمرسوم و برخی از داروهای D_2 رسوم آنتیسایکوتیک آتیپیک در عین حال که گیرندههای و را نیز مهار میکنند، حداقل مهارکنندههای قدرتمند گیرندههای $5-HT_2$ میباشند. جدیدترین دارو، آریپیپرازول، به نظر میرسد آگونیست نسبی گیرنده D_2 باشد. همچنین درجات متغیری از اثرات آنتاگونیستی گیرندههای آدرنرژیک α_2 با ریسپریدون، کلوزایین، آلاتراپین، کوتیاپین و آریپیپرازول، دیده میشود.

تحقیقات اخیر در مسیر کشف ترکیبات آنتیسایکوتیک آثرگذار آتیسیک که به طور انتخابی تری بر سیستم مزولیمبیک آثرگذار میباشند، (جهت کاهش اثرات بر سیستم اکستراپیرامیدال) و بر گیرندههای نوروترانسمیترهای مرکزی – همچون گیرندههای استیل کولین و اسید آمینههای تحریکی ـ که اخیرا به عنوان اهداف عمل داروهای آنتیسایکوتیک معرفی شدهاند، هدایت شدهاست

برخلاف دشواری پژوهش جهت یافتن گیرندههایی که مسؤول اثرات آنتی سایکوتیک این داروها میباشند، تفاوت اثر انواع مختلف آنتی سایکوتیکها بر گیرندهها، بسیاری از عوارض جانبی آنها را توجیه مینماید (جداول ۲-۲۹ و ۲-۲۹). به ویژه به نظر میرسد عوارض اکستراپیرامیدال ناشی از تحریک شدید گیرندههای D2 باشد.

D. اثرات رواني

اغلب داروهای آنتیسایکوتیک باعث ایجاد اثرات ناخوشایند روانی در افراد میشوند، بروز EPS خفیف تا شدید شامل: آکاتیزی، خوابآلودگی، بیقراری و اثرات اتونوم از آنچه با مصرف داروهای آرامبخش ـ خوابآور مرسوم حاصل میشود. با این حال، از دوز پایین این داروها (مخصوصاً کوتیاپین) برای تسریع شروع و پایداری خواب استفاده میشود. اگرچه اندیکاسیون تأیید شدهای برای این استفاده وجود ندارد.

در افراد غیر سایکوتیک، که داروهای آنتیسایکوتیک را حتی در دوزهای پائین مصرف میکنند نیز ممکن است اختلال در قضاوت ایـجاد شـود که توسط پارهای از ارزیابیهای سایکومتور و سایکومتریک، قابل تشخیص میباشد. ممکن است به تدریج بهبودی در افراد سایکوتیک، ایجاد شده و سایکوز آنها برطرف شود. توانایی داروهای آنتیسایکوتیک آتیپیک اخیلات دوقطبی، مورد بحث میباشد. بعضی بیماران دچار بغبود قابل توجهی در این زمینه می شوند و به همین دلیل، ارزیابیهای شناختی در همه بیماران اسکیزوفرنی انتجام می شود

مدول ۲-۲۹ اثرات فارماکولوژیک جانبی داروهای آنتی سایکوتیک

مكانيسم	تظاهرات	وع دارو
بلوک گیرندههای کولینرژیک موسکارینی	فقدان تطابق، خشکی دهان، احتباس ادراری و یبوست	دستگاه اعصاب اتونوم
بلوک گیرندههای ألفاأدرنرژیک	هیپوتانسیون ارتوستاتیک، اختلال در نعوظ، اختلال در انزال	
بلوک گیرنده دوپامینی	سندرم شبه پارکینسون، اکاتیزی، دیستونی	دستگاه اعصاب مرکزی
حساسیت بیش از حد گیرندههای دوپامین	دیسکینزی تأخیری	
بلوک موسکارینی	وضعیت گیجی ـ توکسیک	
بلوک گیرندههای دوپامینی باعث	آمنوره ـ گالاکتوره، ناباروری، اختلال در نعوظ	سيستم اندوكرين
هيپرپرولا كتينمي ميشود.		
احتمالاً ترکیبی از بلوک هر دو گیرنده H ₁ و	افزایش وزن	ساير
5-HT ₂ در این امر دخیل است.		

و حتی اگر علایم مثبت به خوبی با داروهای تیپیک تحت کنترل باشد، یک دوره درمان با داروهای آتیپیک نیز انجام میشود.

E. اثرات الكتروانسفالوگرافي

داروهای آنتیسایکوتیک در میزان فرکانس الگوهای الکتروانسفالوگرافی (EEG)، انحراف ایجاد مینمایند. اغلب باعث آهسته شدن و افزایش هماهنگی این امواج میشوند. آهسته شدن (ایجاد همزمانی)، معمولاً به طور موضعی یا یک طرفه به وقوع پیوسته و منجر به تفاسیر تشخیصی اشتباهی میگردد. هر دو نوع تغییر در فرکانس و دامنه امواج ناشی از داروهای سایکوتیک، به سادگی ظاهر شده و میتوان به وسیله داروهای الکترونیک پیشرفته، آنها را اندازهگیری نمود. بعضی از داروهای نورولپتیک آستانه تشنج را کاهش داده و حالاتی از داوهای خوبی در افراد مبتلالات صرع میباشد را موجب میشوند. با این وجود با تیتراسیون دقیق دوزاژ دارو، اغلب داروها را میتوان به خوبی در افراد مبتلا به صرع نیز مصرف نمود.

F. اثرات اندوکرین

داروهای مرسوم آنتی سایکوتیک قدیمی تر (مانند ریس پریدون و پالی پریدون)، سبب افزایش پرولاکتین می شوند (قسمت عوارض سوء را ببینید)، داروهای آنتی سایکوتیک جدید تر همچون الانزاپین، کوتیاپین و آری پیپرازول، پرولاکتین را افزایش نمی دهند و یا در صورت افزایش پرولاکتین، مقدار این افزایش جـزئی مـیاشد. مـیزان خـطر اخـتلال عـملکرد سیستم اکستراپیرامیدال و دیسکنزی تاردیو کاهش می یابد که مؤید

اثرات آنتاگونیستی کاهش یافته بر گیرنده \mathbf{D}_2 میباشد.

G. اثرات قلبي ـ عروقي

فنوتیازینهای با قدرت کم اغلب سبب هیپوتانسیون وضعیتی و تاکیکاردی میشوند. فشار متوسط شریانی، مقاومت محیطی و حجم ضربهای کاهش می بابد. چنین اثراتی براساس اثرات اتونومیک چنین داروهایی، قابل پیشبینی می باشد (جدول ۲۹-۲). الکتروکاردیوگرامهای غیرطبیعی به ویژه با مصرف طولانی شدن قاصله ی QT و شکل غیرطبیعی سگمان ST و موج T می باشد. چنین تغییراتی بلافاصله با قطع دارو، قابل برگشت می باشد. تیوریدازین، بیشتر از سایر داروهای آنتی سایکوتیک تیبیک، خطر بروز Torsade را افزایش نمی دهد، حال آنکه هالوپریدول در عین حال که فاصله ی QT را تغییر نمی دهد باعث افزایش چنین خطری می شود.

در میان داروهای آنتیسایکوتیک غیرمعمول و جدیدتر، طولانیشدن QT یا QT توجه زیادی را به خود جلب کرده است. از آن جایی که تصور میشده است این امر باعث افزایش خطر بروز آریتمی شود، سرتیندول با تأخیر و زیپراسیدون و کوتیاپین همراه با هشدارهایی روانه بازار شدند. حال آنکه در حال حاضر هیچگونه شواهدی در دست نیست که این پدیده لزوما باعث افزایش بروز آریتمی می شود.

آنتی سایکوتیکهای آتیپیکال با سندرم متابولیک همراه بوده که ممکن است خطر بیماری کرونر عروق، سکته و پرفشاری خون را افزایش دهد.

فارماکولوژیبالینی داروهای آنتیسایکوتیک

انديكاسيونها

A. اندیکاسیونهای روان پزشکی

اسکیزوفرنی، اولین مبورد مصرف داروهای آنتیسایکوتیک میباشد. مصرف داروهای آنتیسایکوتیک، در بیماران مبتلا به اختلال سایکوتیک دوقطبی (BP1)، افسردگی سایکوتیک و درمان موارد مقاوم افسردگی، مصرف آن در اسکیزوفرنی را تحت تأثیر قرار داده است.

اشکال گاتاتونیک (Catatonic) اسکیزوفرنی، به بهترین روش توسط بنزودیازپینهای وریدی درمان می شوند. پس از پایان وضعیت کاتاتونی، ممکن است داروهای آنتی سایکوتیک جهت درمان اجزای سایکوتیک این وضعیت که بخش عمده درمان این بیماری میباشند، لازم باشند. متاسفانه، بسیاری از بیماران پاسخدهی کمی به این داروها نشان میدهند و در واقع هیچ بیماری پاسخ کاملی به این داروها نشان نمیدهد.

داروهای آنتی سایکوتیک همچنین در اختلالات اسکیز وافکتیو نیز کاربرد دارند که دارای خصوصیات مشترکی از اسکیزوفرنی و اختلالات افکتیو میباشد. تاکنون همچگونه تفاوت بنیادی و قابل اتکایی میان این دو تشخیص شرح داده شده است. این دو جزئی از طیف اختلالات سایکوتیک دوقطبی میباشند. جنبه سایکوتیک بیماری، جهت درمان نیازمند تجویز داروهای آنتی سایکوتیک میباشد که مصرف همزمان آنها با سایر داروها از جمله ضد افسردگیها، لیتیم یا والبروئیک اسید دارای داروها از جمله ضد افسردگیها، لیتیم یا والبروئیک اسید دارای

فاز مانیا در اختلالات دو قطبی disorder) اغلب نیا زمند درمان با داروهای آنتیسایکوتیک میباشد، حال آن که در بعضی موارد خفیفتر تجویز لیتیم یا مکملهای اسید والپروئیک همراه یا بنزودیازبینهای قدرتمند (همچون لورازپام یا کلونازپام) مؤثر میباشد. کارآزماییهای کنترل شدهای که اخیرا انجام شده است، از تأثیر تک درمانی با داروهای آنتیسایکوتیک آتیییک در فاز حاد (بیش از ۴ هفته) طبی فاز مانیا، حمایت میکنند. علاوه بر این چندین آنتیسایکوتیک نسل دوم در درمان نگهدارنده اختلالات دوقطبی به تأیید رسیدهاند. این داروها در پیشگیری از مانیا نسبت به پیشگیری افسردگی بسیار مؤثرتر هستند. در صورت نشدید مانیا، مصرف داروها ممکن است قطع شوند. اگرچه درمان نگهدارنده با آنتیسایکوتیکهای آتییکال بسیار رایج شده است.

شرایط هیجان ساز غیر مانیک نیز ممکن است با مصرف آنتی سایکوتیک به همراه بنزودیازپینها مدیریت شود.

یک مصرف رو به افزایش آنتی سایکوتیکها به صورت مونوتراپی در درمان افسردگی حاد ناشی از بیماری دوقطبی و درمان ترکیبی با ضد افسردگیها در درمان افسردگی تکقطبی و جود دارد. چندین داروی ضد سایکوز هماکنون تأییدیه FDA را در مدیریت افسردگی دوقطبی کسب کردهاند. این داروها شامل کوثیتیاپین، لوراسیدون و اولانزاپین (ترکیب با فلوکستین) هستند به نظر می رسد داروهای آنتی سایکوز نسبت به داروهای ضدافسردگی در درمان افسردگی دوقطبی مؤثر ترند و خطر القا مانیا و یا افزایش سیکل دوقطبی را افزایش نمی دهند. داروهای دیگر نظیر آریبیپرازول، کوئتیاپین، و الانزاپین در درمان همزمان با سایر داروهای زیادی به عنوان درمان همزمان ضد افسردگی به تأیید رسیدهاند. اگرچه داروهای زیادی به عنوان درمان همزمان ضد افسردگی به تأیید رسیدهاند اما ضد سایکوزها تنها ردمای از داروهایی هستند که از قبل جهت استفاده بدین منظور مورد ارزیابی قرار گرفته که دا قبل جهت استفاده بدین منظور مورد ارزیابی قرار گرفته

برخی از ضد سایکوزهای مورد مصرف عضلانی در کنترل آزیتاسیون ناشی از اختلال دوقطبی و سایکوز مؤثرند. ضد سایکوزهایی نظیر هائوپرینول جهت درمان دلیریوم و آژیتاسیون پس از جراحی به تأیید رسیدهاند. زیپراسیدون و آریپیپرازول آژیتاسیون را ظرف مدت ۱ تا ۲ ساعت، با کمترین علائم اکستراپیرامیدال نسبت به ضد سایکوزهای تیپیک نظیر هالوپریدول، بهبود می بخشند.

سایر کاربردهای ضد سایکوزها شامل درمان سندرم تورت و اختلالات رفتاری در بیماری آلزایمر است. به هر حال کارآزمایی بالینی کارآیی ضدسایکوز در درمان علائم رفتاری در بیماران مبتلا به دمانس را به تأیید نرساندهاند. علاوه بر این داروهای نسل دوم همچون برخی داروهای نسل اول ممکن است خطر مرگومیر را در بیماران افزایش دهد. داروهای ضد سایکوز برای درمان سندرم قطع مصرف اوپیوئیدها کاربرد ندارد. در دوزهای کم برخی ضدسایکوزها جهت درمان و تسکین اضطراب ناشی از اختلالات روانی کاربرد دارد. داروهای آرامبخش ضد اضطراب ناشی از افصل ۲۲ را ببینید) در این زمینه هم به لحاظ بیخطری و هم پذیرش از سوی بیمار بسیار کارآمدتر هستند.

B. اندیکاسیونهای غیر روان پزشکی

اغلب داروهای مرسوم آنتی سایکوتیک قدیمی، به جز تیوریدازین، دارای اثرات قدر تمند ضد استفراغ (Antiemetic) میباشند. این تأثیر ناشی از بلوک هر دو نوع گیرندههای دوپامینی مرکزی (در ناحیه کمورسپتور تریگر ساقه مغز) و محیطی (گیرندههای موجود در معده)، میباشد. بعضی از این داروها، همچون پروکلروپرازین و بنزکوئینامید ، صرفاً به عنوان داروی ضد تهوع به کار میروند.

فنوتیازینهای دارای شاخه جانبی کوتاه، دارای اثرات قابل توجه بلوککنندگی گیرنده H_1 می باشند و جهت تسکین خارش و یا در مورد پرومتازین به عنوان داروی تسکین دهنده قبل از اعمال جراحی، به کار گرفته می شوند. بوتیروفنون دروپریدول ، همراه با یک اوپیوئید به نام فنتانیل تر موارد نورولپتانستزیا تجویز می شود. کاربرد این داروها در روندهای بیهوشی، در فصل ۲۵ ذکر شده است.

انتخاب دارو

انتخاب منطقی داروهای آنتی سایکوتیک باید براساس اختلافات بین ساختمانهای شیمیایی و تفاوتهای فارما کولوژیک آنها صورت پذیرد، از آنجایی که داروهای قدیمی تر به طور گسترده مورد استفاده قرار گرفتهاند، اطلاعات بسیاری در رابطه با این عوامل دارویی همچون کلروپرومازین و هالوپریدول موجود می باشد. یک فرد باید با هر یک عضو از سه زیر گروه فنوتیازینها، یک عضو از تیوگزانتینها و بوتیروفنونها و همه داروهای جدیدتر، همچون کلوزایین، ریس پریدون، الانزابین، داروهای جدیدتر، همچون کلوزایین، ریس پریدون، الانزابین، کوتیاپین، ریپراسیدون و آری پیپرازول آشنا باشد. هر دارو ممکن داروهای نماینده زیر گروه است جهت یک فرد مناسب باشد. داروهای نماینده زیر گروه داروهای آنتی سایکوتیک در جدول ۳-۲۹ آورده شده است.

داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک و آتیپیک در درمان علایم مثبت حدود ۷۰ درصد بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی و همین نسبت از اختلالات دوقطبی با تظاهرات سایکوتیک دارای تأثیری یکسان میباشند. هر چند شواهدی وجود دارد که داروهای آتیپیک در درمان علایم منفی شناختی مفید هستند و از عوارض کمتری در ایجاد دیسکینزی تاردیو و سایر اقسام EPS برخوردار هستند، و باعث افزایش خفیف میزان پرولاکتین نیز می شوند.

بعضی از داروهای آنتی سایکوتیک آتیپیک، نسبت به سایر داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک، باعث افزایش بیشتر وزن و چربیهای خون میشوند. در درصد کمی از بیماران، دیابت ملیتوس رخ می دهد که اغلب ناشی از کلوزاپین و الانزاپین میباشد. زیپراسیدون یک داروی آتیپیک است که حداقل افزایش وزن را موجب میشود. ریس پریدون، پالیپریدون و آریپیپرازول

اغلب موجب افزایش ناچیزی در وزن و چربیها میشوند. اسنایین و کوتیلپین دارای اثرات متوسطی میباشند. کلوزایین و الانزایین، اغلب موجب افزایش بالای وزن و لیپیدها میشوند، بنابراین چنین داروهایی باید خط دوم درمان در نظر گرفته شوند مگر آنکه اندیکاسیون خاصی وجود داشته باشد. یکی از این موارد کلوزایین است که در دوزهای بالا (۹۰۰–۳۰۰ میلیگرم روزانه) جهت بسیاری از بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی مقاوم نسبت به سایر داروها مفید می باشد و درمان باید جهت بیش از ۶ ماه ادامه یابد. گزارشات موردی و کارآزماییهای بالینی بسیاری نیز وجود دارند که از تأثیر مقادیر بالای دوز الانزایین (۴۵–۳۰ میلیگرم روزانه) جهت موارد مقاوم اسکیزوفرنی در دوره درمانی بیش از ۶ ماه، حکایت دارند. کلوزاپین تنها داروی آنتیسایکوتیک است که به نظر می رسد باعث کاهش خطر خودکشی گردد. تمام بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی که تلاش های خودکشی تهدیدکننده زندگی داشتهاند باید به جدیت تحت ارزیایی جهت تعویض دارو به کلوزایین، قرار بگیرند.

مصطالعات بسطاري مؤيد اثرات بسيشتر داروهاي آنتی سایکوتیک جدیدتر نسبت به داروهای قدیمی تر در درمان علائم منفی میباشد. فرم صناعی سایکوز که با رفتارهای غیر قابل کنترل همراه می باشند، به تمامی داروهای آنتی سایکوتیک یر قدرت به نحوی یکسان پاسخ میدهند ولی همچنان اقسام تزریقی داخل عضلانی این داروهای قدیمی در درمانهای حاد و مزمن کاربرد دارند. به علاوه این که، قیمت کمتر این داروهای قدیمی تر با وجود خطر عوارض EPS ناشی از داروها، باعث مصصرف گسترده ایس داروهها میهشود. چندین داروی أنتى سايكوتيك جديدتر از جمله كلوزايين، ريس پريدون و الانزاپین، در مجموع اثرات بهتری را در کنترل حملات نسبت به هالوپریدول از خود نشان دادهاند. در مورد آری بیبرازول همچنان نیاز به ارزیابیهای بیشتری جهت فهم کارایی این دارو وجود دارد. در مجموع عوارض کمتر داروهای جدیدتر و در عین حال بروز کمتر یا عدم بروز عارضهای چون تاردیودیسکنزی با این دارو مؤید به کارگیری این داروها در خط اول درمان میباشد.

بهترین راهنما در انتخاب دارو جهت یک فرد، سابقه پاسخ قبلی فرد به داروی مورد نظر میباشد. در حال حاضر استفاده از کلوزاپین محدود به بیمارانی است که پاسخ مناسبی نسبت به دوزهای بالای داروهای مرسوم آنتیسایکوتیک پاسخ ندادهاند. از جمله عوارض این دارو که باعث مصرف محدود این دارو شده

¹⁻ Benzquinamide 2-

³⁻ Phentanyl

⁵⁻ Paliperidone

²⁻ Butyrophenone droperidol

⁴⁻ Neuroleptanesthesia

⁶⁻ Floridly psychotic form

جدول ۳-۳ برخی از انواع داروهای آنتی سایکوتیک

3	ار الواع داروهای النیسایکونیا	جسون ١٠٠١ بوسو
ب یاهه	دارو مزایا	کلاس دارو
		فنوتيازينها
ارزان عوارض جانبي فراوان به ويژه اتونوم	کلرپرومازین از ژنریک،	أليفاتيك
اکستراپیرامیدال خفیف، ژنریک حداکثر دوز روزانه ۸۰۰mg اشکال تزریقی ندار	تيوريدازين ٢ سندرم ا	پيپريدين
سمیت قلبی		
اولانی اثر نیز موجود میباشد احتمال افزایش دیسکینزی تأخیری	فلوفنازين اقسام ط	پيپرازين
ه دکانوات)	(انانتات	
زریقی در دسترس می باشد نامشخص	تيوتيكسين اقسام ت	تيوگز انتين
کاهش دیسکینزی تأخیری نامشخص	احتمال	
زریقی در دسترس میباشد، ژنریک سندرم اکستراپیرامیدال شدید	هالوپريدول اقسام تز	بو تيروفنون
عدم افزایش وزن نامشخص	لوكسايين احتمال	ديبتزوكسازپين
مانی احتمالی در بیماران مقاوم، احتمال ایجاد اگرانولوسیتوز در بیش از ۲	کلوزاپین آثرات در	ديبنزوديازپين
اكستراپيراميدال خفيف درصد بيماران، كاهش وابسته به دوز آستانه	عوارض	
تشنج		
ثر، فاقد عوارض اكستراپيراميدال اختلال عملكرد اكستراپيراميدال و	ريس پريدون وسيعالا:	بنزيسوكسازول
ں خفیف در دوزهای کم هیپوتانسیون با دوزهای بالاتر	يا عوارض	
ه علائم منفى و همچنين مثبت، افزايش وزن، كاهش وابسته به دوز أستانه	الانزاپين مؤثر علي	تينوبنزودياز پين
رض اكستراپيراميدال و عوارض خفيف تشنج	فاقد عوا،	
نزاپین، احتمال کمتر افزایش وزن در صورت بروز هیپوتانسیون نیاز به افزایش	كوتياپين مشابه الا	دىبنزو تياز پين
دوز وجود دارد، نیمه عمر کم و مصرف دو دوز		
روزانه		
كمتر افزايش وزن نسبت به كلوزاپين، طولانى كردن QTc	زيپراسيدون احتمال آ	دىھىدروايندولون
ریقی در دسترس میباشد.	اقسام تز	
فزایش وزن کمتر، نیمه عمر طولانی، نامشخص، احتمال بروز سمیتهای جدید	اری پیپرازول توانایی ا	دىھىدروكربوسىتريل
پتانسیل جدید		

۱. سایر فنوتیازینهای آلیفاتیک: پرومازین، تری فلوپرومازین

مقدار مصرف

محدوده دوزهای مؤثر داروهای آنتیسایکوتیک مختلف و مرزهای درمانی آنها، وسیع میباشد. دوزهای معادل بیشتر داروهای آنتیسایکوتیک به جز کلوزاپین و احتمالاً الانزاپین، در طیف وسیعی از بیماران، اثرات یکسانی دارند. با این وجود بعضی از بیماران، اثرات یکسانی دارند. با این وجود بعضی از بیمارانی که به یک دارو پاسخ مناسبی نشان نمیدهند، به داروی دیگر پاسخ میدهند، به همین دلیل باید داروهای بسیاری داروی دیگر پاسخ میدهند، به همین دلیل باید داروهای بسیاری جهت یافتن مهمترین و مؤثر ترین دارو در فرد بیمار امتحان شود.

است، می توان به اگرانولوسیتوز و تشنج اشاره نمود. از آنجایی که ریس پریدون (دوز Fmg دوزانه یا کمتر) نسبت به هالوپریدول عوارض جانبی کستری داشته و همچنین احتمال بروز تاردیودیسکینزی با مصرف این دارو، کستر است، به طور گسترده تری مورد مصرف قرار می گیرد. الانزاپین و کوتیاپین نیز دارای خطر کستر در بروز دیسکینزی تأخیری می باشند و به همین دلیل امروزه بیش از پیش مورد استفاده قرار گرفته اند.

۲. دیگر فنوتیازینهای پیهریدینی: پیپراستازین، مزوریدازین

٣. ديگر فنوتيازينهاي پيپرازيني: استوفنازين، پرفنازين، كارفنازين، پروكلروپرازين، تريفلوروپرازين

بیمارانی که نسبت به دوزهای کافی دو یا سه داروی آنیسایکوتیک از خود مقاومت نشان میدهند، کاندیدای درمان با کلوزاپین یا با دوز بالای الانزاپین میباشند. مصرف این داروها، در ۳۰ تا ۵۰ درصد بیمارانی که به دوزهای استاندارد داروهای آنتیسایکوتیک دیگر مقاوم بودهاند، باعث بهبودی شده است. در چنین مواردی به خوبی میتوان افزایش خطر بروز عوارض کلوزاپین را پذیرفت. به نظر نمی رسد.

درجاتی از ارتباط میان داروهای آنتیسایکوتیک مختلف و محدوده درمانی احتمالی آنها در جدول ۴-۲۹ نشان داده شده

فراوردههای تزریقی

اقسام تزریقی قابل تحمل داروهای آنتیسایکوتیک قدیمی و قدر تمندتر هالوپریدول و فلوفنازین جهت آغاز سریع درمان و همچنین جهت درمان نگهدارنده در بیماران فاقد عارضه، در دسترس میباشد. از آنجایی که فراهمی زیستی اقسام تزریقی بسیار بیشتر از انواع خوراکی میباشد، دوز آنها باید کسری از دوز خوراکی باشد و باید اطلاعات دارویی کارخانه سازنده در نظر گرفته شود. فلوفنازین دکانوتیت و هالوپریدول دکانوتیت، جهت

جدول ۴-۲۹ دوزهای نسبی داروهای آنتی سایکوتیک

گستره معمول دوزهای	حداقل دوز	7
روزانه (mg)	درمانی مؤثر (mg)	
11	1	كلر پرومازين
\·\-	1	تيوريدازين
۵-۶۰	۵	ترىفلوپرازين
A-54	1.	پرفنازین
۲-۶۰	۲	فلوفنازين
Y-1Y•	Y	تيوتيكسن
۲-۶۰	۲	هالوپريدول
Y+-15+	1.	لوكسايين
Y Y	1+	موليندون
٣٠٠-۶٠٠	۵۰	كلوزاپين
1 4-	۵	الانزاپين
۱۵۰-۸۰۰	10.	كوثيتياپين
4-15	4	ريسپريدون
A\F.	۳.	زيپراسينون
1 4-	1.	أرىپىپرازين

درمان تزریقی نگهدارنده طولانی مدت در بیمارانی که نمی توانند یا نباید داروی خوراکی مصرف کنند، مناسب می باشند. عالاوه بر این داروهای تزریقی طولانی اثر نسل دوم (LAI) در دسترس هستند که این داروها شامل رسپریدون، اولانزایین، آرپیپرازول و پالیپریدون می باشند. در برخی بیماران داروهای جدیدتر LAI ممکن است نسبت به فرآوردههای تزریقی در پوست بهتر تحمل می شوند.

برنامه مقدار تجويز دارو

داروهای آنتیسایکوتیک اغلب در دوزهای منقسم روزانه تجویز میشوند، تا زمانی که یک دوز مؤثر به دست آید. حد پایین محدودهٔ دوز نشان داده شده در جدول ۴-۲۹ باید حداقل به مدت چندین هفته امتحان شود. پس از تعیین یک دوز مؤثر روزانه جهت یک بیمار خاص، دفعات تجویز دارو کاهش می یابد. دوز یکبار در روز، معمولاً شبها تجویز می گردد و طی درمان طولانی مدت نگهدارنده مورد پذیرش بسیاری از بیماران می باشد. ساده ترشدن برنامه تجویز دارو موجب افزایش پذیرش بیماران می شود.

درمان نگهدارنده

تعداد کمی از بیماران اسکیزوفرنی ممکن است پس از یک حمله حاد بهبود یابند و نیازی به درمان دارویی بعدی و طولانی مدتتر نداشته باشند. در بیشتر موارد، دوز انتخابی بین میزان افزایش دوز ضروری و افزودن دارویی جدید جبهت تشدید بیماری و درمان نگهدارنده با دوز کامل درمانی، نوسان میکند. دوز انتخابی به عواملی چون فاکتورهای اجتماعی همچون در دسترس بودن سایر اعضای خانواده، دوستانی که از چگونگی علائم عود آگاهی دارند و میزان تمایل آنها در شرکت در برنامههای درمانی بستگی دارد.

تركيبات دارويي

ترکیب داروهای آنتیسایکوتیک، موجب سردرگمی در ارزیابی کارایی دارو میشود. همان طور که به کارگیری درمانهای ترکیبی به طور گسترده رایج نمیباشد، مطالعات بسیاری نیز مؤید چنین روشهایی میباشند. داروهای ضدافسردگی سه حلقهای و بیش از آنها، داروهای مهارکننده اختصاصی سروتونین (ASSRI) همراه با داروهای آنتیسایکوتیک، جهت کاستن از علائم افسردگی همراه با اسکیزوفرنی به کار گرفته شدهاند. شواهد کمی در مورد تأثیرات مفید چنین رژیمهایی چند دارویی در دست

میباشد. شوک درمانی (ETC) یکی از درمانهای کمکی مؤثر همراه با داروهای آنتی سایکوتیک نه تنها در درمان علایم خلقی، بلکه در کنترل علایم مشبت میباشد. ETC می تواند باعث تقویت آثار کلوزاپین شود، به ویژه زمانی که حداکثر دوز آن چندان کارایی نداشته باشد. در مقابل افزودن ریسپریدون به کلوزاپین، مفید به نظر نمی رسد. گاهی لیتیم یا اسید والپروئیک نیز در بیمارانی که پاسخ مناسبی به داروها نشان نمی دهند، به رژیم درمانی افزوده می شود. بعضی شواهد از تأثیرات بیشتر درمانی افزوده می شود. بعضی شواهد از تأثیرات بیشتر موارد حکایت دارند (به ادامه مراجعه کنید). هنوز کاملاً مشخص نشده که این اثرات موفقیت آمیز ناشی از تشخیص اشتباه موارد ماین اشرات موفقیت آمیز ناشی از تشخیص اشتباه موارد (Schizoaffective). در بیمارانی که علایم اضطراب یا بی خوابی بن ودیازیین ها می توانند مفید واقع شوند.

واکنشهای مضر

بیشتر اثرات ناخواسته داروهای آنتیسایکوتیک از گسترش فعالیت فارماکولوژیک آنها ناشی میشود (جداول ۲۹۳۱ و ۲۹–۲۹ ولی تعداد کمی از این عوارض نیز ناشی از واکنشهای آلرژیک ذاتی یا ایدیوسنکراتیک می باشند.

A. اثرات رفتاري

مصرف داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک قدیمی تر، اغلب ناخوشایند میباشد. بسیاری از بیماران، مصرف دارو را به علت عوارض آن متوقف میکنند. در این بیماران بسهتر است بخش کوچکی از دوزدارو، زودهنگام و اکثر آن هنگام خواب تجویز گردد. حالت افسردگی کاذب که ناشی از آکینزی وابسته به اثر دارو میباشد، اغلب با تجویز داروهای ضد پارکینسون، برطرف میشود. از دیگر علل وضعیت افسردگی کاذب، می توان به تجویز دوز بیش از حد دارو در بیماری که بهبود نسبی یافته است، اشاره نمود. در چنین مواردی کاهش دوز دارو باعث بیهبود علائم می شود. حالت "کنفوزیون توکسیک"، می تواند طی تجویز می دوزهای بالاتر این داروها که دارای اثرات غالب آنتی موسکارینی هستند، ایجاد شود.

B. عوارض عصبي

از جمله عوارض اکستراپیرامیدال که در مراحل اولیه درمان با داروهای قدیمی تر ایجاد میشوند، می توان به سندرم

پارکینسون تیپیک، آگاتیزی (بی قراری غیرقابل کنترل) و واکنشهای دیستونیک حاد (رتروکولی اسپاستیک یا تورتیکولی) اشاره نمود. در صورت لزوم درمان پارکینسونیسم، میتوان از داروهای ضد موسکارینی آنتی پارکینسون معمول و در مواد دادر از آمانتادین، بهره گرفت. (لوودوپا هیچگاه نباید در این بیماران تجویز شود)، پارکینسونیسم، عارضهای خود محدود است و داروهای آنتیپارکینسونیسم باید هر ۳ تا ۴ ماه قطع شوند. آکاتیزیا و واکنشهای دیستونیک نیز به چنین درمانی پاسخ مسیدهند ولی ترجیحاً میتوان از داروهای آرامبخش آنتیهیستامینی و دارای خواص آنتیکولینرژیک بهره گرفت. به عنوان مثال میتوان از تجویز خوراکی یا تزریقی دیفنهیدرامین استفاده نمود.

دیسکینزی تأخیری، همان طور که از اسمش بر می آید یک سندرم تأخیری شامل حرکات کره آتتوئید غیرطیبعی می باشد. این عارضه از مهم ترین عوارض ناخواسته داروهای أنتى سايكوتيك مى باشد. به نظر مى رسد، علت ايجاد اين عارضه، کمبود نسبی فعالیت کولینرژیک ثانویه به حساسیت بیش از حد گیرندههای دویامینی در کودیت ـ پوتامن باشد. شیوع این عارضه بسیار متغیر میباشد ولی تخمین زده میشود، حدود ۲۰ تا ۴۰ درصد بمیارانی که تا قبل از معرفی داروهای جدیدتر آتیییک، تبحت درمانهای طولانی مدت قرار داشتهاند، حالتی از دیسکینزی تأخیری را تجربه کرده باشند. تشخیص زودهنگام این عارضه بسیار اهمیت دارد چرا که بازگشت موارد پیشرفته، بسیار دشوار میباشد. جهت هر بیماری که تحت درمان با داروهای آنتی سایکوتیک تیپیک (به عنوان مثال ریس پریدون یا پالیپریدون) قرار دارد و دچار دیسکینزی تاردیو (تأخیری) شده است، باید اقدام به تعویض دارو به کوتیایین یا کلوزایین که از انواع آتیپیک هستند (و احتمال بروز چنین عارضهای با آنها حداقل است) نمود. درمان های بسیاری جهت این عارضه بیشنهاد شده است ولي ارزيابي اين درمانها به علت ماهيت متغير و گاهي روند خود .. محدود بیماری دشوار میباشد. کاهش دوز مصرفی نیز می تواند مورد توجه قرار بگیرد. اغلب صاحب نظران بر این عقیدهاند که در قدم اول باید دوز داروی تجویز را کاهش و یا قطع نمود و یا یکی از داروهای جدیدتر را جایگزین نمود. گام منطقی بعدی، حذف کلیه داروهایی است که دارای اثرات آنتی کولینرژیک مرکزی می باشند، به ویژه داروهای آنتی یارکینسونیسم و ضدافسردگی های سه حلقهای. این دو گام اغلب جهت ایجاد

¹⁻ Pseudo depression 2- Te

³⁻ Tardive dyskinesia

²⁻ Toxic-Confusion

بهبودی مؤثر میباشد. در صورت عدم بهبود، از افزودن دوز بالای دیازپام (۳۰–۴۰ میلیگرم روزانه) به وسیله تشدید فعالیت گاباارژیک، یاری گرفته می شود.

تشنجها ۱ نا عوارض شناخته شده درمان با کلروپرومازین میباشند و بروز آن در مصرف سایر داروهای پرقدرت قدیمی آن قدر نادر است که ارزش بررسی ندارد. با این وجود ممکن است در ۲ تا ۵ درصد بیماران که تحت درمان با کلوزاپین میباشند، تشنج بروز نماید. در بسیاری از حالات استفاده از داروهای ضد تشنج می تواند تشنج را کنترل کند.

C. اثرات بر سیستم اعصاب اتونومیک

اغلب بیماران قادر به تحمل اثرات نامطلوب انتیموسکارینی داروهای آنتیسایکوتیک می باشند، کسانی که از این بابت احساس ناراحتی شدیدی می کنند، اختلالاتی چون احتباس ادراری دارند یا از عوارض شدیدی رنج می برند، باید از داروهای دیگری که چندان اثر آنتی موسکارینی ندارند بهره بگیرند. هیپوتانسیون ارتوستاتیک یا اختلال در انزال، عارضهای شایع طی درمان با کلروپرومازین و مزوریدازین می باشد که با تعویض دارو با داروهایی که اثرات بلوک کنندگی آدرنرژیک کمتری دارند. قابل کنترل می باشد.

D. عوارض متابولیک و اندوکرین

افزایش وزن عارضهای بسیار شایع به ویژه با مصرف کلوزایین و الانزایین میباشد که نیاز به کنترل غذای دریافتی به ویژه هیدراتهای کربن را ایجاب مینماید. ممکن است هیپرگلیسمی به وقوع بپیوندد که این تأثیر اغلب ناشی از مقاومت به انسولین ناشی از افزایش وزن یا سایر مکانیسمهای ناشناخته می باشد. ممكن است هييرليپيدمي ايجاد شود. جهت كنترل افزايش وزن، مقاومت به انسولین و افزایش چربیها، بیماران باید در هر بار ویزیت از لحاظ وزن و سنجش قند خون ناشتا مورد بررسی قرار بگیرند و پروفایل چربی آنها نیز هر ۳ تا ۶ ماه ارزیابی شود. سنجش هموگلوبین A.c زمانی که از قند خون ناشتا مطمئن نباشیم، مفید خواهد بود. در موارد نادری کتواسیدوز دیابتی گزارش شده است. نسبت تریگلیسرید به HDL در نمونه خون ناشتا باید کمتر از ۳/۵ باشد. مقادیر بیش از آن مؤید افزایش خطر أتروأسكاروزيس و بيماريهاي قلبي _ عروقي مي باشد. هیپرپرولاکتینمی در زنان منجر به ایجاد سندرم آمنوره ـ گالاکتوره و عقیمی میشود. در مردان عوارضی چون فقدان حسی جنسی، عدم توانایی نعوظ و یا ناباروری، ایجاد میگردد.

هیپرپرولاکتینمی ممکن است به استتوپروزیس به ویژه در خانمها بینجامد. اگر امکان کاهش دوز دارو یا کنترل این وضعیت وجود نداشته باشد، باید تعویض دارو به انواع آتیپیک همچون آریپیپرازول که باعث افزایش میزان پرولاکتین نمیشوند را، مدنظر قرار داد.

E. واكنشهاى توكسيك يا ألرژيك

آگرانولوسیتوزیس، یرقان کلستاتیک و بثورات پوستی، به ندرت در مصرف داروهای آنتیسایکوتیک پرقدرت که امروزه مصرف می شوند، اتفاق می افتد.

برخلاف سایر داروهای آنتیسایکوتیک، کلوزاپین در تعداد کم ولی قابل ملاحظهای از بیماران (حدود ۱ تا ۲ درصد از بیماران تحت درمان)، باعث بروز آگرانولوسیتوزیس میشود. این عارضه جدی و بالقوه کشنده، به سرعت پیشرفت میکند و اغلب طی هفته ششم تا هجدهم درمان ایجاد میشود. هنوز مشخص نمی باشد که آیا اساس این عارضه یک پدیده ایمونولوژیکی می باشد یا خیر ولی به نظر میرسد این عارضه با قطع دارو، بازگشت پذیر باشد. به علت پیشگیری از چنین خطری لازم است جهت کلیه بیمارانی که کلوزاپین دریافت میدارند، طی ۶ ماه اول درمان، هر هفته و سپس هر سه هفته آزمایش خون درخواست شود.

F. عوارض چشمی

ایجاد رسوبات در بخش قدامی چشم (قرنیه و عدسی)، یکی از شایع ترین عوارض درمان با کلروپرومازین میباشد. این رسوبات قادر به شروع روند پیری عدسی میباشند. تیوریدازین تنها داروی آنتیسایکوتیک است که باعث ایجاد رسوبات در شبکیه میشود و در موارد پیشرفته به ریتنیت پیگمنتوزا میانجامد. رسوبات معمولاً با قهوهای شدن دید که همراه هستند. در صورت محدود نمودن حداکثر دوز تجویزی روزانه تیوریدازین، به ۸۰۰ میلی گرم، احتمال ایجاد جنین عوارضی کاهش می باید.

G. سمیت قلبی

تجویز دوز بیش از ۳۰۰ میلیگرم روزانه تیوریدازین، تـقریباً در همه بیماران باعث غیرطبیعیشدن موج T میشود که به سادگی قابل برگشت میباشد. مصرف بیش از حد تیوریدازین، همراهی زیادی با آریتمیهای اساسی بطنی (مانند ترسد د پوینت^۳)، بلوک

¹⁻ Seizures 2- Browning of vision

³⁻ torsade de pointe

هدایتی قلبی و بروز مرگ ناگهانی دارد. هنوز روشن نمی باشد که آیا دورههای درمانی تیوریدازین نیز قادر به ایجاد چنین عوارضی هستند یا خیر. به علت تشدید اثرات احتمالی آنتیموسکارینی و شبه کینیدین در تجویز همزمان با ضد افسردگیهای سه حلقهای، ترکیب تیوریدازین با داروهای مذکور تنها باید تحت مراقبت شدید، صورت پذیرد. از میان داروهای آتیپیک، مصرف زيپراسيدون با بيشترين احتمال طولاني شدن QT همراه مي باشد که به همین علت باید از تجویز همزمان آن با سایر داروهایی که فاصله QT را طولانی می نمایند، از جمله تیوریدازین، پیموزید و داروهای آریتمیک گروه IA یا III اجتناب نمود. کلوزایین گاهی با بروز میوکاردیت همراه است که در صورت چنین تظاهراتی باید مصرف آن قطع شود. مرگ ناگهانی ناشی از آریتمی پدیدهای شایع در اسکیزوفرنی میباشد. این پدیده اغلب وابسته به دارو نمی باشد و هیچ مطالعهای وجود ندارد که چنین افزایش خطری را با بعضی داروهای خاص مرتبط دانسته باشد. کنترل QT از لحاظ طولانی شدن چندان مثمرثمر به نظر نمی رسد مگر موارد بیش از ۵۰۰ میلی ثانیه در ریتمهای متوالی طی هولتر مونیتورینگ، آشکار گردد. مطالعهای که بر روی ۲۰ هزار بیمار تحت درمان زیپراسیدون در مقابل الانزاپین انجام شد، فاقد افزایش خطر یا افزایش خطر ناچیز torsade de pointe و مرگ ناگهانی در بیمارانی بود که زیبراسیدین مصرف مینمودند.

H. مصرف در حاملگی؛ دیس مورفوژنژ ۱

اگر چه به نظر میرسد مصرف تمامی داروهای آنتیسایکوتیک طی حاملگی بیخطر باشد ولی این داروها باعث افزایش مختصر خطر ایجاد تراتوژنیسیته میشوند. تصمیمگیری در رابطه با مصرف این داروها طی حاملگی و یا سقط نمودن جنینی که در معرض این داروها قرار داشته است، بسته به مورد صورت میپذیرد. مطلوب آن است که اگر خانم حاملهای می تواند این دوران را بدون مصرف دارو سپری نماید، از این رویکرد استفاده نماییم چرا که اثرات ناشی از داروها بر ناقلین عصبی، تکامل عصبی را نیز تحت تأثیر قرار می دهد.

ا، سندرم نورولپتیک بدخیم

این اختلال تهدیدکننده حیات، در بیمارانی که دارای حساسیت بسیار زیادی به عبوارض اکستراپیرامبیدال داروهای آنتیسایکوتیک هستند، به وقوع میپیوندد (فصل ۱۶ را ببینید). از نخستین علائم، سفتی واضح عضلانی میباشد. اگر تعریق طی درمان با داروهای آنتیکولینرژیک مختل شده باشد، تب

ایجاد می شود و اغلب دمای بدن به سطحی خطرناک می رسد. لکوسیتوز ناشی از استرس و تب بالا ممکن است اشتباها به تشخیص عفونت منتهی شود. ناپایداری اتونوم همراه با تغییرات فشارخون و نبض نیز اغلب وجود دارد.

معمولاً سطوح کراتین کیناز نوع عضلانی افزایش یافته است که همین امر مؤید آسیب عضلانی میباشد. به نظر میرسد علت این سندرم، بلوک سریع و بیش از حد گیرندههای دوپامینی پس سیناپسی میباشد. این پدیده در واقع شکلی شدید از سندرم اکستراپیرامیدال است که متعاقباً ایجاد میشود. در ابتدای بروز علائم، درمان شدید سندرم اکستراپیرامیدال با داروهای علائم، درمان شدید سندرم اکستراپیرامیدال با داروهای مخصوصاً دیازپام، اغلب مفید میباشند. بعضی دیگر از شرکنندههای عضلانی همچون دانتروان یا آگونیستهای دوپامینی همچون بروموکریپتین نیز دارای اثرات سودمندی میباشند. در صورت وجود تب، باید با استفاده از تمهیدات فیزیکی بدن را خنک نمود. چندین شکل خفیفتر این سندرم نیز تاکنون شناسایی شدهاند. تعویض دارو به یک داروی آتیپیک، پس از بهبود باید مدنظر قرار بگیرد.

تداخلات دارويي

داروهای آنتی سایکوتیک دارای تداخلات فارماکودینامیکی بیشتری نسبت به تداخلات فارماکوکینتیکی می باشند. طی تجویز همزمان این داروها و داروهایی که دارای اثرات آرام بخش، بلوک گیرندههای آدرنرژیک که آنتیکولینرژیک و یا تیوریدازین و ریزاپیریدون که دارای اثرات شبه کینیدین می باشند، آثار این داروها، تشدید می باید.

تداخلات فارماکوکینتیکی بسیاری گزارش شده است ولی هیچ کدام دارای آثار بالینی عمدهای نمیباشند.

مصرف دوز بیش از حد (Overdoses)

مسمومیت با داروهای آنتیسایکوتیک به استثنای مزوریدازین و تیوریدازین (برخلاف ضدافسردگیهای سه حلقهای) به ندرت کشنده میباشد. در مجموع خواب آلودگی ایجاد شده، پس از یک دوره بینابینی از اضطراب به سمت کوما پیشرفت مینماید. ممکن است تحریک عصبی ـ عضلانی افزایش یافته و به تشنج بیانجامد. مردمکها میوتیک بوده و رفلکسهای عمقی تاندونی کاهش یافته است. هیپوتانسیون و هیپرترمی ایجاد میشود حال آن که ممکن است در مراحل بعدی تب بروز یابد. اثرات کشنده

مزوریدازین و تیوریدازین باعث بروز تاکیآریتمیهای بطنی میشود. بیماران دچار مسمومیت در ابتدا باید تحت درمان مرسوم "ABCD" (فصل ۵۸ را ببینید) و درمانهای حمایتی قرار بگیرند. روش درمان مسمومیت با تیوریدازین و مروریدازین که با بروز آریتمیهای قلبی همراه است، بسیار شبیه داروهای ضدافسردگی سه حلقهای میباشد (فصل ۳۰ را ببینید).

روان درمانی و درمان شناختی

بیماران مبتلا به اسکیزوفرنی جهت اعمال روزانه و نیازمند حمایت میباشند. از جمله این اعمال به امور خانه، فعالیتهای اجتماعی، رفت و آمد به مدرسه و دستیابی به سطوح مطلوب کار که از عهدهٔ انجام آن بر می آیند، می توان اشاره کرد. متأسفانه سرمایه گذاری جهت این جنبههای درمان، در سالهای اخیر کاهش یافته است. کنترل فردی و خدمات درمانی از اجزایی حیاتی درمان بیماران اسکیزوفرنی میباشد که باید جمهت این بیماران تأمین شود. بیمارانی که دچار اولین اپیزود بیماری می شوند، معمولاً نیاز به دریافت درمانها و حمایتهای بیشتری هستند چرا که اغلب بیماری خود را انکار میکنند و ظرفیت یزیرش درمان دارویی را از خود نشان نمی دهند.

فواید و محدودیتهای درمان دارویی

همان طور که در ابتدای این فصل بدان اشاره شد، داروهای انتی سایکوتیک تأثیر بسزایی در درمان اختلالات روان پزشکی داشتهاند. نخست آن که این داروها باعث شدهاند اغلب این بیماران بجای بستری شدن طولانی به جامعه برگردند. چنین انتقالی برای اغلب بیماران، زندگی بهتر و انسانی تر و دارای محدودیتهای کمتری را فراهم آورده است. و به بیانی دیگر تراژدی هستی بدون حمایت، به دست فراموشی سپرده شده

ثانیاً داروهای آنتیسایکوتیک به طور مشخص، تفکر در مورد بیماریهای روان پزشکی را به طرف ماهیت بیولوژیک بیماری سوق دادهاند چراکه تحقیقات انجام شده برپایه اثرات این داروها بر اسکیزوفرنی، تا حدی باعث روشنشدن زوایای فیزیولوژیک و فارماکولوژیک دستگاه اعصاب مرکزی نسبت به قبل شده است. هر چند با وجود تحقیقات بسیار زیادی که در زمینه اسکیزوفرنی انجام شده است، این اختلال همچنان به عنوان یک رمز و فاجعه برای هر فرد قلمداد می شود. در حالی که بیشتر بیماران اسکیزوفرنیک با مصرف این داروها، بهبودی نسبی می یابند ولی هیچ کدام کاملاً خوب نمی شوند.

ایتیم، داروهای تثبیتکننده خلق و سایر روشهای درمانی اختلالات دوقطبی

اختلالات دوقطبی که اوایل با عنوان بیماری مانیا ـ دپرسیو، شناخته میشد، در اواخر قرن ۱۹ جزء گروهی از اختلالات سایکوتیک مجزا از اسکیزوفرنی طبقهبندی میشد. پیش از آن این دو اختلال اجزای یک طیف در نظر گرفته میشوند. جالب است که امروزه مطالعات و شواهد بار دیگر مؤید همپوشانی این دو اختلال میباشند. این بدان معنا نیست که هیچ تفاوت عمده پاتوفیزیولوژی و یا دارودرمانی متفاوتی بین این دو گروه اختلال وجود ندارد. براساس معیارهای IDSM-IV این دو، بیماریهای مجزایی طبقهبندی شدهاند و تحقیقات جهت تعریف مشخصات این دو بیماری و مارکرهای بیولوژیک و ژنتیک آنها، ادامه دارد. لیتیم نخستین دارویی بود که در درمان فاز مانیا اختلال دوق طبی مـوثر عـمل کـرد، ولی در تقسیمبندی داروهای دوق طبی مـوثر عـمل کـرد، ولی در تقسیمبندی داروهای اسکیزوفرنی ندارد. لیتیم همچنان به عنوان درمان فاز حـاد و همچنین جهت پیشگیری از عود اپیزودهای مانیا و افسردگی، امررد دارد.

سایر داروهای تثبیتکننده خلق که همچنین دارای اثرات ضد تشنج نیز میباشند، کاربرد بیشتری نسبت به لیتیم پیدا کردهاند. از این میان میتوان به کاربامازپین و والپروئیک اسید اشاره نمود که در درمان فاز حاد مانیا و پیشگیری از عود، تأیید شده میباشند. لاموتریژین نیز جهت پیشگیری از عود، تأیید شده است. گاباپنتین، اکسکاربامازپین و توپیرامات نیز تا حدی جهت درمان اختلال دوقطبی تجویز میشوند هر چند هنوز چنین اندیکاسیونی جهت آنها از سوی سازمان غذا و دارو (FDA) تأیید نشده است. آریپیپرازیل، کلرپرومازین، الانزاپین، کوتیاپین، ریسپریدون و زیپراسیدون، توسط FDA جهت درمان فاز مانیای اختلال دوقطبی تأیید شدهاند. ترکیب الاتزاپین بیا فلوکستین و همچنین کوتیاپین جهت درمان افسردگی بیا فلوکستین و همچنین کوتیاپین جهت درمان افسردگی

ماهیت اختلال خلقی دو قطبی

اختلال خلقی دوقطبی (مانیک ـ دپرسیو)، در حدود ۳-۱ درصد جمعیت بزرگسال را مبتلا میسازد. این اختلال ممکن است از سنین کودکی آغاز شود ولی اغلب در دهه سوم یا چهارم برای اولین بار تشخیص داده میشود. علایم کلیدی اختلال دوقطبی

در فاز مانیا، هیجان، بیش فعالی، تکانشگری، مهار گسیختگی، خشونت، کاهش نیاز به خواب، بروز علایم سایکوتیک در بعضی (و نه همه بیماران) و اختلالات شناختی میباشد. افسردگی اساسی اختلال دوقطبی، پدیدهای مشابه اختلال افسردگی اساسی میباشد که با تظاهرات کلیدی همچون خلق افسرده، تغییرات روزمره، اختلال خواب، اضطراب و در مواقعی علایم سایکوتیک، بروز مییابد. همچنین ممکن است علایم مخلوط مانیا بروز می یابد. همچنین ممکن است علایم مخلوط مانیا و افسردگی دیده شود. بیماران مبتلا به اختلال دوقطبی در خطر بالای خودکشی قرار دارند.

توالی، تعداد و وخامت اپیزودهای مانیا و افسردگی، به میزان زیادی متغیر میباشد. علت این گونه نوسانات خلقی در اختلالات خلقی دو قطبی شناخته شده نمیباشد، هر چند، حدس بر این است که احتمالاً فعالیت کاته کولامینها، افزایش یافتهاند. داروهایی که این گونه فعالیتها را میافزایند، باعث تشدید مانیا میشوند حال آن که داروهایی که فعالیت دوپامین یا نوراپینفرین را میکاهند، باعث بهبود مانیا میشوند. ممکن است استیل کولین یا گلوتامات نیز در این امر دخیل باشند. ماهیت تغییرات ناگهانی یا گلوتامات نیز در این امر دخیل باشند. ماهیت تغییرات ناگهانی خلقی از مانیا به افسردگی که توسط بعضی از بیماران تجربه شده است، دقیقاً مشخص نمیباشد. اختلال دو قطبی دارای زمینه قوی فامیلیال میباشد. مطالعات ژنتیکی انجام شده، حداقیل ارتباط سه ژن واقع بر کروموزومهای مختلف را با این اختلال نشان دادهاند و شواهد فراوانی از تأثیر عوامل ژنتیکی بر اختلال دوقطبی وجود دارد.

بسیاری از عوامل ژنتیکی که استعداد ابتلا به اختلال دوقطبی را افزایش میدهند، با اسکیزوفرنی نیز مشترک میباشند ولی به نظر میرسد ژنهای مجزایی نیز در بروز هر کنام جداگانه نقش داشته باشند. مطالعات گستردهای به بررسی ارتباطات ژنومی و اختلال دوقطبی سایکوتیک پرداختهاند، ارتباطاتی را با کروموزومهای ع8 و 134 نشان دادهاند. بسیاری از ژنها ارتباطاتی را با اختلال دوقطبی همراه با تظاهرات شایکوتیک نشان دادهاند، از ایس میان میتوان به ژن دیسیدین آ، DAOA/G30، دیسیدیندین آ و نوروگولین د ۱ اشاره نمود.

فارما كولوزي پايه ليتيم

نخستین کاربرد درمانی لیتیم به اواسط قرن ۱۹ و در درمان نقرس برمی گردد. لیتیم همچنین، دورهای نسبتاً کوتاه به عنوان جانشین کلرید سدیم در بیماران مبتلا به فشارخون در دهه ۱۹۴۰

مصرف گردید که از آنجایی که تجویز آن بدون نظارت و مونیتورینگ، با سمیت بالایی همراه بود، مصرف آن ممنوع گردید. در سال ۱۹۴۹، فردی به نام Cade کشف کرد که لیتیم در درمان اختلال دوقطبی مفید است و وی با انجام کارآزماییهای بالینی، تأثیر مفید آن را به عنوان تکدرمانی در فاز مانیا اختلال دوقطبی، اثبات نمود.

فارما كوكينتيك

لیتیم یک کاتیون کوچک تک ظرفیتی می باشد که فارماکودینامیک آن در جدول ۵-۲۹ آورده شده است.

فارما كوديناميك

با وجود تحقیقات قابل توجه، اساس بیوشیمیایی درمانهای تثبیتکننده خلقی همچون لیتیم و تثبیتکنندههای خلقی ضد تشنج، همچنان آشکار نمیباشد. لیتیم، مستقیماً دو مسیر پیامرسانی را مهار میکند. این دارو با تخلیه اینوزیتول داخل سلولی پیامرسانی اینوزیتول، بلوک کرده و همچنین گلیکوژن سنتاز کیناز ۳ (GSK-3)، که یک پروتئین کیناز چندکاره میباشد

جدول ۲۹-۵ فارماکوکینتیک لیتیم جذب تقریباً طی ۶ تا ۸ ساعت کامل می شود، حداکثر غلظت پلاسمایی بین ۳۰ دقیقه تا ۲ ساعت حاصل می شود. در حجم کلی آب بدن، ورود آهسته به کمپار تمانهای داخل سلولی، حجم انتشار اولیه ۸/۰ لیتر بر کیلوگرم می باشد که به ۲/۰ تا ۹/۰ لیتر بر کیلوگرم افزایش می یابد. مقداری از آن در استخوانها جمع می شود. هیچ اتصال پروتئینی ندارد.

متابولیسم هیچ دفع تقریباً به طور کامل در ادرار دفع می شود. کلیرانس لیتیم، حدود ۲۰٪ کراتی نین می باشد. نیمه عمر پلاسمایی آن ۲۰ ساعت است.

غلظت پلاسمایی ۱/۴-۱/۶۰ میلی اکیوالان بر لیتر (mEq/L) هدف

مقدار مصرف ۰/۵ میلی اکی والان بر کیلوگرم به صورت روزانه و در دوزهای منقسم را مهار می کند. GSK-3 یکی از اجزای چندین مسیر پیامرسانی متفاوت میباشد. از این جمله می توان به پیامرسانی از طریق انسولين/ فاكتور رشد شبه انسولين، پيامرساني فاكتور نوروتروفیک مشتق مغزی (BDNF) و مسیر پیامرسائی Wnt اشاره نمود. همه اینها از مهار GSK-3، ناشی می شود. از برهمكنش آن با فـاكـتورهاي رونـويسي GSK-3 فسـفوريلاتاز کاتئین ایجاد می شود. مسیرهایی که با این روش تسهیل می شوند در امر تنظیم متابولیسم انرژی دخالت دارند که یا تأمین نوروپروتکنین، میزان انعطافیذیری نورونی را افزایش میدهند. مطالعاتی که جهت بررسی أنزیم پرولیل الیگوییتیداز و ناقل میواینوزیتول سدیم انجام شده است، از نقش مکانیسم تخلیه اینوزیتول در فعالیت تثبیت کننده های خلق، حمایت می کند. اسید واليروئيك مي تواند به گونه اي غير مستقيم فعاليت GSK-3 کاهش و رونویسی ژن از خلال مهار هیستون داستبلاز را تنظیم افزایشی نماید. اسید والیروئیک، همچنین پیامر سانی اینوزیتول را از طریق مکانیسم تخلیه اینوزیتول، مهار میکند. هیچگونه شواهدی از مهار GSK-3 توسط کاربامازیین، یک داروی ضد تشنج ثانویه و تثبیت کننده خلق، وجود ندارد. در مقابل همانگونه که در مورد لیتیم و اسید والیروئیک گفته شد، این دارو، با مكانيسم تخليه اينوزيتول، مورفولوژي نوروني را تغيير ميدهد. داروهای تثبیت کننده خلقی، همچنین دارای اثرات غیرمستقیم بر نوروترانسميترها ورهاسازي آنها ميباشند

A. تأثير بر الكتروليتها و انتقالات يوني

لیتیم دارای خواص بسیار مشابهی با سدیم میباشد. این یبون میتواند جایگزین سدیم در تبولید پتانسیل عمل و جابجایی ۱۸۵- ۱۸۵۰ در طول غشا شود. لیتیم فرآیندهای بعدی را مهار میکند، بدین معنا که پس از ورود لیتیم به بدن، به تبدریج جابجایی ۱۸۵- ۱۸۵۰ آهسته میشود. غلظتهای درمانی لیتیم (حدود ۱ میلیمول بر لیتر)، جابجایی ۱۸۵- ۱۸۵۰ یا پمپ Na+/Ca²۰ یا پمپ

B. تأثیر بر پیامبرهای ثانویه

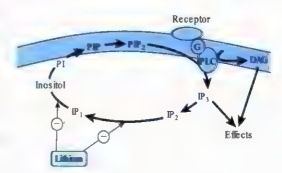
بعضی از آنزیمهایی که تحت اثر لیتیم قرار میگیرند، در جدول ۳۶ آورده شدهاند. یکی از شناخته شده ترین اثرات لیتیم، تأثیر آن بر اینوزیتول فسفاتاز میباشد. مطالعات اولیه انجام شده مؤید تأثیر لیتیم در تغییر سطوح اینوزیتول فسفاتاز در مغز بوده است ولی اهمیت این تغییرات تا زمان کشف نقش اینوزیتول ۱۰- ۴، ۵ تری فسفات (۱۲- ۱۵) و دی اسیل گلیسرول (DAG) به عنوان پیامبر

أنزیمهای متأثر از غلظتهای درمانی لیتیم	جدول ۶-۲۹
عمل أنزيم؛ نقش ليتيم	أتزيم
أنزيم محدودكننده سرعت در چرخه اينوزيتول؛	اينوزيتول ،
مهار أن به وسيله ليتيم باعث تخليه پيش ماده	مونوفسفاتاز
ضروری جهت ساخت IP ₃ میشود (رجوع به	
شکل ۲۹–۲۹)	
آنزیم دیگری در چرخه اینوزیتول، مهار آن به	اينوزيتول پلى
وسيله ليتيم باعث تخليه پيش ماده ضروري	فسفات ۱۰۰
جهت ساخت IP3 می شود (رجوع به شکل ۲۹-۲۹)	فسفا تاز
دخیل در تولید AMP؛ به وسیله لیتیم مهار میشود،	بىفسفات
احتمالاً در جریان ایجاد دیابت بی مزه نفروژنیک	نوكلئو تيداز
ناشی از لیتیم، این آنزیم، هدف میباشد	
دخیل درگلوکونٹوژنز؛ تأثیر ناشی از مهار آن	فروكتوز ١و٣-
توسط ليتيم، أشكار نمىباشد.	بىفسماتاز
دخیل در گلیکونٹوژنز، تأثیر ناشی از مهار آن	فسعوگلوكومو تاز
توسط ليتيم آشكار نمىباشد.	
أنزيم ساختاري فعال كه به نظر ميرسد فرأيند	كليكوژن سنتتاز
نوروتروفیک و نوروپروتکتیو را مهار نماید؛ به	کیناز ۳۰
وسیله سیستم مهار می شود.	

AMP = آدنوزین مونوفسفات؛ وIP = اینوزیتول ۴،۱ و۵- تری فسفات.

ثانویه درک نشده بود. همان طور که در فصل ۲ شرح داده شده است، اینوزیتول تری فسفات و دی اسیل گلیسرول دو پیامبر ثانویه عمده انتقالات آدرنـرژیک آلفا و موسکارینی محسوب می شوند. لیـتیم اینوزیتول مونوفسفات (IMPase) و سایر آنزیمهای مؤثر در چرخه طبیعی فسفوایـنوزیتیدهای غشـایی از جمله مرحله تبدیل P_2 اینوزیتول دی فسفات به P_3 (اینوزیتول مونوفسفات) و تبدیل P_1 به اینوزیتول را مهار می کند (شکـل فسفاتیدیل اینوزیتول، ۴، ۵، بی فسفات (P_3)، پیشساز غشایی فسفاتیدیل اینوزیتول، ۴، ۵، بی فسفات (P_3)، پیشساز غشایی متاسب با مقدار فعالیت، راههای وابسته به P_3 کاهش می یابد. قبل از درمان، چنین فعالیتهایی ممکن است طی مانیا افزایش قبل از درمان، چنین فعالیتهایی ممکن است طی مانیا افزایش بیش فعال می باشد.

مطالعات انجام شده جهت بررسی اثرات نورآدرنرژیک در بافت مغزی ایزوله، مؤید آن است که لیتیم قادر به مهار آدنیلیل سیکلاز حساس به نوراپینفرین میباشد. چنین خاصیتی قادر به



شکل P_- ااسر لیتیم بر سیستم پیامبر ثانویه P_3 (اینوزیتول تری فسفات) و DAG (دی اسپل گلیسرول). شکل نمایی شماتیک از غشآ سیناپسی یک نورون را نشان می دهد. P_1 اسفاتیدیل اینوزیتول P_2 می نورون را نشان می دهد. G ، G) پروتتین جفت شونده effects فعال نمودن پروتتین کیناز P_2 به حرکت واداشتن یـون کلسیم داخل سلولی، ...) لیتیم با مهار چرخه پیش مادههای اینوزیتول، احتمالاً باعث تخلیه ذخایر پیامبر ثانویه P_2 و به دنبال آن کاهش رهاسازی P_3 و P_3 و میشود. لیثیم احتمالاً به وسیله مکانیسمهای دیگری نیز عمل می نماید.

توجیه اثرات ضدافسردگی و ضد مانیا لیتیم نیز میباشد. ارتباط این اثرات با اثرات لیتیم بر مکانیسمهای \mathbf{P}_3 هنوز روشن نشده است. به نظر میرسد، فعالیت این مسیرها، طی اپیزود مانیا، به وضوح افزایش یابد. درمان با لیتیم احتمالاً باعث کاهش فعالیت این مدارها میشود.

از آن جا که لیتیم قادر است سیستمهای پیامبر ثانویه هر دو مسیر فعالسازی آدنیل سیکلاز و فسفواینوزیتول را تحت تأثیر قرار دهد، دور از انتظار نخواهد بود اگر بر G پروتئینها نیز تأثیرگذار باشد. مطالعات بسیاری معتقدند که لیتیم باعث جداشدن گیرندهها از G پروتئینهای جفت شده میگردد. در واقع دو عارضه جانبی شایع لیتیم، پلیاوری و هیپوتیروئیدیسم تحت بالینی، احتمالاً ناشی از جداشدن گیرندههای وازوپرسین و هیورمون تحریککننده تیروئید (TSH) از G پروتئینهای مربوطه، میباشد.

عمده ترین فرضیه کارایی که در حال حاضر مکانیسم عسملکردی لیستیم را توجیه مینماید، اثرات آن بر چرخه فسفواینوزیتول میباشد که منجر به کاهش نسبی و زودهنگام میواینوزیتول در مغز انسان می شود. این اثر اولین مرحله در ایجاد آبشاری از تغییرات داخل سلولی میباشد. همچنین ممکن است

تأثیر آن بر ایزوفرمی خاص از پروتئین کیناز C نیز در این زمینه دخیل باشد. تغییرات سیگنال دهنده با واسطه پروتئین کیناز C، باعث تغییر رونویسی ژنها و تولید پروتئینهایی می شود که در ایجاد وقایع نوروپلاستیک طولانی مدت مؤثر هستند و باعث تثبیت طولانی مدت خلق می شوند.

فارما كولوزي باليني ليتيم

اختلال خلقی دو قطبی

تا اواخر سال ۱۹۹۰، توافق همگانی در به کارگیری کربنات لیتیم به عنوان درمان ارجح اختلال دو قطبی خصوصاً در فاز مانیا، وجود داشته است. با تأیید داروهای دیگر چون والپرووات، آرىييرازول، الانزايين، و كوئيتيايين، زيپراسيدون به همين منظور، در حال حاضر درصد کمی از بیماران مبتلا به اختلال دو قطبی، لیتیم دریافت میدارند. شروع اثر آهسته لیتیم که نیاز به تجویز همزمان داروهای آنتیسایکوتیک یا بنزودیازیینهای قدرتمند را به وجود می آورد، عامل دیگری بر تشدید روگردانی از این دارو بوده است. میزان بهبود از فاز مانیک اختلال دو قطبی، نسبتاً بالا و حدود ۸۰ درصد میباشد ولی این میزان در بیمارانی که نیازمند بستری در بیمارستان میشوند به مراتب پایین تر است. وضعیت مشابهی نیز در مورد درمان نگهدارنده مشاهده میشود که میزان بهبودی در حدود ۶۰ درصد بوده و در افراد دچار بیماری شدیدتر، از این میزان نیز کمتر است. چنین نتایجی منجر به تجویز ترکیبی از چند دارو جهت درمان موارد شدیدتر شده است. با کنترل مانیا، داروی آنتیسایکوتیک قطع می شود و لیتیم و بنزودیازپین به عنوان درمان نگهدارنده، ادامه می یابند.

طی فاز دپرسیو اختلال دو قطبی، اغلب نیاز به تجویز همزمان یک ضد سایکوز نظیر کوئیتیاپین و لوراسیدون وجود دارد. داروهای ضد افسردگی کاربرد کاملی نداشته و ممکن است اثر پایدار نداشته باشد. داروهای ضد افسردگی سه حلقه ای باعث تشدید مانیا و تسریع دورههای نوسان خلقی می شوند. اگر چه در بسیاری از بیماران نیز چنین اثراتی دیده نشده است. به طور مشابه مانیایی می شوند (فصل ۳۰ را ببینید). مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین به احتمال کمتری باعث القاء مانیا می شوند ولی ممکن است، اثرات محدودی نیز داشته باشند. بوپروپیون اثرات نسبتاً مناسبی داشته است ولی همچون داروهای ضد افسردگی سه حلقه ای باکتر می شود.

همان طور که اخیراً در مطالعه ای کنترل شده مشخص شده است، داروی ضد تشنج لاموتریژین ، در بسیاری از بیماران مبتلا به افسردگی دو قطبی مؤثر می باشند، برای بعضی از بیماران ممکن است یک مهارکننده مونوآمین اکسیداز قدیمی، درمان انتخابی ضد افسردگی قلمداد شود. کوئیتیایین و ترکیب الانزاپین با فلوکستین برای درمان افسردگی دوقطبی به تأیید رسیده است.

برخلاف داروهای آنتیسایکوتیک یا ضد افسردگی، که از تاثیرات متعددی در دستگاه اعصاب مرکزی یا اتونوم برخوردار هستند، غلظتهای درمانی یون لیتیم، تنها دارای اثرات خفیف بلوککنندگی اتونوم و یا برخی اثرات فعالکننده یا آرامبخش هستند اگرچه می تواند باعث ایجاد حالاتی چون تهوع و ترمور شود. مهمترین نکته آن است که به کارگیری لیتیم به عنوان یک داروی پیشگیری کننده قادر به مهار بروز مانیا و افسردگی می باشد. بسیاری از کارشناسان معتقدند ورود انبوه داروهای می باعث جایگزینی لیتیم با این داروها شده است که در بسیاری از باعث جایگزینی لیتیم با این داروها شده است که در بسیاری از بیماران سودمند نمی باشد. لیتیم همچنین در بررسیهای اثرات ضد افسردگی در افسردگی ماژور حاد در بیمارانی که به مونوتراپی پاسخ ندادهاند، بهتر تأثیر می گذارد. به همین منظور غلظت لیتیم در درمان محدوده توصیه شده برای بیماری دوقطبی به نظر می رسد که کافی باشد.

ساير كاربردها

افسردگی درونزاد عودکننده با الگویی دورهای، توسط لیتیم و یا ایمی پرامین قابل کنترل است و هر دو دارو در مقایسه با دارونما، نتایج بهتری را نشان دادهاند. لیتیم همچنین در بررسی اثرات ضد افسردگی ماژور حاد در بیمارانی که به مونوتراپی پاسخ ندادهاند، بهتر تأثیر میگذارد. به همین منظور غلظت لیتیم در درمان محدوده توصیه شده برای بیماری دوقطبی به نظر می رسد که کافی باشد.

اختلال اسکیزوافکتیو، وضعیتی است که دارای جزء خلقی میباشد و علائم آن مخلوطی از علائم اسکیزوفرنی به هـمراه افسردگی یا هیجان میباشد. این گونه اختلالات نیز توسط داروهای آنتیسایکوتیک به تنهایی یا در ترکیب با لیتیم مورد درمان قرار میگیرند. در صورت حضور افسردگی، چندین نوع داروی ضد افسردگی نیز اضافه میشود.

تجویز لیتیم به تنهایی، به ندرت در درمان اسکیزوفرنی موفق بوده است، ولی افزودن آن به داروهای آنتی سایکوتیک در بهبود موارد مقاوم به درمان مؤثر بوده است. افزودن کاربامازپین به داروهای آنتی سایکوتیک نیز اثرات مفیدی را از خود نشان داده

پایش درمان

پزشکان جهت تعیین دوز مورد نیاز جهت درمان رضایتبخش حمله حاد مانیا و تنظیم دوز نگهدارنده، از اندازهگیری غلظتهای سرمی لیتیم استفاده می نمایند. این اندازهگیریها، همیشه ۱۰ تا ۱۲ ساعت پس از آخرین دوز مصرفی دارو انجام می شود بنابراین تمامی اطلاعات موجود در متون دارویی، براساس این فاصله زمانی صورت پذیرفته است.

اولین اندازه گیری غلظت سرمی باید در حدود ۵ روز پس از شروع درمان صورت پذیرد و این همان زمانی است که انتظار میرود، سطح ثابتی از دارو ایجاد شده باشد. در صورتی که پاسخ بالینی، تغییری در دوزدارو را ایجاب نماید، یک محاسبه ساده (مقدار دوز فعلی ضربدر سطح خونی مطلوب تقسیم بر سطح خونی فعلی)، سطح خونی دلخواه را به دست میدهد. غلظت سرمی دارو ۵ روز پس از تجویز دارو با دوز جدید، مجدداً اندازه گیری میشود تا سرانجام غلظت مطلوب حاصل شود. وقتی غلظت مطلوب حاصل شود. وقتی طولانی تری اندازه گیری نمود مگر آن که یک بیماری یا مصرف یک داروی جدید، برنامه درمانی را برهم زند.

درمان نکهدارنده

تسصمیم درباره استفاده از لیستیم بسه عنوان یک درمان پیشگیری کننده "به عوامل متعددی بستگی دارد. تواتر و شدت اپیزودهای قبلی، مسیر رو به پیشرفت بیماری و تمایل بیمار به پیروی از یک برنامه درمانی نگهدارنده به مدت نامحدود. بیماران با سابقه سیکل خلقی ۲ بار یا بیشتر یا هر کدام از اختلالات دوقطبی ۱، مشخص شده است که احتمالاً می توانند کاندید درمان نگهدارنده باشند. شواهدی نشان می دهند هر کدام از سیکلهای راجعه دوقطبی ممکن است آسیبهایی را ایجاد نموده و پیشآگهیهای بدی در بیماران ایجاد کنند. بنابراین یک توافق درمان نگهدارنده هرچه زودتر (به منظور پیشگیری از عوارض) جامعی بین کارشناسان وجود دارد که نشان دهنده این است که اغاز شود. اگر چه این اختلال در بعضی از بیماران با سطوح سرمی نگهدارنده لیتیم ۱۶۳۳ه/۰۰ تحت کنترل می باشد ولی سرمی نگهدارنده لیتیم ۱۶۳۳ه/۰۰ تحت کنترل می باشد ولی حاصل شده است.

تداخلات دارويي

كليرانس كليوى ليتيم با تجويز ديورتيكها (همچون تيازيدها)، به

¹⁻ Lamotrigme

²⁻ Recurrent endogenous depression

³⁻ Prophylatic treatment

میزان ۲۵ درصد کاهش می یابد و به همین دلیل در صورت تجویز همزمان این داروها باید دوز لیتیم کاهش یابد. همچنین در صورت تجویز بسیاری از داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی جدیدتر (که سنتز پروستاگلاندینها را مهار می نمایند) نیز چنین کاهشی در کلیرانس کراتی نین گزارش شده است. تجویز همزمان تمامی داروهای نورولپتیک ارزیابی شده تا به امروز، احتمالاً به جز کلوزایین و داروهای نامعمول آنتی سایکوتیک جدیدتر، به همراه لیتیم باعث بروز سندرم اکستراپیرامیدال شدیدتری می شود.

عوارض جانبی و مشکلات

بسیاری از عوارض جانبی لیتیم، در فواصل متفاوتی پس از شروع مصرف لیتیم ممکن است بروز یابد. بعضی از آنها بیضرر میباشند ولی مهم آن است که در مورد آثار نامطلوبی که نشانههایی از واکنشهای توکسیک جدی را گوشزد مینمایند، هوشیار باشیم.

A. عوارض جانبی عصبی و روانی

ترمور، یکی از شایعترین عوارض جانبی ناشی از درمان لیتیم میباشد و حین درمان با دوزهای معمول درمانی نیز اتفاق میباشد و حین درمان با دوزهای معمول درمانی نیز اتفاق میباشند. میباشند، در تسکین ترمورهای ناشی از لیتیم نیز مؤثر میباشند. از سایر اختلالات نورولوژیک گزارش شده، میتوان به کره آتتوز، افزایش فعالیت حرکتی، آتاکسی، اختلال تکلم و آفازیا، اشاره نمود. از جمله عوارض روانی ناشی از مقادیر بالای دارو، میتوان، اغتشاش ذهن و انزواطلبی را نام برد. ظهور هرگونه علامت یا نشانه جدید عصبی یا روانی، اندیکاسیون قطعی، توقف موقت درمان با لیتیم و کنترل دقیق سطح سرمی میباشد.

B. كاهش فعاليت تيروئيد

لیتیم، احتمالاً باعث کاهش فمالیت تیروئید در اکثر بیمارانی میشود که در معرض دارو قرار داشتهاند ولی چنین تأثیری قابل برگشت و غیر پیشرونده میباشد. در تعداد کمی از بیماران، غده تیروئید بزرگ میشود و در تعداد کمی نیز علائم هیپوتیروئیدی ظهور مییابد. اگر چه انجام آزمونهای تیروئیدی در ابتدای درمان و کنترل منظم عملکرد تیروئید پیشنهاد میشود ولی این کار چندان مقرون به صرفه نمیباشد. با این وجود، ارزیابی غلظت سرمی TSH هر ۶ تا ۱۲ ماه، عملی محتاطانه میباشد.

O. دیابت بی مزه نفروژنیک و سایر عوارض کلیوی پرنوشی و پرادراری از عوارض شایع و برگشت پذیر حین درمان با دوزهای درمانی لیتیم می باشند. اساس فیزیولوژیک چنین ضایعه ای، کاهش پاسخ به هورمون آنتی دیورتیک (دیابت بی مزه نفروژنیک) می باشد. دیابت بی مزه ناشی از لیتیم، نسبت به وازوپرسین مقاوم تر است ولی به آمیلوراید ، پاسخ می دهد.

مقالات بسیاری درباره سایر اقسام درگیری کلیوی طی درمانهای طولانی مدت لیتیم منتشر شده است. از جمله این اختلالات می توان به نفریت بینابینی مزمن و گلومرولوپاتی با تغییر ناچیز همراه با سندرم نفروتیک، اشاره نمود. مواردی از کاهش فیلتراسیون گلومرولی ناشی از لیتیم گزارش شده است ولی هیچ نمونهای از ازوتمی مشخص یا نارسایی کلیه وجود نداشته است.

بیمارانی که لیتیم دریافت میدارند، باید از کم آبی اجتناب نمایند چرا که باعث افزایش غلظت لیتیم در ادرار می شود. با انجام آزمونهای منظم کلیوی می توان از چگونگی تغییرات احتمالی عملکرد کلیوی آگاه شد.

D. ادم

ادم یکی از شایعترین عوارض جانبی درمان با لیتیم است و احتمالاً ناشی از اثرات لیتیم بر احتباس سدیم میباشد. اگر چه ادم باعث افزایش وزن این بیماران میشود ولی احتباس آب به تنهایی، توجیه کننده افزایش وزن در حداقل ۳۰٪ بیماران نمیباشد.

E. عوارض قلبي

سندرم برادی کاردی ـ تاکی کاردی (سینوس بیمار)، اندیکاسیون قطعی توقف دارو میباشد، چرا که لیتیم در نهایت باعث ایست فعالیت گره سینوسی می شود. در ECG اغلب مسطح شدن موج ت مشاهده می شود ولی اهمیت آن چندان مشخص نمی باشد.

F. مصرف حين حاملگي

کلیرانس کلیوی لیتیم طی حاملگی افزایش می یابد و بلافاصله پس از زایمان به سطوح اولیه باز می گردد. بیماری که طی حاملگی سطوح خونی لیتیم در وی در محدوده طبیعی قرار داشته است، با ختم حاملگی ممکن است دچار مسمومیت با لیتیم گردد. بنابراین کنترل دقیق دوز دریافتی لیتیم در این دوران ضروری میباشد. غلظت لیتیم در شیر مادر، یک سوم تا یک دوم غلظت

والبروئيك اسيد

والیروئیک اسید (والیروات) که به تفصیل به عنوان یک داروی ضد صرع در فصل ۲۴ مورد بحث قرار گرفته است، امروزه در ایالات متحده به طور شایع اندیکاسیونی مشابه لیتیم یافته است (گاباپنتین در این زمینه، مؤثر نمی باشد و مکانیسم عمل والیروات نيز شناخته شده نيست). در مجموع، والبروئيک اسيد كارايي يكساني همچون ليتيم طي هفتههاي اول درمان نشان ميدهد. همجنین والیروات در بعضی از بیمارانی که پاسخی به لیتیم ندادهاند، نیز مؤثر می باشد. برای مثال حالتهای مخلوط یا سیکلهای سریع دوقطبی ممکن است در برخی بیماران یاسخدهی بیشتری از والیروات داشته باشند تا به لیتیم. علاوه براین عوارض جانبی آن به گونهای است که اجازه افزایش دور سریع طی چند روز جهت رسیدن به سطوح درمانی را امکان پذیر می سازد و تنها در مواردی بروز تهوع، عامل محدودکننده بوده است. دوز شروع این دارو ۷۵۰mg روزانه است که به سرعت به میزان ۱۵۰۰ تا ۲۰۰۰ میلیگرم روزانه (حداکثر دوز توصیه شده ۶۰mg روزانه بر وزن فرد میباشد) افزایش می یابد.

ترکیب والپروئیک اسید و سایر داروهای سایکوتروپیک مورد استفاده در مراحل مختلف اختلال دو قطبی، به خوبی قابل تحمل میباشد. والپروئیک اسید در حال حاضر خط اول درمان مانیا محسوب میشود هر چند معلوم نیست که آیا همچون لیتیم طی درمان نگهدارنده نیز در گروههایی از بیماران مفید خواهد بود یا خیر، بسیاری از پزشکان اعتقاد دارند که والپروئیک همراه با لیتیم باید در بیمارانی که به هر کدام از این داروها به تنهایی پاسخ مناسی نمی دهند، به کار گرفته شود.

كاربامازيين

کاربامازپین، داروی آلترناتیو منطقی لیتیم است هنگامی که اثرات مطلوب لیتیم مشاهده نشود. به هر حال تداخل فارماکوکینیکی کاربامازپین و تمایل آن در القای متابولیسم CYP3A4 مصرف آن را به همراه سایر داروهای مورد مصرف دوقطبی با دشواری مواجهه نموده است. مکانیسم اثر کاربامازپین مشخص نمیباشد. کاربامازپین در درمان مانیای حاد و همچنین درمان پیگشیرانه کاربرد دارد. عوارض جانبی آن (در فصل ۲۴ بحث شده است) بیشتر از لیتیم نبوده و گاهی از عوارض ناشی از لیتیم نیز درموارد کمتر میباشد. کاربامازپین ممکن است به تنهایی یا در موارد

آن در سرم مادر میباشد که طی شیردهی این میزان به نوزاد منتقل میشود. از جمله علائم مسمومیت با لیتیم در نوزاد، میتوان به لتارژی، سیانوز و رفلکسهای ضعیف مورو و مکیدن و احتمالاً هیاتومگالی اشاره نمود.

مسأله بدشکلیهای (دیس مورفیسم) القا شده توسط لیتیم هنوز قطعی نشده است. مطالعات پیشین صوید افزایش بروز آنومالیهای قلبی به ویژه آنومالی ابشتاین در نوزادان در معرض لیتیم بوده است که در جدول ۱-۵۹ این کتاب نیز به آن اشاره شده است. با این وجود، مطالعاتی که جدیدتر انجام شدهاند، معتقدند خطر بروز آنومالیهای ناشی از لیتیم، بسیار کم می باشد. مطالعات بیشتری جهت روشن شدن زوایای پنهان این حوزه، مورد نیاز می باشد.

G. عوارض جانبي متفرقه

در مراحل اولیه درمان با لیتیم، بثورات جلدی شبه آکنه گذرا مشاهده شده است. بعضی از آنها با قطع موقت درمان، بهبود یافته و با شروع مجدد درمان، عود نمیکنند. فولیکولیت، اهمیت کمتری دارد و احتمال بروز آن بیشتر است. لکوسیتوپنی عارضهای است که اغلب طی درمان با لیتیم وجود دارد و احتمالاً ناشی از اثر مستقیم لیتیم بر ساخت لکوسیتها می باشد تا افزایش حرکت لکوسیتها از ذخایر موجود در حاشیه عروق. امروزه چنین عارضهای در بیماران دچار شمارش لکوسیتی پایین، از تأثیرات درمان تلقی می گردد.

مصرف بیش از حد دارو

مصرف بیش از حد دارو طی درمان، بیش از مواردی دیده میشود که دارو عمدتاً به صورت تصادفی، به میزان زیاد مصرف میشود. مسمومیت درمانی با لیتیم، معمولاً ناشی از تجمع لیتیم به سبب تغییر در وضعیت بیمار میباشد. تغییراتی چون کاهش سطح سدیم سرم، استفاده از دیورتیکها، تغییر عملکرد کلیه و یا حاملگی. از آنجایی که لیتیم موجود در بافتها قبلاً با لیتیم خون به حالت تعادل رسیده است، معمولاً غلظت لیتیم تا حد مسمومیت افزایش نمی یابد. مقادیر بیش از TmEq/L باید به عنوان مسمومیتهای دارویی احتمالی، تلقی شود. از آن جایی که یون لیتیم، یونی کوچک می باشد، به راحتی توسط دیالیز از بدن پاک می شود. هر دو نوع دیالیز صفاقی و همودیالیز سودمند هستند هر چند روش ارجح همودیالیز می باشد.

تجويز گردد.

عودکتنده همراه با لیتیم و یا در موارد نادری همراه با والپروت،

کاربرد کاربامازپین به عنوان یک تثبیتکننده خلقی مشابه کاربرد آن به عنوان یک داروی ضدصرع میباشد (فصل ۲۴ را ببینید). دوز شروع آن معمولاً ۲۰۰ میلیگرم و دو بار در روز میباشد در صورت نیاز افزایش میبابد. دوز نگهدارنده مشابه دوزی است که در درمان تشنج به کار گرفته میشود، یعنی ۲۰۰ تا ۱۲۰۰ میلیگرم روزانه. غلظت پلاسمایی مطلوب بین ۳ تا ۱۴ میلیگرم بر لیتر میباشد و هیچ محدوده درمانی مدونی در این زمینه تعریف نشده است. از جمله عوارض جانبی واضح کاربامازپین در دوزهای ضد تشنج را میتوان به دیسکرازیهای خونی اشاره کرد ولی به نظر میرسد استفاده از آن به عنوان یک داروی تثبیتکننده خلقی، چنین عوارضی در پی نداشته باشد. داروی تثبیتکننده خلقی، چنین عوارضی در پی نداشته باشد. همچون موارد مسمومیت با داروهای ضد افسردگی سه حلقهای همچون موارد مسمومیت با داروهای ضد افسردگی سه حلقهای

ساير داروها

لاموتریژین به عنوان درمان نگهدارنده در درمان اختلالات دوقطبی کاربرد دارد. اگرچه این دارو در درمان فاز حاد مانیا کاربرد ندارد اما به نظر میرسد در جلوگیری از دوره افسردگی که به دنبال آن فاز مانیا به وقوع میپیوندد (در اختلالات دو قطبی) مؤثر باشد. شماری از داروهای جدیدتر در مراحل تحقیقاتی جهت افسردگی اختلال دوقطبی به سر میبرند که از این میان میتوان به ریلوزول ۱ دارویی محافظتکننده عصبی که جهت مصرف در آمیوتروفیک لترال اسکلروزیس تأیید شده است؛ کتامین، یک آنتاگونیست غیررقابتی MMDA دارویی که پیش از این شرح داده شد و جهت مدلسازی اسکیزوفرنی ولی از طریق افزایش فعالیت از طریق گیرندههای AMP به کار گرفته می شود و همچنین داروهای تقویتکننده گیرنده AMPA، اشاره نمود.

باسخ مطالعه مورث

اسیکزوفرنی با از هم گسیختگی در فرآیند تفکر و پاسخ به احساسات مشخص می شود. علائم آن معمولاً شامل توهمات شنوایی پارانوئید یا توهم، تکلم نامفهوم و تفکرات به هم ریخته و اختلالات شغلی و اجتماعی می باشد. در بسیاری از بیماران داروهای تیپیک (مثلاً هالوپریدول) و آتیپیک برابری در درمان علائم مثبت برخوردارند. داروهای آتیپیک اغلب در درمان علائم منفی و اختلالات شناختی مؤثرتر بوده و خطرات کمی را از جهت بروز هایپرپرولاکتینمی و دیسکینزی تأخیری ایجاد می کنند. سایر کاربردهای داروهای آنتی سایکوتیک انتخاب شده شامل اختلالات دوقطبی، سرکوب علائم سایکوتیک، سندرم تورت، اختلالات رفتاری در بیماران مبتلا به آلزایمر و در مورد داروهای قدیمی تر (برای مثال کلرپرومازین) درمان مورد داروهای قدیمی تر (برای مثال کلرپرومازین) درمان تهوع و خارش می باشد.

PREPARATIONS AVAILABLE

man and the same of the same of	and the second second
an TiPs	Ye HOTie a Gen Tv
Aripiprazole	Abilify
Asenapine	Saphris
Chlorpromazine	Generic, Thorazine
Clozapine	Generic, Clozaril, others
Fluphenazine	Generic
Puphenazine decanoste	Generic, Prolixin decanoate)
Haloperidol	Generic, Haldol
Haloperidol ester	Haldol Decanoate
Lompine	Adasuve
Lumsidone	Latuda
Molindone	Moban
Olanzapino	Generic, Zyprexa
Paliperidone	invoga
Perphenazine	Generic, Trilation
Pimozide	Orap
Prochlorperazine	Generic, Compazine
Quetiapine	Generic, Scroque!
Risperidone	Generic, Risperdal
Thioridazine	Generic, Mellaril
Thiothiums	Generic, Navane
Trifluoperazine	Generic, Stelazine
Ziprasidone	Generic, Geodon
mf H	D's labiliZers
Ourbamazepine	Generic, Tegretol
Divalproex	Generic, Depakote
Lamotrigine	Generic, Lamietal
Lithium carbonate	Generic, Eskalith
Topiramate	Generic, Topamax

Generic, Depakene

Valproic acid

خلاصه: داروهای انتی سایکوتیک و لیتیم

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	15/10	مكانيسم عمل	£ 24 5460
خوراکی و اشکال تزریقی، نیمه عمر طولانی با حذف وایسته به متابولیسم، سمیت ناشی از اثر بر گیرندههای ۵۵ M. مهار گیرندههای دویامینرژیک که ممکن است منجر به آکاتینی، درس رتونی، علایم بارگشینونیسه، دیمرکینزی	روانيزشكي: اسكيزوفرني (تسكين علايم عينت)، اختلال دوقطبي (فاز مائيك) غير روازيبزشكي: ضد تسهوم. آرامته, سخشي, يسيش, از	بلوک گیرنده ته (فلوفنازین)، بلوک گیرنده موسکارینی (M) (به ویژه کارپرومازین و تـــیورینازیـــن)، بــلوک گیرنده اH (کــلوبه مازیر،، تــیهتیکسز،)، تــضعیف	بلوک گیرندهای ₂ O>> گیرندهای SHT ₂ A	فنوتيازين ها •كلرويرومازين •فلوقازين • تيورينازين تيوگزافتيني ها
تأخيرى و هيپرپرولاکتينمي	جراحی (پرومتازین)، خارش	ر مرور رست مرس کاهش آستانه تشنج، طولاتی کردن OT (تیوریدازین)،		• تيوتيکسن
اشكال خوراكي و تزريقي با حذف وابسته به متابوليسه سميت: اختلال عملكرد اكستراييراميثال مهمةرين عارصه جائبي أن مييائشد ،	اسكـيزوفرنى (تسكـين عـلايم مئبت)، اخـتلالات دوقطبى (فـاز هاتيك)، كـره هـاتينگتون، سندرم تورت	بعضی اثرات مهاری بر 20ولی دارای اثرات بلوک کننده ضعیف گیرنده M و آرامش بخشی بعسیار کجتر نسبت په قتوتیازین ها میراشد.	$_2$ جلوک گیرندهای $_2$ $<$ کیرندهای $_2$	يو تيروڤنون ها • هاويرينول
سميت: أكرانو او اوسيتوزيس (كلوزايين)، ديابت (كلوزايين، الامزايين)، الامزايين)، الامزايين، الامزايين، الامزايين، الامزايين، الامزايين، الامزايين) (زييراسيفون)، اقزايش وزن (كلوزايين، الاتزايين)	اسكيزوفرنى - تسكين هر دو نوع علايم مثبت و منفى، اختلالات دوقطبى (الاتزايين يا درمان كمكى ارتياسيون در آلزايم و يازكيسون (دوزهاى پايين)، افسردكى اساسى	بسقىي گيرندهغاي ته را مهار ميكنند (كاوزايين، ديسيريدون، زيبراسيدون) و بسقى ديگـر گيرندههاي M را مهار ميكنند (كلوزايين، الاتزايين)، اثرات متير بر مهار گيرنده H (همگي)	ی آ تیسک $_{ m A}$ کیرندههای $_{ m A}$ SHT کیرندههای $_{ m C}$	ائتى سايكو تيكماي أ تيبيك • أرى يجرازول بلوك • كلوزايين • الاتزايين • كوئيتيايين • ريس يار يلون • ريس يادينون
جذب خوراکی، حذف کلیوی، نیمه عمر: ۲۰ ساعت، پنجره درمانی باریک (ارزیابی سطح خونی لازم است)، سمیت: تسرمور، ادم هسیوتیروییدی، اختالال عسلکرد کلیوی، دیس آریتمی، در حاملگی در گروه Jak و دارد تفاخلات با مصرف تیازیدها و بعضی AMSAID کلیوانس آن کاهش میبابل	اخستلالات دوقطیی، مصرف پیشگیری کننفه آن از نوسانات خلقی بین دو وضعیت مانیا و افسردگی معانمت میکند.	ائر أنتاگونيستى واضحى بر عملكرد گيرندههاى اعصاب اتونوم دستگاه عصبى ياگيرندههاى خاص CNS ندارد. هيچ اثر آوامش بخشى ندارد.	مکائیسم عمل نامشخص، پیامرسانی اینوزیتول و گلیکوژن سنتاز کیناز - ۲ (3-3X-3X) را مسهار میکند کـه یک پروتئین کیناز چندکاره میباشد.	

-8
ž
-
Ph.
- 31
- 3
*65
0.0
-
-
-
100
_
- er
- 196
_
4
-
-
100
0.75
14
-
_
Z
- 45
15
3
1
3
- 3
3
- 3
- 3
7 6 5
- 3
7 6 5
7 6 5
7 6 5
7 6 5
Je Line
7 6 5
Je Line
Je Line
ه و ليتس (ادا
Je Line
ه و ليتس (ادا

di al Salita de marine de la Salita	كاديردهاي بالنير	1410	مكانيسوم عمل	£ 24 24.60
			عوامل جديدتر جهت اختلالات دوقطبي	عوامل جديدتر جه
مكانيسم عمل أن در اختلالات دوقطبي كاربامازيين ممكن است به گونغاي وابسته واليروئيك اسيد به گونغاي فزايندم حيف خسماكس فادر ، هذات فرد ، هذات فرد ال تيمية مي شيار	واليروئيك اسيد به گونماي فزاينده	كاربامازيين ممكن است به گونداي وابسته	مكانيسم عمل أن در اختلالات دوقطبي	• كاربامازيين
and a state of the first of the state of the	of attended to	به دوز باعث ديلويي (دوييني) و آتاكسي	نامشخص است (فصل ۲۴ جهت اثرات	· Kagir Kin
اختلالات حاديه كار گرفته مىشود والبروئيك اسيد ايجاد كنه گه مى نمانند سيمت سيد	اختلالات جاد به كار كرفته مي شور	شور لاجتريتين عوب تهوي كيوي و	ingle of leakthe and of presents	• والهروثيك اسيد
كاربامازيين ولاموتريزين، همچنين خوني و القماء مستابوليسم دارهمر با ماسطه 840	Stylalizati e Yagirigati angizi			
هر دو در فياز حاد ماتيا و جيهت (كاريامازيدر)، إش الاموتريويدر)، تدمه، افتلال عملك د	هر دو در فاز حاد مانيا و جيهت	أيجاد اختلالات گوارشس، افزايش		
يىشكىرى از فاز افسىردكى تىجويز كبدى، افزايش وزن، مهار مئابولىسىم دارويى (والبرويك	يشكيري از فاز افسردكي تجويز	احتمالي وزن و آلويسي مي شود.		
	4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4			



داروهای ضدافسردگی

مطالعه ممرد

خانمی ۴۷ ساله با شکایت از خستگی به پزشک معالج خود مراجعه میکند. او بیان میکند که وی حدود ۱۱ ماه قبل ارتقاء شغلی یافته و به سمت مدیریت ارشد دست یافته است. با وجود أنكه حقوق وي به ميزان قابل توجهي افزايش يافته است، ولي وی از جمع دوستان و همکاران خویش که بسیار نیز به آنان علاقمند بوده است، جدا شده است. علاوه بر این مسؤولیت شغلی وی نیز افزایش یافته است. وی عنوان میکند که طی ۷ هفته گذشته، هر شب از ساعت ۳ صبح، از خواب برخواسته است و قادر نبوده است که مجدداً بخوابد. وی از استرسها و مشکلات روز بعد هراس دارد و در نتیجه چندان میلی به غذا نشان نمی دهد به طوری که وزن وی نیز طی ۳ ماه گذشته، ۷ درصد کاهش یافته است. وی همچنین بیان میکند، گاه چنان تحت استرس قرار دارد که به ناگاه شروع به گریه کردن میکند که گاهی اطرافیان تصور میکنند، وی بیمار است. وی احساس میکند، چندان انرژی و انگیزهای جهت انجام کارهای خانه ندارد و علاقه و انگیزه خود را نیز جهت فعالیتهایی که قبلاً از

آنها لذت میبرده، همچون کوهنوردی را از دست داده است. وی خود را با کلمات ناتوان و نگران در همه اوقات توصیف میکند. در شرح حال دارویی، وی به علت درد مزمن گردن از زمان یک سانحه رانندگی، ترامادول و مهریدین مصرف میکند. علاوه بر این وی تحت درمان با هیدروکلروتیازید و پروپرانولول جهت فشارخون بالا قرار دارد. وی همچنین سابقهای از یک اییزود افسردگی دارد که بعد از طلاق برایش روی داده است و بعد فوبی با فلوکستین درمان شده است. ارزیابیهای پزشکی از بحله شمارش سلولهای خونی، آزمونهای ارزیابی عملکرد تیروثید و سایر ارزیابیها، همگی طبیعی بوده است. وی با تشخیص اییزود افسردگی ماژور تحت درمان با فلوکستین قرار میگیرد و جهت دریافت شناخت درمانی نیز به متخصص ارجاع میگیرد و جهت دریافت شناخت درمانی نیز به متخصص ارجاع فارماکودینامیک و ۲۲۹۹۵ متصور میباشد؟ تجویز کدام دسته دارویی در این بیماران ممنوع میباشد؟ تجویز کدام

بسیاری از بیماریهای همراه نیز در حضور افسردگی، بدتر میشود.

با در نظر گرفتن گزارش مرکز کنترل و پیشگیری بیماریها، داروهای ضد افسردگی شایعترین داروهای تجویز شده طی همان سال در ایالات متحده بودهاند. علت چنین مصرف بالایی چندان مشخص نمیباشد که پزشکان

تشخیص افسردگی همچنان بر پایه شرح حال بالینی است. اختلال افسردگی ماژور (MDD) با مشخصه خلق و خوی افسرده طی حداقل ۲ هفته و فقدان علاقه و یا خشنودی از اغلب فعالیتها، شناسایی میشود. به علاوه، افسردگی با اختلال خواب، اشتها، نقایص شناختی و کاهش انرژی همراه است. احساس گناه، بیارزشی و افکار خودکشی نیز شایع میباشد. به نظر میرسد، بیماریهای عروق کرونر، دیابت و سکته مغزی نیز در بیماران افسرده، شایع تر باشد و علاوه بر این پیش آگهی

¹⁻ Major depressive disorder

تمایل خاصی در تجویز داروهای ضد افسردگی دارند و بیماران نیز به طور روزافزونی خواهان این داروها میباشند.

اندیکاسیون عمده داروهای ضد افسردگی، درمان MDD میباشد. اختلال افسردگی اساسی که شیوع آن طی زندگی هر فسرد ۱۷ درصد و شیوع نقطهای آن ۵ درصد میباشد، با ناخوشیها و مسرگ و میر همراه میباشد. MDD یکی از عمده ترین علتهای افت کارایی در کشورهای توسعه یافته محمده ترین علتهای افت کارایی در کشورهای توسعه یافته محسوب میشود. به علاوه، این اختلال با بسیاری از وضعیتهای پزشکی از دردهای مزمن گرفته تا بیماری عروق کرونر، همراه است. همراهی افسردگی با بیماریهای دیگر، فشار مضاعفی را بر بیمار وارد میآورد و باعث افت کیفیت زندگی و اغلب وخامت بیش از حد پیشآگهی بیمار میشود.

repease to tile to the policy of the policy

پاتوفیزیولوژی افسردگی ماژور

طی دهه گذشته، درک ما از اختلال افسردگی ماژور، به گونهای واضح، افزایش یافته است. گذشته از نظر قدیمی تر مبنی بر اختلال عملکرد در میزان مونوآمینها (فرضیه مونوآمین) که هسته مرکزی بیولوژی افسردگی میباشد، شواهدی در دست است که نشان میدهد، عوامل نوروتروفیک و اندوکرین نقش عمدهای در این اختلال بازی مینمایند (فرضیه نوروتروفیک). مطالعات هیستولوژی، تصویربرداری ساختاری و عملکردی مغزی، یافتههای ژنتیکی و تحقیقات استروئیدی همگی مؤید پاتوفیزیولوژی پیچیده MDD و نقش مؤثر دارودرمانی در این اختلال میباشند.

فرضيه نوروتروفيك

شواهدی اساسی در دست است که فاکتورهای رشدی همچون فاکتور نوروتروفیک مشتق از مغز (BDNE)، از جایگاهی مهم در تنظیم انعطاف پذیری عصبی، بازگشت پذیری $^{\prime}$ و نوروژنز برخوردار است. شواهد دال بر آن است که افسردگی با کاهش حسمایت نـوروتروفیک هـمراه است و درمانهای مؤثر ضد افسردگی، نوروژنز و پیوستگی سیناپسی در نواحی کـورتیکال همچون هیپوکامپ را افزایش میدهند. اعتقاد بر آن است کـه همچون هیپوکامپ را افزایش میدهند. اعتقاد بر آن است کـه طریق فعال کردن گیرنده $^{\prime}$ تیروزین کـیناز در نـورونها و گلیا، طریق فعال کردن گیرنده $^{\prime}$ تیروزین کـیناز در نـورونها و گلیا، اعمال مینماید (شکل $^{\prime}$).

شواهد بسیاری در تأیید فرضیه نوروتروفیک وجود دارد. مطالعات انسائی و حیوانی نشان دادهاند که استرس و درد با کاهش میزان BDNF ارتباط دارد. چنین کاهشی در میزان حسایت کنندههای نوروتروفیک باعث تغییرات ساختاری آتروفیک در هیپوکامپ و احتمالاً سایر قسمتها از جمله کورتکس مدیال ـ فرونتال و سینگولیت قدامی میشود. هیپوکامپ از نقطه نظر حافظه و تنظیم محور هیپوتالاموس، هیپوکامپ از نقطه نظر حافظه و تنظیم محور هیپوتالاموس، هیپوفیز ـ آدرنال (HPA) اهمیت دارد. همچنین سینگولیت قدامی در مرتبط نمودن محرکهای عاطفی و میزان توجه نقش اساسی ایفا مینماید، حال آنکه کورتکس قدامی اوربیتال میانی، در حافظه، یادگیری و احساس، دخیل میباشد.

بیش از ۳۰ مطالعه تصویربرداری ساختاری، نشان دادهاند که افسردگی با کاهش حجم ۱-۵ درصد از حجم هیپوکامپوس همراه است حال آنکه بعضی مطالعات دیگر چنین مطلبی را تأیید نکردهاند. افسردگی و وضعیت استرسی مزمن نیز در کاهش اساسی حجم سینگولیت قدامی و کورتکس قدامی اوربیتال میانی نقش دارند. به نظر میرسد، روند کاهش حجم ساختارهایی همچون هیپوکامپ در اثر طول کشیدن دوره بیماری یا میزان زمانی که افسردگی درمان نشده باقی بماند، افزایش می یابد.

از دیگر منابعی که فرضیه نوروتروفیک افسردگی را تأیید میکنند، مطالعاتی است که اثر مستقیم BDNF بر تنظیمات هیجانی را بررسی کرده است. تزریق مستقیم BDNF در مغز میانی، هیپوکامپ، و بطنهای جانبی چوندگان، از خود اثرات شبه

¹⁻ generalized anxiety disorder

²⁻ Post-traumatic stress disorder

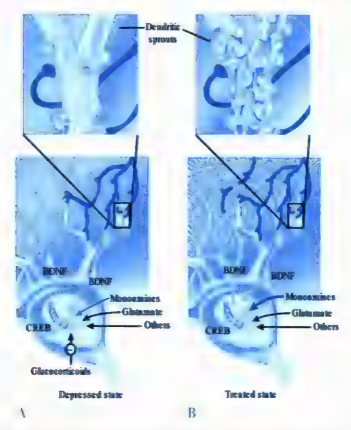
³⁻ Obsessive-compulsive disorder

⁴⁻ premenstrual dysphoric disorder

⁵⁻ Neurotrophic hypothesis

⁶⁻ Brain-derived neurotrophic factor (BDNF)

⁷⁻ plasticity 8- resilience



شكل ۱- ۳۰. فرضیه نوروتروفیک در افسردگی ماژور. به نظر می رسد، تغییرات در عوامل تروفیک (به ویژه فاکتور نوروتروفیک مشتق شده از مغز BDNF) و هورمونها، نقشی عمده در ایجاد افسردگی اساسی ایفا نمایند (شكل A). درمان موفقیت آمیز باعث تغییراتی در این عوامل می شود (B). CREB عناصر باسخ دهنده اتصالی (پروتئین). BDNF فاكتور نوروتروفیک مشتق از مغز.

ضد افسردگی در مدلهای حیوانی، نشان داده است. همچنین همه انواع داروهای ضد افسردگی طی مصرف طولانی مدت (و نه کوتاه مدت) با افزایش میزان BDNF در مدلهای حیوانی، همراه بوده اند. افزایش میزان BDNF به گونهای پایدار باعث افزایش نوروژنز در هیپوکامپ حیوانات در این مدلها، شده است. از جمله دیگر مداخلههایی که به نظر می رسد در درمان افسردگی ماژور مهم باشد، شوک درمانی است که به نظر می رسد میزان BDNF و نوروژنز هیپوکامپ در مدلهای حیوانی را شدیداً تحریک نماید. به نظر می رسد یافتههای انسانی، مطالعات حیوانی که در

به نظر می رسد یافتههای انسانی، مطالعات حیوانی که در خصوص نقش عوامل نوتروفیک در وضعیتهای استرس انجام شدهاند را، حمایت می نمایند. به نظر می رسد افسردگی با میزان کاهش BDNF در مایع مغزی نخاعی و سرم و همچنین کاهش فعالیت تیروزین کیناز گیرنده B، ارتباط داشته باشد. به گونهای

معکوس، تجویز داروهای ضد افسردگی، میزان BDNF در کارآزماییهای بالینی را میافزاید و ممکن است با افزایش حجم هیپوکامپ در بعضی بیماران، رابطه داشته باشد.

اغلب شواهد، از فرضیه نوروتروفیک افسردگی حمایت میکنند ولی همه شواهد با این تصور همخوانی ندارند. مطالعات حیوانی انجام شده در موشهای فاقد ژن BDNF، اغلب به این نتیجه منتهی نشدهاند که رفتارهای افسرده یا مضطرب با نقص BDNF همراه میباشند. علاوه بر این بعضی از مطالعات حیوانی مؤید افزایش میزان BDNF پس از برخی استرسهای اجتماعی و همچنین افزایش (به جای کاهش) خلق و خوی افسرده پس از ترریق BDNE داخل بطنهای جانبی میباشد.

یک توجیه در بیان یافتههای متفاوتی که از نقش عوامل نـوروتروفیک در افسـردگی وجـود دارد آن است کـه شـاید

پلیمورفیسمهای گوناگون BDNF باعث چنین اثرات متفاوتی شود. همچنین به نظر میرسد، موتاسیون ژن BDNF نیز با بروز رفتارهای افسرده یا اضطرابی متفاوت در مدلهای حیوانی یا انسانی همراهی داشته باشند.

در نهایت این که تحقیقات وسیعی پیرامون فرضیه نوروتروفیک، در حال انجام است که دیدگاهها و پتانسیلهای جدیدی در درمان افسردگی را پیش روی ما قرار می دَهد.

مونوامینها و سایر نوروترانسمیترها

فرضیه مونوآمین افسردگی (شکل ۲-۳۰)، بر این اساس است که افسردگی با کاهش میزان یا عملکرد سروتونین (HT-5)، نوراپی نفرین (NE) و دوپامین (DA)، در نواحی کورتیکال و لیمبیک همراه می باشد.

شواهدی که فرضیه مونوآمین را حمایت مینمایند، براساس منابع بسیاری جمع آوری شدهاند. از مدتها پیش معلوم شده بود، رزرپین که باعث تخلیه مونوآمینها میشود، با بروز افسردگی در بعضی از بیماران همراه است. رژیم غذایی فاقد تریپتوفان (پیشساز ساخت سروتونین) باعث عود مجدد افسردگی در بیمارانی میشود که به ضد افسردگیهای سروتونین همچون فلوکستین پاسخ داده بودند. احتمال این عود در بیمارانی که به ضد افسردگی نورآدرنرژیک پاسخ میدهند، بسیار کم میباشد، علاوه بر این تخلیه کاته کولامینها در چنین بیماری که به عوامل نورآدرنرژیک پاسخ دادهاند، باعث عود بیماری میشود. تجویز مهارکننده ساخت نوراپینفرین، با بازگشت سریع علایم افسردگی در بیمارانی همراه بوده است که به داروهای آدرنرژیک پاسخ داده برودنینی پاسخ داده سروتونینی پاسخ درمانی نشان دادند.

شواهد دیگری که از فرضیه مونوآمین حمایت میکنند، از مطالعات ژنتیک حاصل شده است. پلیمورفیسم عملکردی ناحیه پروموتور ژن ناقل، میزان پروتئین ناقل در دسترس را تنظیم مینماید. افرادی که نسبت به آلل ۶ (کوتاه) هموزیگوت میباشند، اختمالاً از آسیبپذیری بیشتری از نظر ابتلا به افسردگی اساسی و رفتارهای خودکشی در مواجهه با استرسها، برخوردار میباشند. علاوه بر این افراد هوموزیگوت آلل ۶ احتمالاً کمتر به داروهای ضد افسردگی سروتونرژیک پاسخ احتمالاً کمتر به داروهای ضد افسردگی سروتونرژیک پاسخ میدهند یا آنها را تحمل میکنند. از سوی دیگر افراد با آلل L رابند)، در برابر استرس مقاومتر میباشند و احتمال پاسخدهی آنها به داروهای ضد افسردگی سروتونرژیک نیز بیشتر است.

مطالعاتی که روی بیماران افسرده صورت گرفته، در بعضی

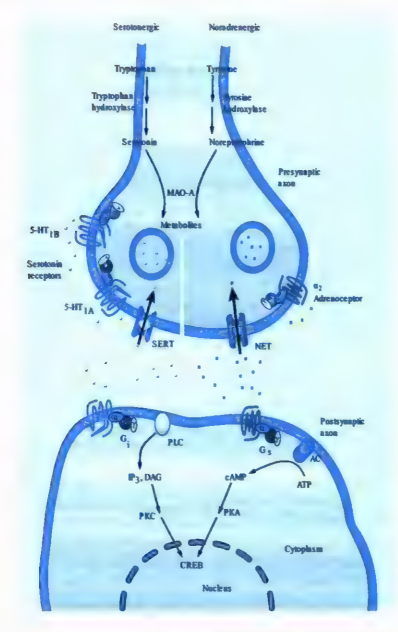
مواقع مؤید عملکرد تغییر یافته مونوآمینی بوده است. به عنوان مثال، بعضی مطالعات، شواهدی بر میزان تغییر در تعداد گیرنده ها مثال، بعضی مطالعات، شواهدی بر میزان تغییر در تعداد گیرنده ها افرادی که دست به خودکشی زدهاند، فراهم نموده است اما این یافته ها چندان یکدست نمی باشد. کاهش میزان متابولیت اولیه سروتونین، - هیدروکسی ایندول استیک اسید در مایع مغزی د نخاعی، با بروز رفتارهای تکانشگرانه و خشونت آمیز، از جمله اقدام به خودکشی، همراه بوده است. اگرچه یافته های فوق صرفا به افسردگی اساسی مربوط نمی باشند و به گونه ای کلی تر با رفتارهای خشن و تکانشگرانه، همراه می باشند.

در نهایت، احتمالاً مهمترین تأیید بر فرضیه مونوآمین این حقیقت است که (تا زمان نگارش این کتاب)، همه داروهای ضد افسردگی موجود، اثرات قابل توجهی بر سیستم آمین دارند. به نظر میرسد، تمامی گروههای داروهای ضد افسردگی، میزان در دسترس بودن سینایسی HF-5، نوراپینفرین و دوپامین را افزایش میدهند. تلاشها در جهت ساخت داروهای ضد افسردگی که بر سیستمهای ناقلی دیگر تأثیر نمایند، تا به امروز مؤثر نبوده است.

فرضیه مونوآمین نیز همچون فرضیه نوروتروپیک، در بهترین حالت نیز کامل نمیباشد. بسیاری از مطالعات هیچ تغییری در فعالیت یا میزان مونوآمینها در افراد افسرده، نشان ندادهاند. علاوه بر این، بسیاری از داروهای ضد افسردگی که اخیراً در حال بررسی میباشند، هیچگونه تأثیر مستقیمی بر سیستم مونوآمین ندارند.

علاوه بر مونوآمینها، نروترانسمیتر تحریکی گلوتامات به نظر میرسد که در پاتوفیزیولوژی افسردگی مؤثر هستند. تعداد از مطالعات که در افراد افسرده انجام شده است بیانگر افزایش گلوتامات در مایع مغزی و نخاعی افراد افسرده بوده است. مطالعات پس از مرگ افزایش معنیدار گلوتامات در کورتکس پروفرونتال و جانبی ـ پشتی را در افراد افسرده نشان میدهد. همچنین مطالعات تصویربرداری مغزی بهطور مشابهی بهطور حجمی نشان داده است که میزان نورونهای گلوتامات و اتصالات آن در آمیگذال و هیپوکامپ افراد افسرده بیشتر است. داروهای ضد افسردگی از راههای مختلف در گلوتامات مؤثر داروهای ضد افسردگی از راههای مختلف در گلوتامات مؤثر

دروهای صد افسردی از راههای محتلف در خلونامات مؤتر هستند. برای مثال مصرف مزمن ضدافسردگی سبب کاهش انستقال و پیامرسانی گلوتامینرژیکها شامل رهاسازی پیش سیناپسی گلوتامات و منطقه کورتکس می شود. به طور مشابه مصرف مزمن ضدافسردگیهای دپولاریزاسیون ناشی از گلوتامات را کاهش می دهد (در مدل حیوانی). استرس به نظر می رسد که



شکل ۲ ° ۳. فرضیه آمینی افسردگی ماژور. به نظر میرسد، افسردگی با تغییرات پیامرسانی سروتونین یا نوراپینفرین در مغز (یا هر دو) با اثیرات متوالی مهم همراه باشد. اغلب داروهای ضد افسردگی باعث چنین تغییراتی در پیامرسانی آمینی میشوند. AC=آدنیل سیکلاز، TP=5-HT=5= سروتونین، CAMP=CREB عناصر پاسخدهنده اتصالی (پروتئین)، DAG= دیاسیل گلیسرول، «TP= اینوزیتول تریفسفات، MAO= موبوآمین اکسیداز، NET= ناقل نوراپینفرین، PKC= پروتئین کیناز PLC ، و PLC و فسفولیپاز SERT ، اگلیسرول، «SERT و تاثیل سروتونین.

رهاسازی گلوتامات را در جوندگان افزایش میدهد و داروهای ضدافسردگی رهاسازی پیش سیناپسی گلوتامات در این حیوانات را کاهش میدهد.

با توجه به اثرات ضدافسردگیها در سیستم گلوتاماتی، علاقه بسیار شدیدی در ساخت و توسعه داروهایی که سیستم گلوتاماتی را تصعدیل کنند وجود دارد. کتامین یک داروی آنتاگونیست قدرتمند، با تمایل بالا و غیررقابتی گیرنده MMDA بوده که جهت ایجاد بیهوشی به کار رفته و داروی رایج مورد سوءمصرف در برخی از جاهای دنیا است. برخی از مطالعات بالینی اثرات سریع ضدافسردگی گلوتاماتی را نشان میدهند. مطالعات چندگانه سریع ضدافسردگی گلوتاماتی را نشان میدهند. مطالعات چندگانه تحت بیهوشی سبب بهبود سریع افسردگی میشوند، حتی در سیامارانی که به درمان مقاوم بودند. متأسفانه کتامین با ویژگیهای شناختی، انفکاکی و سایکوتومیمتیک همراه بوده که مصرف طولانیمدت آن برای افسردگی را با چالشهایی مواجهه کرده است. تاکنون برخی از داروهای ضدافسردگی با اثر آگونیستی، آنتاگونیستی و تعدیلکننده گیرنده گلوتاماتی متابوتروپیک تحت انتاگونیستی و تعدیلکننده گیرنده گلوتاماتی متابوتروپیک تحت بررسی به عنوان ضدافسردگی هستند (فصل ۲۹ را ببینید).

عوامل نورواندوکرین در پاتوفیزیولوژی افسردگی تاکنون ارتباط افسردگی و بسیاری از سطوح غیرطبیعی هورمونی، شناخته شده است. از این میان یافتهای که مکرراً به آن اشاره شده است، ناهنجاری محور HPA در بیماران مبتلا به MDD مى باشد. علاوه بر آنكه MDD با سطوح افزايش يافته كورتيزول همراهی دارد (شکل ۱-۳۰)، همچنین با عدم سرکوب رهاسازی هــورمون آدرنــوکورتیکوتروپین (ACTH) در آزمـون سـرکوب دگزامتازون و سطوح مزمن و افزایش یافته هـورمون آزادکـننده كورتيكوتروپين، ارتباط دارد. اهميت ناهنجاريهاي HPA مشخص نشده است ولى به نظر مىرسد باعث مىشوند محور هورمونهای استرس خارج از تنظیم عمل نماید. همچنین اقسام شدیدتر افسردگی، همچون افسردگی سایکوتیک، بیشتر از انواع خفیف افسردگی اساسی، با ناهنجاریهای محور HPA همراهی دارند. اکنون به خوبی آشکار شده است که سطوح افزایش یافته گلوکوکورتیکوئیدهای اگزوژن و کورتیزول اندوژن با علایم خلقی و اختلالات شناختی همچون آنچه در MDD دیده می شود، همراهی تنگاتنگی دارد.

اختلالات تیروئیدی در بیماران افسردگی گزارش شده است. حداقل ۲۵ درصد بیماران افسرده دچار فعالیت غیرطبیعی تیروئیدی می باشند. این امر یک پاسخ مهارگسیخته تیروتروپین

به هورمون رهاکننده تیروتروپین و افزایش تیروکسین موجود در جریان خون طی یک وضعیت افسردگی میباشد. هیپوتیروئیدی بالینی اغلب دارای تظاهراتی همچون علایم افسردگی میباشد که با مصرف مکملهای همورمونی تیروئیدی بهبود مییابد. هورمونهای تیروئیدی همچنین به طور گسترده همراه با درمانهای ضد افسردگی استاندارد جهت افزایش اثرات درمانی این داروها، تجویز میگردد.

در نهایت آنکه، استروئیدهای جنسی نیز در پاتوفیزیولوژی افسردگی دخیل میباشند. وضعیت کاهش استروژن در دورههای زمانی پس از زایمان و پس از یائسگی، یکی از علل مهم ایجاد افسردگی در بسیاری از خانهها میباشد. همچنین، کاهش شدید تستوسترون در مردان، گاهی با بروز علایم افسردگی در مردان همراه است. درمانهای جایگزینی هورمونی در مردان و زنان هیروگنادال نیز احتمالاً در بهبود خلق و علایم افسردگی مؤثر است.

ترکیب فرضیه ها در رابطه با پاتوفیزیولوژی افسردگی

فرضیههای پاتوفیزیولوژیک بسیاری که شرح داده شدهاند، انحصاری نمیباشند. آشکار است که سیستمهای مونوآمین، نورواندوکرین و نوروتروفیک به طرق گوناگون با هم مرتبط میباشند. به عنوان مثال HPA و سطوح غیر طبیعی استروئیدی میباشند. به عنوان مثال BDNF و سطوح غیر طبیعی استروئیدی با مهار روزـویسی ژن BDNF، ارتباط دارند. گیرندههای گلوکوکورتیکوئیدی هیپوکامپ وجود دارند. اتصال کورتیزول به گیرندههای گلوکوکورتیکوئیدی هیپوکامپ طی استرسهای مزمن همچون وضعیت افسردگی مزمن، ممکن است باعث کاهش ساخت BDNF و نهایتاً کاهش حجم نواحی تحریک طولانی مدت گیرندههای مونوآمین توسط داروهای ضد تحریک طولانی مدت گیرندههای مونوآمین توسط داروهای ضد تحریک طولانی مدر گیرندههای مونوآمین طی افسردگی دارای اثرات معکوس باشد و باعث افزایش رونویسی BDNF BDNF گردد. علاوهبراین فعال شدن گیرندههای مونوآمین طی میشوند.

یکی از نقاط ضعف فرضیه مونوآمین، آن است که سطوح آمینی بلافاصله پس از مصرف داروهای ضد افسردگی افزایش می یابد، حال آنکه حداکثر اثرات مفید داروهای ضد افسردگی تا هفتهها بعد دیده نمی شود. یک توجیه جهت چنین تأخیری، زمان مورد نیاز جهت ساخت فاکتورهای نوروتروفیک می باشد. ساخت پروتئینهای مربوطه همچون BDNF عموماً ۲ هفته یا بیشتر

زمان لازم دارد که تقریباً همزمان با ظهور آثار داروهای ضد افسردگی میباشد.

■ فارماکولوژی پایه داروهای ضدافسر دكي

شیمی و زیرگروهها

داروهایی که در حال حاضر جهت افسردگی موجود میباشند، از تنوع شیمیایی بسیاری برخوردار هستند. چنین اختلافی و همجنين تفاوتها در اهداف مولكولي، اساس تمايز اين زیرگروههای متفاوت میباشد.

A. مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین

مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین (SSRIs)، خانوادهای با ساختار شیمیایی متنوع میباشند که اثر عمده آنها، مهار ناقل سروتونین (SERT) میباشد (شکل ۳۰-۳). فلوکستین در سال ۱۹۸۸، در ایالات متحده تولید و به سرعت به عنوان یکی از شایعترین داروهای تجویز شده در بالین، مطرح گردید. کشف فلوکستین، باعث توسعه تحقیقات در زمینه ساخت مواد شیمیایی با تمایل بالا به گیرندههای مونوآمین، اما تمایل کم به گیرندههای هیستامین، استیل کولین و آندرژیک α گردید، همانگونه که در مورد داروهای ضد افسردگی سه حلقهای (TCAs) دیده می شود. در حال حاضر، ۶ نوع SSR Is در دسترس میباشد، که شایعترین داروهای ضد افسردگی مورد مصرف در کلینیک میباشند. علاوه بر کاربرد عمده SSRIها در افسردگی، SSRIها جهت GAD، OCD PTSD، اختلالات پانیک، PMDD و پرخوری نیز اندیکاسیون منصرف دارنید. فیلوکستین ۱، سیر ترالیین ۲ و سیتالوپرام ۲، به عنوان اینزومر در دست میباشند و در فرمولاسيونهاي راسميك تهيه شدهاند حال آنكه پاروكستين (Paroxetine) و فلوواكسامين ميچ فعاليت نوري ندارند. اس سیتالویرام^۵، انانتیومر اس سیتالویرام می باشد. همچون سایر داروهای ضد افسردگی، SSRIها به شدت لیپوفیلیک میباشند. محبوبیت داروهای SSRI، عموماً به علت سادگی مصرف، ایمنی در دوزهای مصرفی بالا، تحمل نسبی، هزینه (همه به جز اس سیتالویرام در دسترس عموم می باشند) و طیف گسترده مصرف أن ميباشد.

B. مهارکنندههای بازجذب سروتونین ــ نورایی نفرین دو گروه از داروهای ضد افسردگی به عنوان مهارکنندههای

بازجذب ترکیبی سروتونین و نورایینفرین در دسترس میباشند: مهارکنندههای انتخابی سروتونین ـ نوراپینفرین (SNRIs) و ضد افسر دگیهای سه حلقهای (TCAs).

۱. مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین ـ نوراپی نفرین ـــ SNRIها شامل ونلافاكسين (Venlafaxine)، متابوليت أن $^{\wedge}$ دسونـــلافاکســین $^{\circ}$ ، و دولوکســتین $^{\vee}$ و لوومــیلانسیپران مى باشد. لووميلانسيبران يك انانتيومير فعال راسميك SNRI میلانسیپران میباشد. SNRI دیگر، میلناسیپران ^۹ که جهت درمان فیبرومیالژی در ایالات متحده آمریکا به تأیید رسیده است که مطالعات فراوانی نیز در مورد اثرات ضدافسردگی آن صورت پذیرفته است. ولی از سالها پیش در اروپا در دسترس بوده است. علاوه بر کاربرد این دارو در افسردگی اساسی، دیگر کاربردهای SNRIها شامل درمان اختلالات درد، از جمله نوروپاتیها و فیبرومیالژی میباشد. SNRIها همچنین در درمان وضعیت اضطرابی منتشر، بی اختیاری ادراری استرسی و علایم وازوموتور دوران يائسگى، مؤثر مىباشند.

R = CH3: Venlafaxine R = H : Desvenlafaxine

SNRIها، از لحاظ شیمیایی به یکدیگر ارتباطی ندارند. ونلافاکسین طی پروسهای که به ارزیابی ترکیباتی که اتصال ایمی پرامین را مهار کردند، کشف گردید. اثرات ونلافاکسین در محيط أزمايشگاه شبيه ايمي پرامين ميباشد با اين تفاوت كه عوارض جانبی کمتری دارد. همه SNRIها، همچون TCAها، دارای قـابلیت اتـصال بـه نـاقلین سـروتونین (SERT) و نورایی نفرین (NET) می باشند. هر چند برخلاف TCAها، داروهای SNRI تمایل چندانی به سایر گیرندهها ندارند. ونلافاکسین و دسونلافاکسین، ترکیباتی حلقوی هستند ولی

8- luminacepran

¹⁻ Fluoxetine

²⁻ Sertraline 4- Fluvoxamine

³⁻ Citalopram

⁵⁻ Escitalopram 6- Desvenlafaxin

⁷⁻ Duloxetine

⁹⁻ Milnacipran

شکل ۳- ۳۰ ساختارهای چندین مهارکننده بازجذب انتخابی سروتونین.

دولکستین دارای ساختاری سه حلقه ای است که ارتباطی به TCAها ندارد. میلناسیپران حاوی یک حلقه سیکلوپروپان است که به صورت مخلوطی راسمیک موجود می باشد.

Duloxetine

۲. ضد افسردگیهای سه حلقهای _ تا پیش از معرفی داروهای SSRI در دهه ۱۹۸۰ و ۲۹۵۰ ها، گروه غالب داروهای ضد افسردگی بودند. ۹ داروی TCA در ایالات متحده موجود می باشند که همگی دارای هسته ایمینودیبنزیل (سه حلقهای) می باشند (شکل ۳۰-۳). تفاوت شیمیایی میان داروهای TSA نسبتاً ناچیز می باشد. به عنوان مثال، نمونه اصلی TCA، ایمی پرامین و متابولیتهای آن، دسیپرامین با یکدیگر تنها در یک گروه متیل در نجیره جانبی پروپیل آمین تفاوت می کنند، هر چند چنین متیل در نجیره جانبی پروپیل آمین تفاوت می کنند، هر چند چنین

تفاوتهای ناچیزی منجر به تغییرات اساسی در پروفایل فارماکولوژیک آنها میشود. ایسمیپرامسین یک داروی آنتیکولینرژیک قدرتمند است که به همان اندازه که مهارکننده بازچذب نوراپینفرین میباشد، سروتونین را نیز مهار میکند. در مقابل، دسیپرامین دارای اثرات ضد کولینرژیک بسیار کمی میباشد و نسبت به ایمیپرامین مهارکننده قوی تر و تا حدی انتخابی تر بازجذب نوراپینفرین میباشد.

در حال حاضر داروهای TCA، عمدتاً در موارد افسردگی که به داروهای ضد افسردگیها رایج تر همچون SSRIها و SNRIها پاسخ نمی دهند، به کار گرفته می شوند. محبوبیت کمتر آنها تا حد زیادی به علت تحمل ضمیف تر دشواری مصرف و عوارض کشنده ناشی از مسمومیت با آنها از سوی بیماران نسبت به داروهای جدید تر می باشد. از سایر کاربردهای داروهای TCA می توان به درمان وضعیتهای درد، enuresis و بی خوابی اشاره

C. تعدیلکنندههای گیرنده 5-HT2

به نظر میرسد، دو داروی ضد افسردگی، عمدتاً به عنوان

$$R_1:=CH(CH_2)_2N(CH_3)_2$$

$$R_1:=CH(CH_2)_2N(CH_3)_2$$

$$R_2:H$$

$$Imipramine$$

$$R_1:=(CH_2)_3NHCH_3$$

$$R_2:H$$

$$R_1:=CH(CH_2)_2NHCH_3$$

$$R_2:H$$

$$R_1:=(CH_2)_3NHCH_3$$

$$R_2:H$$

$$R_1:=(CH_2)_3N(CH_3)_2$$

$$R_2:-CI$$

$$Clomipramine$$

$$R_1:=(CH_2)_3N(CH_3)_2$$

$$R_2:-H$$

$$R_1:=(CH_2)_3N(CH_3)_2$$

$$R_1:=(CH_2)_3N(CH_3$$

شکل ۴-۰۳، ساختار شد انسر دگیهای سه حلقهای (TCAs).

آنتاگونیست گیرنده 5-HT₂ عمل نمایند: T_1 (ودون و نفازودون آ. ساختار ترازودون دارای نیمه ای تری آزولی است که به نظر می رسد عامل اثرات مهم ضد افسردگی آن باشد. متابولیت عمده آن، T_2 -کلروفنیل پیپرازین (T_2 -ش-شهر سازودون یکی از شایع ترین داروهای ضد افسردگی بود که تا قبل از ظهور SSIR شایع ترین داروهای ضد افسردگی بود که تا قبل از ظهور یکی از در اواخر دهه ۱۹۸۰، تجویز می گردید. در حال حاضر یکی از کاربردهای شایع ترازودون اثرات خواب آور آن می باشد چرا که بسیار آرام بخش است ولی باعث ایجاد تحمل دارویی یا وابستگی نمی شود.

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & CH_2 - CH_2 - CH_2 - N
\end{array}$$

Trazodone

نفازودون، از لحاظ شیمیایی، مشابه ترازودون می باشد. متابولیتهای عمده آن، هیدروکسی نفازودون و m-cpp، هر دو مهارکنندههای گیرندههای 5-HTء می باشند. FDA در سال ۲۰۰۱ هشدارهایی را در رابطه با مصرف نفازودون ارائه کرده است که ناشی از عوارض کبدی دارد از جمله مواردی از اختلالات کبدی کشنده بوده است. اگرچه نفازودون هم چنان در دسترس می باشد ولی چندان تجویز نمی شود. اندیکاسیون عمده نفازودون و ترازودون، افسردگی ماژور می باشد حال آنکه هر دو این داروها، تاکنون در درمان اختلالات اضطرابی نیز به کار گرفته شدهاند.

1- Trazodone

شکل ۵-۳۰.ساختار چهار حلقهایهای آموکسایین، ماپروتیلین، میرتازایین و بوپروپیون تکحلقهای.

ووریتوکستین یک داروی جدید بوده که به عنوان أنتاگونيست گيرندههاي HT₁، که HT₁، و 5-HT₁ و أگونيست نسبي HT_{IB} و أكونيست HT_{IA} عمل ميكند. اين دارو همچنین ترانسپورترهای سروتونین را مهار نموده اما عملکرد آن مستقیم مربوط به معیار SERT نشده بنابراین جزء داروهای SSRI طبقهبندی نمی شود. ووریتوکستین مشخص شده که در افسردگی ماژور مؤثر است. به علاوه مطالعات اولیه زیادی نشان می دهد که این داروها برخی از اثرات حافظه را در افراد افسرده بهبود می بخشد.

D. ضد افسردگیهای چهار حلقهای و تکحلقهای

شماری از داروهای ضد افسردگی در طبقهبندی سایر دستهها، نمی گنجند. از این میان، می توان به بویروییون ، میر تازایین ، آمـــوکسایین و مـــایروتیلین ، اشــاره نــمود (شکل ۵-۳۰). بوپروپیون دارای یک ساختار تکحلقهای أمينوكتون مي باشد ساختار يكانه أن منجر بـه ايـجاد عـوارض جانبی بسیاری نسبت به سایر داروهای ضد افسردگی می شود (در ذیل به آن اشاره شده است). بویروپیون، تا حدی شبیه آمفتامین در ساختار شیمیایی میباشد و همچون محرکها، دارای اثرات تحریککننده CNS مے باشد.

مبیرتازایین، در سال ۱۹۹۴، معرفی گردید و همچون بوپروپیون، یکی از معدود داروهای ضد افسردگی میباشد که با عوارض جانبی جنسی همراه نیست. این دارو دارای ساختاری شیمیایی و چهار حلقهای است که به گروه ترکیبات پیبرازینو .. آزیین تعلق دارد.

میرتازاپین، أموکساپین و ماپروتیلین، دارای ساختارهایی چهار حلقهای می باشند. آموکسایین (یک متابولیت N- متیله لوکسایین) یک داروی ضد افسردگی قدیمی تر، می باشد. آموکسایین و سایروتیلین دارای شباهتهای ساختاری و عوارض جانبی مشابه در مقایسه با سایر داروهای TCA می باشند. در نتیجه، چنین داروهای چهار حلقهای، معمولاً جهت امور روزمره تجویز نمی شوند. اندیکاسیون عمده مصرف آنها، در مواردی از MDD است که سایر داروها، پاسخ مناسبی نشان ندادهاند. وبالازودون عند ساختار چندحلقهای دارد که سبب می شود که دارو به درستی به ناقل سروتونین متصل شده و آن را مهار نموده اما به میزان اندکی به ناقل نورایینفرین و دویامین متصل شود.

¹⁻ vortioxetic

³⁻ Mirtazapine

⁵⁻ Maprotiline

²⁻ Bupropion 4- Amoxapine

⁶⁻ vilazodone

🗉 مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

اولیان گروه داروهای ضد افسردگی جدید، مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز (MAOIها) بودند که در دهه ۱۹۵۰ معرفی شدند و امروزه به ندرت کاربرد بالینی دارند، چرا کنه پرعارضه هستند و دارای تداخلات دارویی ـ غذایی کشندهای میباشند. اندیکاسیون عمده آنها در حال حاضر، مواردی از افسردگی میباشد که به سایر داروهای ضد افسردگی پاسخ نمیدهند هر چند داروهای المحال در گذشته جهت درمان وضعیتهای اضطرابی، از جمله اضطراب اجتماعی و اختلالات پانیک نیز به کار گرفته شدهاند. علاوه بر این سلژیلین، در درمان بیماری پارکینسون نیز کاربرد دارد (فصل ۲۸ را ببینید).

از جـمله داروهـای MAOI رایج می توان به مشتقات هیدرالازین، فنلزین و ایزوکربوکسازید و غیرهیدرالازین همچون ترانیل سیپرومین آ، سلژیلین آ و موکلوبماید (که همچون ترانیل سیپرومین آ، سلژیلین آ و موکلوبماید (که هیدرالازین و ترانیل سیپرومین به گونه ای غیرقابل برگشت به غیرانتخابی به AAO-A و MAO-B متصل می شوند، حال آنکه سایر داروهای MAOI و فابل میشتر انتخابی و قابل برگشتی دارند. بعضی از MAOI خاص بیشتر انتخابی و قابل برگشتی ساختار شیمیایی، مشابه آمفتامین می باشند، ولی بعضی دیگر شبه آمفتامینی مهارکننده MAO از جمله سلژیلین دارای متابولیتهای شبه آمفتامینی می باشند، در نتیجه این داروهای مهارکننده MAO

Phenelzine

Tranyleypromine

فارما كوكينتيك

داروهای ضد افسردگی، چندین تابلوی فارماکوکینتیک مشترک دارند (جدول ۲۰–۳۰). اغلب آنها، جذب خوراکی نسبتاً سریعی دارند، طی ۲ تا ۳ ساعت به حداکثر سطح خونی می رسند، به شدت به پروتئینهای پلاسمایی متصل می شوند و طی

متابولیسم کبدی، متابولیزه شده و از طریق کلیوی دفع می شوند. با این وجود در میان داروهای موجود در یک گروه دارویی نیز فارماکودینامیک هر داروی ضد افسردگی به میزان قابل ملاحظهای متغیر می باشد.

A. مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سروتونین

نمونه اصلی SSRIها، فلوکستین، از جنبههای مهمی با سایر اعضای گروه متفاوت میباشد (جدول ۲-۳۰). فلوکستین، به ترکیبی فعال به نام نورفلوکستین²، متابولیزه میشود که میتواند غلظت پلاسمایی بیشتری از فلوکستین نیز داشته باشد. نیمه عمر حذف نورفلوکستین، سه برابر از فلوکستین طولانی تر است و بیشترین نیمه عمر را نسبت به سایر SSRIها دارد. نتیجتا، ۴ هفته یا بیشتر قبل از تجویز داروهای MAOI جهت اجتناب از خطر سندرم سروتونینی باید، مصرف فلوکستین، قطع گردد.

فلوکستین و پاروکستین، مهارکنندههای قدرتمند ایـزوآنزیم CYP2D6 میباشند، که این امر اساس پتانسیل تداخلات دارویی میباشد (رجوع به تداخلات دارویی). در مقابل فلوواکسامین مهارکننده CYP3A4 است حال آنکه سیتالوپرام، اسسیتالوپرام و سرترالین دارای تداخلات بیشتری بر CYP میباشند.

B. مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ نوراپی نفرین ۱ مهارکنندههای بازبرداشت انتخابی نوراپی نفرین ـ سروتونین ـ و با تأثیر ایـزوآنزیم ـ و نلافاکسین به میزان گسترده در کبد و با تأثیر ایـزوآنزیم ۲۲۹۲۵ به ۰۵-دسمتیلونلافاکسین (دسونلافاکسین) متابولیزه میشود. هر دو نیمه عمر نسبتاً کوتاه ولی هر دو دارای دارند. با وجود نیمه عمر نسبتاً کوتاه ولی هر دو دارای فرمولاسیونهای در دسترس میباشند که یک بار تجویز روزانه را میسر میسازد. ونلافاکسین و دسونلافاکسین، در مقایسه با دارا میباشند (۳۰–۲۲ درصد). برخلاف اکثر داروهای ضد افسردگی، دسونلافاکسین، کنثروگه شده و تحت متابولیسم گسترده اکسیداتیو قرار نـمیگیرد. حداقل ۴۵ درصد دسونلافاکسین در مقایسه با میزان ۸-۲٪ ونلافاکسین به دسونلافاکسین در مقایسه با میزان ۸-۲٪ ونلافاکسین به دسورت تغییر نیافته وارد ادرار میشود.

دولکستین، به خوبی جذب شده و نیمه عمر آن حدود ۱۲ ساعت میباشد ولی تنها به صورت یک دوز روزانه تجویز میگردد. به میزان زیادی (۹۷٪) به پروتئین متصل شده و از

- 1- Phenelzine 2- Isocarboxazıd
- 3- Tranyleypromine
- 5- Moclobemide
- 4- Selegiline
 6- Norfluoxetine

جدول ۱-۳۰ مشخصات فارما کوکینتیک بعضی داروهای ضد افسر دگی انتخابی

		نيمه عمر پلاسه		حجم توزيع	اتصال پرو
کروه/دارو	فراهمیزیستی (٪)	(ساعت)	فعال (ساعت	(L/kg)	(%)
SSRI					
سيتالو يرام	٨٠	77°-77	ND	۱۵	٨-
اس سيتالو پرام	٨٠	TY-TT	ND	17-10	٨-
فلوكستين	٧٠	*X-YY	١٨٠	14-44	٩٥
فلوواكسامين	٩.	14-14	14-18	70	٨٠
پاروکستین	۵۰	774	ND	YA-T1	9.4
سر ترالين	40	77-77	87-1-4	۲-	٩٨
SNRI					
الوكستين	۵۰	۵۱–۱۲	ND	114	47
يلناسيپران	۰ ۹-۵۸	8-A	ND	۵-۶	18"
الافاكسين ا	ta	11-A	9-14	4-1-	**
د حلقهاي ها					
أمى تريپتيلين	40	77-48	797	۵-۱-	۹.
کلومی پر امین	۵۰	19-7"Y	04-VV	V-Y-	47
ايمى پرامين	۴.	9-74	14-87	10-5-	٨۴
ناگونیستهای	5-HT				
نفازودون	۲.	4-4	ND	-/۵-1	ঀঀ
ترازودون	٩۵	٣-۶	ND	1-1"	٩۶
ووريتوكستين	Y۵	55	ND	ND	٩٨
هار حلقهایها و	تكحلقه أيها				
أموكساپين	ND	Y-17	۵-۳۰	-/4-1/Y	٨۵
ويروپيون	Y•	11-14	10-70	Y T -	۸۵
ماپروتيلين	Y.	44-49	ND	77-77	AA.
ميرتازاپين	The same of the same of	**************************************	rr.	7- Y	Aa
يلازودون	YY	Ya	ND	ND	ND
MAO	Egith could, be win to	Entry with	*		
فتلزين	ND	11	ND	ND	ND
سلژيلين	*	A-1+	9-11	∧−) +	99

۱. دس ونالافا کسین خواص مشابهی دارد ولی به میزان کمتری متابولیزه می شوند.

MAOIs= مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز: ND= هیچ یافتهای وجود ندارد: SNRIs= مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ نوراپینفرین: SSRIs= مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سروتونین.

طریق CYP2D6 و CYP1A2، به گستردگی تحت متابولیسم اکسیداتیو قرار میگیرد. نارسایی کبدی به وضوح میزان دولکستین را برخلاف دسونلافاکسین تحت تأثیر قرار میدهد. هم میلناسیپران و هم لوومیلناسیپران پس از جذب خوراکی به خوبی جذب میشوند. هردو آنها نیمه عمر کوتاهی داشته و

اتصال پروتئینی کمتری نسبت به ونلافاکسین دارند (جدول ۱۳۰۰). میلناسیپران و لوومیلناسیپران بهطور گستردهای در ادرار بدون تغییر دفع میشوند. لوومیلناسیپران همچنین تحت تأثیر دس اتیلاسیون و با آنزیم 3A3,4 متابولیزه می شود.

۲. ضد افسردگیهای سه حلقه ای — TCAs، معمولاً به خوبی جذب شده و نیمه عمر طولانی دارند (جدول ۲-۰۱). در نتیجه بسه صورت یک بار در روز و شب هنگام (به علت اثرات آرامبخشی)، تجویز می گردند. داروهای TCAs عمدتاً از طریق دمتیلاسیون، هیدروکسیلاسیون آروماتیک و گلوکورونیزهشدن، متابولیزه می شوند. تنها ۵٪ داروهای TCA، دست خورده در ادرار دفع می گردد. TCAs، پیشماده سیستم CYP2D6 هستند، لذا سطح سرمی آنها به میزان زیادی تحت تأثیر تجویز داروهای همزمان همچون فلوکستین قرار دارد. در مجموع پلی مورفیسم ژنتیکی CYP2D6، ممکن است تحت متابولیسم کم یا بالای TCAs قرار بگیرد.

ورتریپتیلین ۱ مین شانویه، از جیمله دزیبپرامین و نورتریپتیلین ۱ مقاقد متابولیتهای فعال هستند و نسبتاً دارای کینتیک خطی میباشند. ATCها دارای پنجره درمانی گستردهای هستند و سطح سرمی آنها جهت پیشبینی پاسخ و مسمومیت، قابل اتکا میباشد.

C. تعديل كننده هاي گيرنده 5-HT2

ترازودون و نفازودون، به سرعت جذب میشوند و تحت متابولیسم گسترده کیدی قرار می گیرند. هر دو دارو به میزان بالایی به پروتئینهای پلاسما متصل شده و به علت متابولیسم بالا فراهمی زیستی محدودی دارند. به دلیل نیمه عمر کوتاه آنها، تجویز چندین دوز روزانه را زمانی که به عنوان داروی ضد افسردگی مصرف میشوند، اجتنابناپذیر میشود. ترازودون سه عنوان داروی خواب آور با دوز کم و به صورت تک دوز به هنگام خواب، تجویز میگردد. هم ترازودون و هم نفازودون دارای متابولیتهای فعالی هستند که دارای اثرات آنتاگونیستی 5-HT₂ مے باشند. نفازودون مهارکننده قدرتمند سیستم CYP3A4 مي باشد و با داروهايي كه توسط اين أنزيم متابوليزه مي شوند، برهمکنش دارد (تداخلات دارویی را ببینید). ووریوتیکسن ی مهارکننده قدرتمند ایزوانزیمهای CYP و سایر ایزوانزیمها نبوده و تحت متابولسم مراحل کونژوگاسیون با گلوکورونیک اسید قرار نمیگیرد. این دارو به شدت به پروتئینها متصل شده و فارماکوکینتیک خطی و وابسته به دوز دارد.

D. عوامل چهار حلقهای و تکحلقهای

بوپروپیون به سرعت جذب شده و میزان اتصال پروتئینی آن متوسط (۸۵٪) میباشد. تحت متابولیسم گسترده کبدی قرار

میگیرد و در نتیجه اثر گذر اول قابل توجهی خواهد داشت. دارای سه متابولیت فعال، از جمله هیدروکسی بوپروپیون میباشد که دارای اثرات ضد افسردگی میباشد. بوپروپیون دارای حـذف دو مرحله ای است که مرحله اول آن حدود ۱ ساعت و مرحله دوم حدود ۱۲ ساعت به طول میانجامد.

آموکساپین، نیز به سرعت جذب شده و اتصال پروتئینی آن حدود ۸۵٪ میباشد. نیمه عمر متغیری دارد و دارو معمولاً به صورت دوزهای منقسم تجویز میگردد. آموکساپین تحت تأثیر متابولیسم گسترده کبدی قرار میگیرد. یکی از متابولیتهای فعال آن به نام V- هیدروکسی آموکساپین، مسدودکننده قدرتمند گیرنده D_2 میباشد و دارای اثرات ضد سایکوز میباشد، ماپروتیلین آ، نیز به گونهای مشابه، جذب خوراکی خوبی دارد و به میزان ۸۸۸٪ به پروتئینهای پلاسمایی متصل میشود. متابولیسم کبدی گستردهای دارد.

میرتازاپین، دمتیله شده و سپس هیدروکسیله و گلوکورونیزه می شود. ایزوآنزیمهای CYP بسیاری از جمله 3A4 ،2D6 و IA2، در متابولیسم میرتازاپین دخیل میباشند. نیمه عمر میرتازاپین، ۴۰-۲۰ ساعت است و به علت اثرات آرامبخش اغلب به صورت تکدوز و هنگام عصر، تجویز می شود.

ویلازودون به راحتی جذب میشود (جدول ۲-۳۰) و جذب آنها هنگامی که با غذاهای چرب داده شود افزایش مییابد. این دارو بهطور گستردهای توسط ۲۲۹۵۸۵ و به مقدار کمی توسط ۲۲۹۵۵۹ و به مقدار کمی توسط ۲۲۹۵۵۹ و کر۲۹۵۵۹ و درصد از ویلازودون بهطور دست نخورده در ادرار دفع میشود.

E. مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

داروهای MAO مختلف توسط مسیرهای گوناگونی، متابولیزه می شوند ولی طی اثرات گذر اول، از فراهمی زیستی آنها کاسته می شود. ترانیل سیبرومین، تحت هیدروکسیله و استیله شدن قرار می گیرد ولی استیلاسیون سهم ناچیزی از متابولیسم فنل زین را به خود اختصاص می دهد. سازیلین، ۱۸- دم تیله و سپس هیدروکسیله می شود. داروهای مهارکننده MAO به خوبی از دستگاه گوارش جذب می شوند.

به علت اثرات بالای گذر اول و تأثیر مهاری آنها بر MAO موجود در روده (تداخل با اثرات تیرامین)، روشهای آلترناتیوی جهت تجویز در حال معرفی میباشند. به عنوان مثال، سلژیلین به هر دو فرم ترانس درمال و زیرزبانی در دسترس میباشد که باعث حذف تأثیرات گوارشی و کبدی بر دارو می شود. چنین

روشهایی باعث کاهش خطر تداخلات غذایی شده و میزان فراهمیزیستی را افزایش میدهد.

فارما كوديناميك

همان طور که پیش از این اشاره شد، همه داروهای ضد افسردگی که در حال حاضر، در دسترس میباشند، انتقالات مونوآمین را از طریق یکی از مکانیسههای متعدد افزایش میدهند. شایعترین مكانيسم مهار فعاليت NET ،SERT، يا هر دو ناقل مونوآمين می باشد (جدول ۲-۳۰)، داروهای ضد افسردگی که SERT، NET، یا هر دو را مهار میکنند، شامل SSRIs و SNRIs (طبق تعریف) و TCAs میباشند. مکانیسم دیگر جهت افزایش فراهمی زیستی مونوآمین ها، مهار تجزیه آنزیمی آنها می باشد (MAOIs). از دیگر استراتژیها میتوان به افزایش تون مونوأمین از طریق اتصال به اتورسیتورهای پیشسینایسی (میرتازاپین) یا بعضی گیرندههای پسسینایسی اختصاصی (أنتاگونيستهاي HT₂ و ميرتازايين) اشاره نمود. سرانجام اين که، افزایش دسترسی مونوآمینها در فضای سیناپسی، موجب وقوع أبشاري از حوادث و به دنبال أن افزایش رونویسی بعضی پروتئینها و مهار سایرین میشود. افزایش چنین پروتئینهایی از جـمله BDNF، گـیرندههای گلوکوکورتیکوئیدی، گیرندههای آدرنرژیک β و سایر پروتئینها، باعث بروز اثرات و در عین خال عوارض این داروها می شود.

A. مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سرو تونین

ناقل سروتونین (SERT)، یک گلیکوپروتئین با ۱۲ ناحیه میان غشایی میباشد که در غشای انتهایی آکسون و جسم سلولی نورونهای سروتونرژیک قرار دارد. زمانی که سروتونین خارج سلولی به گیرندههای ناقل متصل میشود، طی تغییر شکل ایجاد شده در ناقل و سروتونین، 1 و 1 وارد سلول میشوند. 1 سپس اتصال $^{+}$ 1 داخل سلولی موجب بازگشت ناقل به شکل اصلی و رهاسازی سروتونین به داخل سلول میشود. 1 1 اتصال به نواحی دیگری به جز مکان فعال اتصال سروتونین، 1 باعث مهار آلوستریک ناقل میشوند. در دوزهای درمانی، 1 فعالیت ناقل، مهار میشود. پلیمورفیسیههای عملکردی 1 1

ها دارای اثرات کمی بر سایر ناقلین میباشند. برخلاف TCAs یا SNRIs، شواهد کمی مبنی بر تأثیر قابل ملاحظه NET یا تعریدههای آدرنرژیک β یا ناقل نورایینفرین، NET وجود دارد. اتصال به ناقل سروتونین با مهار تـونیک سیستم

دوپامینی همراه میباشد، هر چند تنوعات فراوانی در میزان این اثرات بین افراد مختلف وجود دارد. SSRIs به میزان قابل ملاحظهای به سایر گیرندهها، از جمله هیستامین، موسکارینی و یا ... متصل نمی شوند.

B. داروهایی که هر دو ناقل سروتونین و نوراپی نفرین را مهار میکنند

تعداد زیادی از داروهای ضد افسردگی دارای اثرات مخلوط مهاری بر هر دو ناقل نوراپینفرین و سروتونین میباشند داروهای جدیدتر این گروه (ونلافاکسین و دولوکستین) که با علامت اختصاری SNRIs نشان داده میشوند، حال آنکه گروه قدیمی تر (ضد افسردگیهای سه حلقهای) به صورت TCAs و براساس ساختار خود نامگذاری شدهاند.

۱. مهارکننده انتخابی بازبرداشت سروتونین ـ نـوراپینفرین:
SNRIها هم به ناقلین سروتونین و هم نـوراپینفرین مـتصل
میشوند. NET از لحاظ ساختاری بسیار مشابه نـاقل TH-5-HT
میباشد که همچون ناقل سروتونین یک کمپلکس ۱۲ رشتهای
میان غشایی است که به صورت آلوستریک بـه نـوراپینفرین
متصل میشود. NET هـمچنین تـمایل مـتوسطی نسبت بـه
دوپامین دارد.

ونلافاکسین یک مهارکننده ضعیف NET میباشد حال آنکه دس ونلافاکسین 1 ، دولوکستین 2 ، و میلناسیپران 2 مهارکننده نسبتاً یکسان NET و SERT میباشد. از این گذشته، تـمایل اغـلب SNRI ها به SERT بیش از NET میباشد. تفاوت SNRIها با TCA از است که این داروها فاقد اثرات ضد هیستامین، اثرات مهارکننده آدرنرژیک α و آنتیکولینرژیک میباشند. بنابراین با توجه به تحمل بهتر داروهای SNRI توسط بیماران، تجویز این داروها نسبت به TCAs در درمان MDD ارجح میباشد.

۲. داروهای ضد افسردگی سه حلقه ای: داروهای TCA دارای عملکردی مشابه SNR۱ می باشند و به نظر می رسد، اثرات ضد افسردگی آنها عصدتاً ناشی از مهار بازبرداشت S-HT فوراپی نفرین می باشد. تمایل به SERT و SERT داروهای TCA به میزان قابل ملاحظه ای، مختلف می باشد. به عنوان مثال کلومی پرامین تمایل نسبی کمتری به TER دارد ولی به شدت به SERT متصل می شود. چنین اثرات انتخابی کلومی پرامین به ناقل سروتونین در درمان OCD به کار گرفته شده است. از سوی دیگر TCAهای آمین ثانویه، دسیرامین و نور تریپتیلین، از اثرات

2- Duloxetine

l- desvenlafaxine

³⁻ Milnacioran

جدول ۳۰۰۳ اثرات داروهای ضد افسردگی بر بسیاری از گیرندهها و ناقلین

داروی ضد افسردگی	AchM	α ₁	H ₁	5-HT ₂	NET	SERT
آمىترىپتىلىن	+++	+++	++	·/+	+	++
اهی تریپیتین آموکسایین	+	++	+	+++	++	+
					•/+	
بوپروپیون سیتالوپرام/ اسسیتالوپرام					•	444 (
کلومی پرامین	+	++	+	+	+	+++
دزيپرامين	+	+	+	•/+	+++	+
دوکسپین	++	+++	+++	•/+	+	+
فلوكستين		•		•/+		+++
فلووا کسامین فلووا کسامین						+++
ایمی پرامین ایمی پرامین	++	+	+	-/+	+	++
،يمى پرامين ماپروتيلين	4	- +	++	•/+	++	
ماہرونیس میرتازاہین			+++	+	+	
		- +		++	•/+	+
تفازودون	+	+	+	+	**	+
تور تریپتیلین	+				+	444
پاروکستین	-habit	+	+	+	+++	+
پروتريپتيلي <i>ن</i> - ۱۱ -						+++
سر ترالین		44	•/+	++		+
ترازودون	++	++	+++	•/+		
تریمی پرامین «لاخاک	**	•	•		+	++
ونلافاكسين			ND	ND	+	+++
ووريتوكستين\	ND	ND	ND	ND		+++

۱. ووریتوکستین یک آگوئیست نسبی گیرندههای HT_{1A} و HT_{1B} و HT_{1B} و آنتاگوئیست گیرندههای HT_{1B} و HT_{1B} و میباشد. SERT میباشد. H_{1} اقل H_{1} استیل کولین: H_{1} گیرنده آدرنرژیک H_{1} گیرنده هیستامینی H_{1} این H_{1} گیرنده سروتونیسی H_{1} اقل H_{1} اقل سروتونین. SERT ناقل سروتونین.

+/0، تمايل ناچيز؛ +: تعامل كم؛ ++: تمايل متوسط؛ +++: تمايل زياد.

نسببتاً انتخابی تری بر NET برخوردار می باشند. اگرچه ایمی پرامین، آمین ثالثیه TCA، عمدتاً نسبت به سروتونین تمایل دارد، متابولیت آن دسیپرامین، با مهار بیشتر NET، بین اثرات آن توازن ایجاد می نماید.

از عوارض شایع داروهای TCA، می توان به خشکی دهان و یبوست اشاره نمود که به تأثیرات مهم ضدموسکارینی بسیاری از ایس داروها نسبت داده می شود. داروهای TCA همچنین آنتاگونیست قدر تمند گیرنده هیستامینی H_1 می باشند. داروهای TCA همچون دوکسپین آگاهی به عنوان داروی خواب آور تجویز می شوند و همچنین به علت اثرات آنتی هیستامین در درمان خارش نیز کاربرد دارد. مهار گیرندههای آدرنرژیک α با اثرات ارتوستاتیک به ویژه در بیماران مس تر همراه می باشد.

C. تعدیلکنندههای گیرنده 5-HT

اثر اصلی هر دو داروی نفازودون و ترازودون، بلوک گیرنده 5- HT_{2A} میباشد. مهار این گیرنده در انسانها و حیوانات باعث بروز اثراتِ ضد اضطراب، آنتی سایکوتیک و ضد افسردگی گردیده $-HT_{2A}$ میکون گیرنده $-HT_{2A}$ گیرنده میکون اسید (LSD) و مسکالین، اغلب توهمزا و اضطرابزا میباشند. گیرنده $-T_{2A}$ کیرنده متصل به نیروتئین $-T_{2A}$ میباشد.

نفازودون مهارکننده ضعیف SERT و NET است ولی هـمچون مـتابولیتهایش، آنـتاگـونیست قـدرتمند گیرنده

پسسیناپسی 5-HT میباشد. ترازودون همچنین مهارکننده ضعیف اما انتخابی SERT با اثرات خفیفی ببر NET میباشد. متابولیت عمده آن، SERT با اثرات خفیفی ببر 5-HT میباشد متابولیت عمده آن، 1-CPP آنتاگونیست قدرتمند 1-5-HT که بسیاری از اثرات مفید ضد افسردگی ترازودون به عملکرد متابولیت آن نسبت داده میشود. ترازودون همچنین دارای اثرات مهارکننده ضعیف تا متوسط بر گیرندههای آدرنرژیک 1-4 میباشد، همان طور که در بالا توضیح داده شد ووریتوکستین میباشد، همان طور که در بالا توضیح داده شد ووریتوکستین اثرات چند مدلی در انواع مختلف گیرنده 1-5-5 داشته و یک مهارکننده آلوستریک SERT است. این دارو اثرات شناخته شدهای بر گیرنده نوراپینفرین یا دپامین ندارد.

D. ضد افسردگیهای چهارحلقهای و تکحلقهای

اثرات بوپروپیون به میزان کمی شناخته شده است. بوپروپیون و متابولیت عمده آن، هیدروکسی بوپروپیون، مهارکنندههای خفیف تا متوسط بازجذب نورایینفرین و دوپامین در مطالعات حیوانی میباشند، هر چند به نظر میرسد این تأثیرات ارتباط کمی با اثرات ضد افسردگی دارو داشته باشند. یکی از اثرات مهم بوپروپیون، نقش آن بر رهاسازی پیشسیناپسی کاته کولامین میباشد. در مطالعات حیوانی، بوپروپیون باعث افزایش رهاسازی نوراپینفرین پیشسیناپسی و تا حد کمتری دوپامین میشود. در واقع بوپروپیون هیچگونه اثر مستقیمی بر سیستم سروتونینی ندادد.

میرتازاپین، فارماکولوژی پیچیدهای دارد. آنتاگونیست اتورسپتورهای $_{2}^{\infty}$ پیشسیناپسی است و رهاسازی نوراپینفرین و $_{5}^{-}$ بهر دو را افرایش میدهد. به علاوه، میرتازاپین، آنتاگونیست گیرندههای $_{5}^{-}$ + $_{5}^{-}$ میباشد. در نهایت، میرتازاپین، آنتاگونیست قدرتمند گیرنده $_{1}^{+}$ است که با اثرات آرامبخش دارو همراهی دارد.

اثرات آموکساپین و ماپروتیلین، شبیه سایر TCAها، همچون دسیپرامین می،اشد. هر دو مهارکنندههای قدرتمند NET و مهارکنندههای ضعیفتر SERT می،اشند. در مجموع هر دو دارای اثرات ضد کولینرژیک می،اشند. برخلاف TCAها یا سایر داروهای ضد افسردگی، آموکساپین، مهارکننده متوسط گیرنده و پیش سیناپسی است. به طور مشابه، آموکساپین نیز اثراتی ضد سایکوز دارد.

ویلازودون یک مهارکننده قدرتمند بازجذب سروتونین و یک آگــونیست نســـبی گــیرندههای HT_{IA} مــیباشد. آگونیستهای نسبی گیرنده S-HT_{IA} نظیر بوسپیرون بـه نـظر

میرسد که اثرات ضد افسردگی و ضد اضطراب متوسط یا کمی دارند.

E. مهارکنندههای مونوأمین اکسیداز

مهارکنندههای MAO با اثر مهاری بر مونوآمین اکسیداز در نورونها و افزودن محتوای مونوآمین، اثرات خود را اعمال مینمایند. A-MAO هم در نورونهای دوپامینی و هم نوراپینفرینی وجود دارد و عمدتاً در مغز، روده، جفت و کبد یافت می شود. پیشمادههای عمده آن، نوراپینفرین، اپینفرین و سروتونین مسیباشند. BAO-B عمدتاً در نورونهای سروتونرژیک و هیستامینرژیک یافت می شود و در مغز، کبد و پلاکتها پراکنده شده است. BAO-B، عمدتاً بر تیرامین، فنیل تیلامین و بنزیل آمین اثر می کند. هم AAO-A و هم MAO-B، تریبتامین و دوپامین را متابولیزه می کنند.

MAO-A و همچنین برگشتپذیر بودن یا برگشتناپذیر بودن اشه MAO-B و MAO-B و همچنین برگشتپذیر بودن یا برگشتناپذیر بودن اثرات، طبقهبندی میشوند. فنلزین و ترانیل سیپرومین مثالهایی از MAO-Bهای برگشتناپذیر و غیر انتخابی میباشند. مکلوبماید که البته در ایالات متحده در دسترس نمیباشد. مکلوبماید توسط تیرامین از AAO-A جابجا میشود که این امر خطر تداخلات غذایی را افزایش میدهد. در مقابل سلژیلین، در غلظتهای کم غذایی را افزایش میدهد. در مقابل سلژیلین، در غلظتهای کم یک مهارکننده برگشتاپذیر اختصاصی AAO-B میباشد. سلژیلین با دوزهای پایین در درمان بیماری پارکینسون مؤثر است ولی در دوزهای بالاتر، مانند سایر این عوامل مهارکننده غیرانتخابی MAO میباشد.

فارماکولوژی بالینی داروهای ضد افسردگی

انديكاسيونهاي باليني

A. افسردگی

اندیکاسیونهای مصرف داروهای ضد افسردگی جهت درمان افسردگی ماژور که مورد تأیید FDA نیز باشند، نسبتاً وسیع میباشد. اغلب داروهای ضد افسردگی جهت درمان هر دو فاز حاد و طولانیمدت افسردگی اساسی تأیید شدهاند. اپیزودهای حاد و طولانیمدت درمان، ۶ تا ۱۴ ماه پایدار باقی میمانند که البته حداقل ۲۰ درصد این اپیزودها، ۲ سال یا بیشتر نیز به طول میانجامد.

هدف درمان حاد MDD بهبود کلیه علایم میباشد. از انجایی که داروهای ضد افسردگی به زمانی حدود ۱–۱ ماه یا بیشتر جهت بروز حداکثر اثرات مفید خود نیاز دارند، هیچ بعید نیست که دورهای از درمان ۸ تا ۱۲ هفته با دوزهای درمانی ادامه یابد. تجویز یک دوره داروهای ضد افسردگی حدود ۱۲–۸ هفته، در حدود ۳۰ تا ۴۰ درصد بیماران باعث بهبودی شده است. در صورت عدم کفایت پاسخ، درمان اغلب به عوامل دیگر تغییر می یابد یا داروی دیگری نیز افزوده می شود. به عنوان مثال در صورت عدم موفقیت درمان تکدارویی با عوامل SSRI یا میرتازاپین، ممکن است به رژیم دارویی افزوده شود. ۲۰ تا ۱۳ ماه درصد بیماران با افزودن یا تغییر دارو، بهبودی حاصل میکنند. در صورت کفایت پاسخ، ادامه درمان جهت حداقل ۶ تا ۱۲ ماه صورت کفایت پاسخ، ادامه درمان جهت حداقل ۶ تا ۱۲ ماه توصیه می شود که باعث کاهش خطر بالقوه عود می گردد.

حدوداً ۵۸ درصد بیماران که یک اپیزود MDD را پشت سر گذاشتهاند، ممکن است حداقل ۱ بار دچار عود بیماری در طول حیات خویش شوند. بسیاری از بیماران بارها دچار عود بیماری می شوند که ممکن است این اپیزودها به سوی مراحل جدی تر پیشرفت نماید و به صورت مزمن و مقاوم به درمان درآید. بنابراین چندان دور از انتظار نخواهد بود که بسیاری از بیماران نیازمند دریافت درمان نگهدارنده جهت پیشگیری از موارد عود باشند. اگرچه مطالعات با هدف بررسی درمانهای نگهدارنده بیش از ۵ سال چندان شایع نمیباشد اما مطالعات انجام شده بر روی SSRI و SSRI او SSRI مؤید اثرات نگهدارنده واضح روی عوامل تجویز طولانی مدت میباشد. بنابراین، درمان نگهدارنده، جهت بیمارانی که ۲ یا تعداد بیشتری اپیزود شدید طول عمر خود داشتهاند، به شدت توصیه می شود.

تأثیر داروهای ضد افسردگی بر انواع مختلف زیر گروههای افسردگی، چندان مشخص نمیباشد. به عنوان مثال، بیماران مبتلا به افسردگی دوقطبی، احتمالاً از دریافت داروهای ضد افسردگی حتی در صورت افزودن عوامل تثبیتکننده خلق نیز سود نمیبرند، در واقع، داروهای ضد افسردگی گاهی باعث تبدیل این وضعیت به مانیا یا سیکلهای سریعتر میشود. در رابطه با اثرات کلی داروهای ضد افسردگی، در افسردگی تکقطبی نیز نظرات متفاوتی وجود دارد به طوری که بعضی از متاآنالیزها مؤید اثرات شگرف میباشند و بعضی تنها اثرات درمانی خفیفی را برای آنها قائل میباشند. اگرچه، به نظر نمیرسد این اختلاف نظرات به زودی پایان یابد ولی همگی بر سر تأثیر مهم داروهای نظرات به داروهای

ضد افسردگی در اکثر بیماران توافق نظر دارند.

به نظر می رسد مداخلات روآن درمانی مانند درمانهای رفتارهای شناختی به اندازه درمانهای ضد افسردگی، در موارد خفیف تا متوسط افسردگی مؤثر باشد. هر چند رفتار درمانی اغلب زمان بیشتری می برد و هزینه بالاتری نیز می طلبد، غالبا روان درمانی همراه با درمان با داروهای ضد افسردگی نسبت به هر کدام به تنهایی، مفیدتر می باشد.

B. اختلالات اضطرابي

پس از افسردگی اساسی، اختلالات اضطرابی از پرکاربردترین موارد داروهای ضد افسردگی میباشند. تعدادی از SSRIها و محالاها جهت درمان همه انواع اختلال اضطرابی اساسی از GAD و GAD اختلال اضطرابی اجتماعی، GAD و اختلال پانیک، تأیید شدهاند. اختلال پانیک با اپیزودهایی عودکننده از دورههای کوتاه ولی طاقت فرسای اضطراب مشخص می شود که اغلب بدون مقدمه ایجاد می شوند. بیماران ممکن است ناگهان از این که مورد حمله قرار می گیرند، بیرسند یا از موقعیتهایی که ممکن است مورد حمله قرار بگیرند، اجتناب نمایند. در مقابل، مشخصه GAD، با وضعیت اضطرابی مزمن، و نگرانی بیمورد که تمایل به مزمن شدن دارد، میباشد. اگرچه داروهای ضد افسردگی قدیمی تر و داروهای خانواده آرام بخش خواب آور، همچنان به ندرت جهت درمان اختلالات اضطرابی به کار گرفته می شوند، SSRI و LSNRI به میزان گسترده جایگزین آنها شده اند.

بنزودیازپینها (فصل ۳۲ را ببینید)، نسبت به سایر داروهای ضد افسردگی باعث تسکین سریعتر اضطراب ژنرالیزه و پانیک هر دو میشوند ولی به نظر میرسد، داروهای ضد افسردگی حداقل به همان میزان بنزودیازپینها مؤثر باشند، و احتمالاً در درمان طولانیمدت چنین اختلالات اضطرابی از بنزودیازپینها، سودمندتر باشند. علاوه بر این داروهای ضد افسردگی فاقد عوارض بنزودیازپینها همچون تحمل و وابستگی میباشند.

اختلال وسواسی ـ اجباری (OCD)، به درمان با ضد افسردگیهای سروتونرژیک، پاسخ میدهد. مشخصه آن افکار اضطرابزای مکرر (وسواس) یا انجام اعمالی است که اضطراب فرد را میکاهد (اجبار) میباشد. کلومیپرامین و بسیاری دیگر از داروهای SSRI جهت درمان OCD تأیید شدهاند که نسبتاً مفید میباشند. اغلب رفتار درمانی نیز جهت حصول فواید بیشتر همراه با داروهای ضد افسردگی به کار گرفته می شود.

اختلال اضطرابی اجتماعی، وضعیت شایعی است که طی آن

فرد از تعاملات اجتماعی دچار اضطراب میباشد. تشخیص این اختلال چندان شایع نمیباشد. چنین اضطرابی باعث محدودیت شغلی و روابط شخصی فرد میشود. بسیاری از FDRها و ونلافاکسین جهت درمان این اختلال مورد تأیید FDA قرار گرفتهاند. بر مبنای بعضی مطالعات، اثربخشی SSRIها در درمان اضطراب اجتماعی بیشتر از تأثیر آنها در MDD بوده است.

PTSD به وضعیتی اطلاق می شود که طی آن، حادثهای تروماتیک یا تهدیدکننده حیات، باعث ایجاد افکار اضطرابزا یا گوش به زنگ بودن، کابوسهای شبانه و اجتناب از موقعیتهایی شود که باعث یادآوری آن خاطرات می شوند. داروهای SSRI خط اول درمان PTSD می باشند که ممکن است باعث بهبود بعضی از علایم همچون افکار اضطرابزا و هوشیاری بیش از حد، می شوند. سایر درمانها همچون روان درمانی نیز اغلب جهت حصول نتایج بهتر ضروری می باشد.

C. اختلالات درد

بیش از ۴۰ سال است که مشخص شده است داروهای ضد افسردگی مستقل از اثرات بر خلق، دارای خواص ضد درد نیز میباشند. از دهه ۱۹۶۰ داروهای TCA در درمان وضعیتهای نوروپاتیک و سایر اختلالات درد مورد استفاده قرار گرفتهاند. درمانهایی با اثرات مهاری بر بازبرداشت HT-5 و نوراپینفرین، اغلب در درمان اختلالات درد، مفید بودهاند. به نظر می رسد مسیرهای مونوآمین صعودی کورتیکواسپاینال (قشری نخاعی)، یکی از مهمترین سیستمهای اندوژن ضد درد باشند. علاوه بر این، وضعیتهای درد مزمن، به طور شایع با افسردگی اساسی همراه میباشند. TCAها همچنان به طور گسترده در این موارد تجویز می گردد و SNRIها نیز به طور روزافزونی، مورد مصرف قرار میگیرند. در سال ۲۰۱۰ دولوکستین جهت درمان دردهای مزمن مفصلی و عضلانی به تأیید رسیده است. همان طور که پیش از این اشاره شد میلناسپیران جهت درمان فیبرومیالژی به تأييد رسيده است. ساير SNRIها، از جمله دس ونالافاكسين و میلناسیپران جهت بسیاری از وضعیتهای درد از جمله نورالژی پس از هرپس و دردهای مزمن پشت، کاربرد یافتهاند.

D. اختلال دیسفوریک قبل از قاعدگی

حدود ۵ درصد خانمها در سنین باروری، در اواخر فاز لوتئال هر سیکل ماهانه، دچار علایم واضح خلقی و فیزیکی میشوند. از این جمله میتوان اضطراب، خلق افسرده، تحریکپذیری، بیخوابی، خستگی و انواعی از علایم فیزیکی دیگر اشاره نمود.

این علایم اغلب از آنچه در سندرم قبل از قاعدگی دیده میشود، شدیدتر میباشد و تا حدی باعث مختلشدن فعالیت و روابط فرد میشود. داروهای SSRI در بسیاری از زنان مبتلا به PMDD مفید میباشند و فلوکستین و سرترالین جهت تجویز در چنین مواردی تأییدیه FDA را دریافت نمودهاند. درمان تنها در ۲ هفته از ماه طی فاز لوتئال نیز همان اثرات درمان مداوم را خواهد داشت. اثرات سریع SSRIها در PMDD، احتمالاً با افنزایش سریع میزان پرگننولون ارتباط دارد.

E. ترک سیگار

در سال ۱۹۹۷، بوپروپیون جهت درمان ترک سیگار مورد تأیید قرار گرفت. حدوداً ۲ برابر افرادی که تحت درمان با بوپروپیون قرار داشتند نسبت به گروهی که دارونما دریافت می کردند، اظهار کردند که اصرار کمتری به سیگار کشیدن دارند. علاوه بر این به نظر می رسد، بیمارانی که بوپروپیون دریافت می دارند، دچار علایم خلقی کمتر و احتمالاً افزایش وزن کمتری طی دوران ترک سیگار می شوند. به نظر می رسد، بوپروپیون به میزان چسبهای نیکوتینی ترک سیگار مفید باشد. مکانیسمی که طی آن بوپروپیون در چنین مواردی مؤثر است، ناشناخته است ولی بوپروپیون در چنین مواردی مؤثر است، ناشناخته است ولی ممکن است دارو بر اثراتی مشابه نیکوتین بر دوپامین و نوراپی نفرین اعمال نماید و احتمالاً گیرندههای نیکوتین دارای اثرات ضد افسردگی در بعضی از بیماران باشد که بوپروپیون نیز می تواند جایگزین چنین اثراتی گردد.

سایر داروهای ضد افسردگی نیز ممکن است در درمان ترک سیگار مؤثر باشند. نورتریپتیلین نیز در موارد ترک سیگار مؤثر بوده است، هر چند این آثار در مقایسه با بوپروپیون چندان متقن نمی باشند.

F. اختلالات مربوط به غذاخوردن

پرخوری عصبی و بی اشتهایی عصبی ، دو اختلال ناتوان کننده بالقوه می باشند. پرخوری عصبی، با اپیزودهایی از بلع مقادیر بالای غذا مشخص می شود که به دنبال آن فرد از روشهای استفراغ کردن آگاهانه و یا داروهای ملین جهت عدم جذب غذا استفاده می کند. عوارض ناشی از چنین روشهایی، همچون هیپوکالمی بسیار شایع و در مواردی خطرناک می باشد. بی اشتهایی، عارضهای دیگر است که کاهش دریافت مواد غذایی

¹⁻ premenstrual syndrome-PMS

²⁻ Bulunia nervosa 3- anorexia nervosa

⁴⁻ binges

منجر به کاهش وزن ۱۵ درصدی از وزن ایدهال میشود و فرد دچار ترس از افزایش وزن میباشد و دچار تصور ذهنی بدی از هیکل خود میباشد. بیاشتهایی اغلب مزمن است و ممکن است در ۱۰ درصد موارد یا بیش از آن کشنده باشد.

به نظر میرسد، داروهای ضد افسردگی در درمان پرخوری عصبی و نه بیاشتهایی، مؤثر باشند. فلوکستین جهت درمان پرخوری در سال ۱۹۹۶ مورد تأیید قرار گرفته است و سایر داروهای ضد افسردگی نیز اثرات مفیدی در کاهش سیکلهای binge-purge نشان دادهاند. عمده درمان بیاشتهایی عصبی در حال حاضر تغذیه مجدد، خانواده درمانی و درمان رفتارشناختی میراشد.

بوپروپیون دارای اثرات مفیدی در درمان چاقی بوده است. بیماران چاق و غیرافسردهای که تحت درمان با بوپروپیون قرار داشتند، قادر بودند در مقایسه با گروهی که دارونما دریافت میکردند تا حدی وزن بیشتری از دست داده و کاهش مربوطه را نیز حفظ نمایند. اگرچه میزان این کاهش وزن چندان قابل توجه نبوده است ولی به نظر میرسد انتخاب نسبتاً صحیحی جهت کاهش وزن باشد.

G. سایر کاربردهای داروهای ضد افسردگی

داروهای ضد افسردگی جهت بسیاری از کاربردهای مدون یا غیرمدون به کار گرفته میشوند. شب ادراری در اطفال، یکی از کاربردهای قدیمی تر بعضی از TCAها بوده است ولی امروزه به علت عوارض جانبی مربوطه کمتر مورد تجویز قرار میگیرند. دولکستین، یک SNRI است که جهت درمان بی اختیاری های ادراری استرس در اروپا مورد تأیید قرار گرفته است. به نظر میرسد، بسیاری از ضد افسردگیهای سروتونرژیک در درمان علايم وازوموتور حوالي يائسكي مفيد باشند دسونلافاكسين جهت درمان علایم وازوموتور تحت بررسی FDA قرار دارد و مطالعات مؤید أن است که SSRIها، ونلافاکسین و نفازودون نیز احتمالاً مؤثر مع باشند اگرچه داروهای ضد افسردگی سروتونرژیک، عمدتاً باعث بروز عوارض جانبی جنسی میشوند ولى بعضى از اين اثرات ممكن است در درمان بعضى اختلالات جنسی دیگر مفید باشد. به عنوان مثال داروهای SSRI باعث تأخير ارگاسم در بعضی از بيماران شدهاند. به همين جهت SSRIها، گاه در درمان انزال زودهنگام، تجویز میگردند. علاوه بر این بوپروپیون در درمان عوارض جانبی جنسی ناشی از داروهای SSRI کاربرد دارد، هـر چـند چـنین اثـراتـی هـنوز در كارآزمايي ها با حضور گروه كنترل تأييد نشده است.

انتخاب یک داروی ضد افسردگی

اولین نکته در انتخاب داروی ضد افسردگی، اندیکاسیون آن میباشد. همه اختلالات به گونهای یکسان به همه داروهای ضد افسردگی پاسخ نمیدهند، هر چند در درمان MDD دشوار است بتوان ادعا نمود که یک داروی ضد افسردگی از دیگری مؤثرتر است. بنابراین انتخاب یک داروی ضد افسردگی در درمان افسردگی، عمدتاً با در نظر گرفتن ملاحظاتی همچون هزینه، در دسترس بودن، عوارض جانبی، پتانسیل تناخلات دارویی، سابقه و پاسخ قبلی بیمار و ترجیح بیمار صورت میپذیرد. سایر عوامل از جمله سن، جنس و وضعیت پزشکی فرد نیز ممکن است به عنوان راهنما در انتخاب داروی ضد افسردگی، مدنظر قرار بگیرد. به عنوان مثال، افراد سالمند، به ویژه به اثرات داروهای ضد کولینرژیک TCAهاحساس میباشند.

از سوی دیگر، اثرات مهارکننده CYP3A4 داروهای Icypa همچون فلوواکسامین تجویز این دارو در افراد مسن را دشوار می سازد چرا که فلوواکسامین ممکن است با بسیاری از داروهایی که مورد مصرف سالمندان می باشد، تداخل ایجاد نماید. پیشنهاد شده است که زنان بهتر از مردان عوامل سروتونینی بهتر از ضد افسـردگیهای TCA یا نورآدرنـرژیک تـحمل میکنند ولی یافتههایی که چنین تفاوت جنسیتی را شرح دهند، چندان قوی به نظر نمی رسند. بیمارانی که از گلوکوم با زاویه بسته رنج می برند، در صورت مصرف داروهای ضد افسردگی نورآدرنـرژیک دچار تشدید علایم می شوند، حال آنکه به نظر می رسد، بوپروپیون و سایر داروهای ضد افسردگی در کاهش دامنه تشنج در بیماران مبتلا به صرع مؤثر باشند.

در حال حاضر، داروهای SSRI به طور گسترده با عنوان خط اول در درمان MDD و اختلالات اضطرابی تجویز میگردند. محبوبیت این داروها به علت سهولت مصرف، قابلیت تحمل و بی خطر بودن دارو در دوزهای بالا میباشد. دوز شروع SSRIها، اغلب همان دوز درمانی در اغلب بیماران میباشد و بنابراین احتمالاً تیتراسیون ضروری نمیباشد. در مجموع اغلب داروهای احتمالاً تیتراسیون ضروری نمیباشد. در مجموع اغلب داروهای نمیباشند. سایر این عوامل از جمله SSRIها، بوپروپیون و میرتازاپین، نیز داروهای خط اول در درمان MDD میباشند. بوپروپیون، میرتازاپین و نفازودون، داروهای ضد افسردگی با حداقل عوارض جنسی میباشند و اغلب به همین علت تجویز میگردند. هر چند به نظر نمیرسد، بوپروپیون در درمان اختلالات اضطرابی مؤثر باشد و قابلیت تحمل آن در بیماران مضطرب کم میباشد. اندیکاسیون عمده بوپروپیون، در درمان

افسردگی اساسی از جمله افسردگیهای فصلی (زمستانی) مىباشد. كاربردهاي غيرمدون بويروپيون، شامل درمان اختلال بیش فعالی ـ تقص توجه می باشد. همچنین بوپروپیون به وفور جهت تشدید آثار درمانی، همراه با سایر داروهای ضد افسردگی مورد مصرف قرار می گیرد. اندیکاسپون عمده مصرف میر تازایین، درمان افسردگی اساسی می باشد، هر چند اثرات آنتی هیستامین قدرتمند أن منجر به استفاده از آن به عنوان داروی خوابآور و همچنین درمان کمکی جهت افزایش تأثیر داروهای ضد افسردگی میشود.

امروزه، داروهای TCA و MAOI به عنوان درمانهای خط دوم و سوم در موارد MDD، محسوب می شوند. دوزهای بالای TCA و MAOI، هر دو از پتانسیل کشندگی برخوردار میباشند و جهت حصول دوز درمانی نیازمند تیتراسیون می باشند، دارای عوارض جانبی شدید و تداخلات دارویی جدی میباشند. نتیجه أنكه درمان MDD با عوامل دارويي فوق صرفاً به كساني محدود میشود که نسبت به سایر عوامل درمانی پاسخ مناسبی نشان ندادهاند. به طور واضح، اینها بیمارانی هستند که تنها به MAOIها یا TCAها یاسخ میدهند. بنابراین MAOIها و TCAها، احتمالاً در بیماران افسرده مقاوم به درمان، تجویز مے رگر دد،

کاربرد داروهای ضد افسردگی در درمانهایی غیر از MDD نیازمند عوامل ویژهای میباشد. به عنوان مثال، به نظر میرسد، TCAها و SNRIها در درمان وضعیتهای درد نسبت به سایر داروهای ضد افسردگی مفیدتر باشند. SSRIها و داروی سه حلقهای بسیار سروتونرژیک، کلومی پرامین در درمان OCD مؤثر است، حال آنکه داروهای ضد افسردگی نورآدرنرژیک در درمان چنین اختلالی، کمککننده نمی باشند. بویروپیون و نورتریپتیلین دارای اثرات مفیدی در ترک سیگار می باشند، حال أنكه داروهای SSRIs، چندان تأثیری نداشتهاند. بنابراین، جهت درمانهای غیر از افسردگی، انتخاب عمدتاً بر شناخت آثار مفید یک داروی ضد افسردگی خاص یا یک کلاس دارویی جهت اندیکاسیونی خاص، استوار می باشد.

مقدار مصرف

دوز مطلوب یک داروی ضد افسردگی به اندیکاسیون دارو و بیمار بستگی دارد. دوز شروع دارو جهت درمان افسردگی توسط SNRIs و SNRIs و بعضى از داروي جديدتر، اغلب همان دوزدرمانی میباشد (جدول ۳۰۰۳). بیمارانی که بعد از گذشت حداقل ۴ هفته از آغاز درمان هیچ پاسخی نشان نمیدهند یا

حدود دوزاژ داروهای ضد آهسردگی	T+-T Je-
(A) 11 a 22 a 41 a	

روهای صد افسردنی	
دوزاژ مؤثر درمانی (mg/d)	دارو
	SSRIs
۲۰-۶۰	سيتالو پر أم
1 = -140	اسسيتالوپرام
Y5-	فلوكستين.
1 1	فلوواكسامين
r۶.	پاروکستین
۵۰-۲۰۰	سرترالين
	SNRIs
VA-474	ونلافاكسين
۵۰-۲۰۰	دسونلافاكسين
414.	دولوكستين
100-400	ميلناسيپارين
	سهملقهاىها
104	أمى تريهتيلين
1 7 0 -	كلوپيرامين
104	دزيپرامين
104.	دوكسپين
104	ايمى پرامين
۵۱۵-	نور تريپتيلين
\ <u>\</u> -۶.	پروتريپتيلين
10-7-	تريمى يرامين مالئات
	أنتاكونيستهاي 5-HT2
4.0000	نفازودون
10-7	ترازودون
	سه حلقه اي ها و تک حلقه اي ها
104	آموكساپين
Y TA -	بوپروپيون
10	ماپروتيلين
10-70	ميرتازاپين
	MAOIs
4 - F =	ايزوكربوكسازيد
49-4+	فتلزين
Y	سلژيلين
Y5-	ترانيل سيهرومين

MAOIs= مهاركنندههای مونوأمین اكسیداز؛ SNRIs= مهاركنندههای بازبرداشت سروتونین _ نورایینفرین؛ SSRIs= مهارکنندههای انتخابی بازېرداشت سرو تونين. پاسخ کمی نشان میدهند، ممکن است به درمان با دوزهای بالاتر پاسخ دهند، هر چند مشکل بتوان، فواید دوزهای بالاتر بالاتر پاسخ دهند، هر چند مشکل بتوان، فواید دوزهای بالاتر ته SSRI ها SSRIها و سایر داروهای ضد افسردگی جدیدتر را تبیین نمود. در بیمارانی که به دوزهای پایین تر پاسخ نمیدهند، عموماً دوز دارو جهت رسیدن به حداکثر دوزاژ، تا میزان تحمل پایین تر از حد معمول توصیه شده نیز پاسخ دهند. معمولاً پایین تر از حد معمول توصیه شده نیز پاسخ دهند. معمولاً تیتراسیون طی چندین هفته می باشند. تعیین دوز مطلوب TCA، همچنین از طریق ارزیابی سطح سرمی TCA نیز امکان پذیر می باشد.

بعضی از اختلالات اضطرابی، نیازمند دریافت دوزهای بالاتر داروهای ضد افسردگی نسبت به آنچه در درمان افسردگی اساسی تجویز میگردد، میباشند. به عنوان مثال، بیماران تحت درمان جهت OCD، اغلب نیازمند دریافت دوز توصیه شده حداکثری یا حتی گاهی بیش از حداکثر توصیه شده جهت اختلال افسردگی اساسی میباشند. همچنین حداقل دوز پاروکسیتین جهت درمان مؤثر اختلال پانیک از حداقل دوز مورد نیاز جهت درمان مؤثر افسردگی بیشتر میباشد.

در درمان اختلالات درد، اغلب تجویز دوز حداقل TCA، کافی میباشد. به عنوان مثال، دوز ۲۵-mg/d ایمیپرامین، احتمالاً در درمان دردهای مرتبط با نوروپاتی مفید میباشد که در واقع دوزهای غیردرمانی جبهت MDD میباشد. در مقابل، داروهای SNRIها اغلب با همان دوز مصرفی در افسردگی، جهت اختلالات درد نیز توصیه میشوند.

عوارض جانبي

اگرچه، بعضی از عوارض جانبی در میان تمامی داروهای ضد افسردگی مشترک میباشد، ولی اغلب آنها اختصاصی گروه ویژهای از داروها بوده و تابع اثرات فارماکودینامیک آنها میباشد. هشدار FDA در مورد تجویز تمام داروهای ضد افسردگی، در نظر داشتن خطر افزایش خودکشی در بیماران زیر سن ۲۵ میباشد. براساس این هشدار، ۴ درصد بیمارانی که زیر ۲۵ سال سن دارند پس از دریافت این داروها، دچار افکار خودکشی و یا ژست آن و البته نه خودکشی واقعی میشوند. این میزان نسبت به گروه بیمارانی که دارونما دریافت داشتهاند ۲ برابر بوده است. در سنین بیمارانی ۲۵ سال و به ویژه ۶۵ سال هیچگونه خطری مبنی بر افزایش افکار یا ژستهای خودکشی با مصرف داروهای ضد افزایش افکار یا ژستهای خودکشی با مصرف داروهای ضد

است به دنبال مصرف داروهای ضد افسردگی دچار افکار خودکشی شوند ولی باید به این نکته توجه داشت که عدم درمان اپیزودهای افسردگی اساسی در تمامی سنین از عوامل خطر عمده بروز خودکشیهای کامل میباشد.

A. مهارکننده های انتخابی مهار بازبرداشت سروتونین عوارض جانبی شایعترین داروهای ضد افسردگی مورد تجویز، SSRIها، را می توان از اثر مهاری شدید آنها بر SERT، پیش بینی نمود. SSRIها باعث افزایش تون سروتونرژیک، نه تنها در مغز بلکه در بدن میشوند. افزایش فعالیت سروتونرژیک در دستگاه گوارش با بروز عوارضی چون تهوع، استفراغ، اسهال و سایر سندرمهای گوارشی همراه میباشد. عوارض گوارشی معمولاً در مراحل اولیه درمان خود را نشان میدهد و پس از ۱ هفته، به تدریج بهبود می یابد. افزایش تون سروتونرژیک در سطح طناب نخاعي و بالاتر با اختلالات عمكلرد جنسي و علاقه همراه میباشد. در نتیجه حداقل ۴۰-۳۰ درصد بیماران تحت درمان با SSRIها، گزارشاتی مبنی بر کاهش میل جنسی، ارگاسم به تأخیر افتاده و یا کاهش برانگیختگی را عنوان می نمایند. عوارض جنسی دارو تا زمانی بیمار، داروی ضد افسردگی دریافت مىنمايد، ادامه مىيابد ولى ممكن است طى زمان كاهش يابد. از دیگر عوارض جانبی مرتبط با اثرات سروتونرژیک

مینماید، ادامه مییابد ولی ممکن است طی زمان کاهش یابد. از دیگر عوارض جانبی مرتبط با اثرات سروتونرژیک SSRI میتوان به افزایش سردرد، بیخوابی یا پرخوابی اشاره نمود. بعضی از بیماران با دریافت SSRIs به ویژه پاروکستین دچار افزایش وزن میشوند. قطع ناگهانی SSRIsها با نیمه عمر کوتاه، همچون پاروکستین و سرترالین با بروز سندرم قطع در بعضی از بیماران همراه است که مشخصاتی همچون سرگیجه، پاراستزی و ... داشته و ۱ تا ۲ روز بعد از قطع مصرف آغاز و تا ۱ هفته یا بیشتر ادامه می بابد.

بسیاری از داروهای ضدافسردگی در دسته C طبقهبندی تراتوژن در سیستم FDA قرار دارند. یک رابطه معناداری بین مصرف پاروکستین و نقصهای دیواره قلبی در مواجهه با این دارو در سه ماه نخست حاملگی وجود دارد. بنابراین پاروکستین در دسته D قرار دارد. سایر عوارض احتمالی ناشی از SSR is پس از تولد شامل فشارخون ریوی میباشد که هنوز به طور کامل مورد بررسی قرار نگرفته است.

 B. مهارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ نوراپینفرین و ضد افسردگیهای سهحلقهای

SNR1ها دارای عوارض سروتونرژیک بسیاری هستند که با اثرات

Impublication المرتبط می باشد. علاوه بر این، Impublication ممکن است دارای اثرات نورآدرنرژیک همچون افزایش فشارخون، ضربان قلب و افزایش فعالیت CNS همچون بیخوابی، اضطراب و تحریک پذیری باشند. به نظر می رسد اثرات همودینامیک Impublication در اغلب بیماران مشکل زا نباشد. افزایش وابسته به دوز فشارخون یکی دیگر از عوارض نسبتاً شایع اقسام سریعالاثر ونلافاکسین می باشد تا سایر داروهای SNRIها. همچنین عوارض جانبی قلبی بسیاری از موارد مصرف دوزهای بالای ونلافاکسین گزارش شده است تا سایر داروهای SNRI یا SSRI یا درکستین در بیماران با سابقهای از آسیب کبدی، به ندرت باعث عوارض کبدی شده است. قطع مصرف Impublication شباهتهایی با قطع مصرف SNRIها، شباهتهایی با قطع مصرف SNRIها، شباهتهایی با قطع مصرف SNRIها، شباهتهایی با

عوارض جانبی عمده TCAها در بخشهای پیشین توضیح داده شده است. به نظر می رسد اثرات آنتی کولینرژیک از شایع ترین این عوارض باشند. از این جمله می توان به خشکی دهان، یبوست، احتباس ادراری، تاری دید و گیجی اشاره نمود. چنین عوارضی در میان TCAهای آمینهای ثالثیه همچون چنین عوارضی در میان TCAهای آمینهای ثالثیه همچون دسی پرامین و نور تریپتیلین شایع تر از آمینهای ثانویه همچون داروهای TCA بر گیرنده α باعث هیپوتانسیون اثرات بلوک کننده می شوند. اثرات آنتا گونیستی α داروهای TCA با افزایش وزن و آرام بخشی همراهی دارد. داروهای TCA با افزایش وزن و گروه AI می باشند (فصل ۱۴ را ببینید) و در دوزهای بالاتر سروتونرژیک همچون کلومی پرامین، شایع می باشد. قطع مصرف آریستی داروهای ATCAهای سروتونرژیک همچون کلومی پرامین، شایع می باشد. قطع مصرف داروهای می تاکیم قطع همچون داروهای ماکه بازگشت کولینرژیک و علایم شبه آنفولانزا همراهی دارد.

C. تعديل كننده هاى C-

از عوارض جانبی شایعی که با اثرات آنتاگونیستی 2-HT2 همراهی دارند، می توان به آرام بخشی و اختلالات گوارشی اشاره نمود. اثرات آرام بخشی به ویژه در مورد ترازودون تا حدی مشخص تر می باشد. بنابراین چندان عجیب نیست که در حال حاضر اولین اندیکاسیون مصرف ترازودون جهت بی خوابی می باشند. به نظر می رسد اثرات گوارشی بیشتر وابسته به دوز باشند و از آنچه در مصرف SSRIها و SNRIها دیده می شوند، خفیف تر باشد. اثرات جنسی طی درمان با نفازودون و ترازودون شایع نیست، که نتیجه انتخابی بودن بیشتر اثرات سروتونرژیک دارو بر گیرنده و FHT. نسبت به SERT می باشد، هر چند موارد

نادری از پریاپیسم در مصرف ترازودون دیده شده است. اثرات بلوککننده ۵ هر دو داروی ترازودون و نفازودون، منجر به بروز هیپوتانسیون ارتوستاتیک وابسته به دوز در بعضی از بیماران میشود. مصرف نفازودون با بروز عوارض کبدی از جمله موارد نفاز به انجام پیوند را ضروری میسازد. شیوع عوارض مواردی نیاز به انجام پیوند را ضروری میسازد. شیوع عوارض کبدی جدی نفازودون ۱ در هر ۲۵۰۰۰۰ یا ۱ در هر ۳۵۰۰۰۰ بیمار ـ سال، تخمین زده میشود. همچون آنچه که در SSRIs بیمار ـ سال، تخمین زده میشود. همچون آنچه که در اثرات بیمار تونزژیک و اثرات گوارشی وابسته به دوز به ویژه تهوع، اختلالات جنسی میباشد. دوزهای بالای ووریتوکستین سبب افزایش عوارض گوارشی و اختلالات جنسی آن میشود. خطر افزایش عوارض گوارشی و اختلالات جنسی آن میشود. خطر افزایک ووریتوکستین سبب تراتوژنیک ووریتوکستین شناخته نشده اما همچون سایر ضد

D. چهارحلقهایها و تکحلقهایها

آموکساپین، گاهی با سندرم پارکینسون ناشی از اثرات بلوککننده D_2 همراهی دارد. میرتازاپین، دارای اثرات آرام،خش قابل توجهی میباشد. ماپروتیلین تمایل نسبتاً بالایی نسبت به NET دارد که احتمالاً در ایجاد عوارض جانبی شبه TCA و به طور نادر صرع، دخیل میباشد. بوپروپیون به ندرت با اثراتی همچون آژیتاسیون، یخوابی و بیاشتهایی همراهی دارد. ویلازودون تا حدودی ممکن است میزان ناراحتی گوارشی نظیر تهوع و اسهال را افزایش دهد که این مسئله نسبت به SSR د شدیدتر است.

ع. مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

شایعترین عارضه جانبی داروهای MAOI که منجر به قطع مصرف این داروها می شود، هیپوتانسیون ارتوستاتیک و افزایش وزن میباشد. علاوه بر این داروهای مهارکننده MAO غیرانتخابی و غیرقابل برگشت با بالاترین میزان عوارض جنسی در میان داروهای ضد افسردگی همراهی دارند. عدم ارگاسم، عارضهای نسبتاً شایع است با دوزهای درمانی بعضی از انواع عوارضی چون فعال شدن، کهخوابی و بیقراری در بعضی بیماران عمراه میباشد. اثرات آرامبخشی فنلزین از هر دو داروی سلژیلین و ترانیل سیپرومین بیشتر میباشد. گیجی نیز از عوارض مرتبط با دوزهای بالای MAOIها، میباشد. از آنجایی که داروهای مهارکننده MAOIهما، میباشد. از آنجایی که داروهای مهارکننده مهارکننده میباشد. از آنجایی که خوراکی مشابه را مهار میکنند، ممکن است منجر به بروز خوراکی مشابه را مهار میکنند، ممکن است منجر به بروز

تداخلات خطرناک غذایی خاص و یا تداخل با داروهای سروتونرژیک گردد (بخش تداخلات را نگاه کنید). در نهایت آنکه قطع ناگهانی MAOIها باعث تظاهرات شبههذیانی همراه با سایکوز، تحریکپذیری و گیجی میگردد.

دوز بیش از حد (Overdose)

تلاشهایی که به منظور خودکشی انجام میشود، یکی از عواقب شایع و ناخوشایند افسردگی اساسی میباشد. میزان خطر انجام خودکشی کامل در سراسر طول عمر فردی که جهت MDD مدتی را در بیمارستان بستری بوده است، ۱۵٪ میباشد. مصرف بیش از حد دارو شایعترین روش جهت اقدام به خودکشی میباشد و داروهای ضد افسردگی به ویژه TCAها به کرات مورد مصرف قرار می گیرند. موارد مسمومیت منجر به آریتمی های خطرناک، تاکیکاردیها و فیبریلاسیون بطنی میشود. علاوه بر این تغییرات فشارخون و اثرات آنتیکولینرژیک از جمله تغییرات وضعیت ذهنی و صرع نیز گاهی در موارد مصرف بیش از حـد داروهای TCA دیده می شود. دوز ۱۵۰۰ میلیگرم از ایمی پرامین یا آمی تریبتیلین (ذخیره کمتر از ۷ روز داروی ضد افسردگی)، جهت بروز اثرات مرگبار در اکثر بیماران، کافی میباشد. شواهدی از بروز عوارض در کودکانی که حتی دوز ۱۰۰ میلیگرم را دریافت میکنند، نیز وجود دارد. درمان عموماً شامل ارزیابیهای قلبی، حمایت از مجاری هوایی و لاواژ معدی میباشد. کربنات سدیم، اغلب جهت جداکردن TCA از کانالهای سدیمی قلبی، تجویز

مسمومیت با داروهای MAOI باعث بروز آثار متعددی از جمله نباپایداریهای اتونوم، علایم هیپرآدرنـرژیک، علایم سایکوتیک، گیجی، هذیان، تب و تشنج می شود. اقدامات درمانی در موارد دوزهای بیش از حد MAO، ارزیابی قلبی، حمایتهای حیاتی و لاواژ معدی می باشد.

در مقایسه با داروهای TCA و MAO، سایر داروهای ضد افسردگی در موارد مصرف بیش از حد، عموماً ایمن تر می باشند. میزان کشندگی با مسمومیت داروهای SSRI به تنهایی، ناشایع می باشد. به طور مشابه موارد مسمومیت با SNRI نسبت به TCA بسیار کم خطر تر می باشد، هر چند مسمومیت ونلافاکسین با برخی عوارض قلبی همراه است که آن را نسبت به سایر SSRI داروهای SSRI کمتر ایمن می سازد. مسمومیت با بوپروپیون با صرع همراه است و مسمومیت با میرتازایین، ممکن است منجر به آرام بخشی، اختلال تمرکز و تاکی کاردی گردد. در مورد داروهای جدیدتر، موارد مسمومیتهای کشنده اغلب ناشی از داشی از

تجویز آنها با سایر داروها، از جمله الکل میباشد. کنترل موارد مسمومیت با داروهای ضد افسردگی جدید نیز شامل تخلیه معده، حمایتهای حیاتی به عنوان اقدامات اولیه میباشد.

تداخلات دارویی

داروهای ضد افسردگی به میزان زیادی همراه با سایر داروهای سایکوتروپیک و غیرسایکوتروپیک تجویز می گردد. پتانسیلهایی جهت بروز تداخلات با اکثر داروهای ضد افسردگی وجود دارد ولی جدی ترین آنها مربوط به داروهای MAOI و تا حد کمتری ATCA می باشد.

A. مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سروتونین شایع ترین تداخلات با داروهای SSRI، تداخلات فارماکوکینتیک مسیباشد. به عنوان مثال، پاروکستین و فلوکستین از مهارکنندههای قدرتمند CYP2D6 میباشند (جدول ۴-۳۰). بنابراین تجویز سوبستراهای 2D6 از جمله TCAها منجر به افزایش غلظت ناگهانی و غیرقابل پیشبینی داروهای سهحلقهای میشود که نتیجه آن عوارض احتمالی داروهای TCA خواهد بود. به گونهای مشابه فلوواکسامین، یک مهارکننده CYP3A4 بود می تواند به طور همزمان میزان سوبسترای تجویز شده جهت این می مانند دیلتیازم را افزایش داده و منجر به برادیکاردی و افت فشارخون گردد. سایر داروهای SSRI، همچون سیتالوپرام یا اسسیتالوپرام، نسبتاً فاقد تداخلات با داروهای SSRI، میباشند. از فارماکودینامیک آنها با داروهای مهارکننده MAO میباشد که منجر به سندرم سروتونینی میگردد (به ادامه مراجعه نمایید).

B. میهارکنندههای اختصاصی بازبرداشت سروتونین ـ نوراپی نفرین و ضد افسردگیهای سه حلقهای

داروهای SNRIs، نسبت به SSRI دارای تداخلات کمتری با دیم CYP450 میباشند. ونلافاکسین یک پیشماده است ولی یک مهارکننده CYP2D6 یا سایر ایزوآنزیمها نمیباشد، حال آنکه دس ونلافاکسین، یک پیشماده کمهاهمیت و CYP3A4 میباشد. دولکستین، مهارکننده متوسط CYP2D6 است که میتواند خلطت TCA و یا سایر پیشمادههای CYP2D6 افزایش دهد. با توجه به اینکه میلناسیبران یک سوبسترای قدرتمند برای القاکنندههای قوی نظیر CYP450 نیست و اتصال پروتئینی بالایی ندارد و به طور گستردهای بدون تغییر در ادرار دفع میشود. با احتمال زیاد تداخل دارویی فارماکوکینتیکی ندارد. از سوی دیگر با احتمال زیاد تداخل دارویی فارماکوکینتیکی ندارد. از سوی دیگر

. 07	۲۰۰ تداخلات دارونی برخی از صد افسر دفی های ۱		
أثزيم	پیشماده	مهاركننده	القاءكننده
1A2	TCAهای آمین ثالثیه، دولوکستین، تئوفیلین، فناستین،	فلووا كسامين، فالوكستين، موكلوباميد،	تنباكو، امپرازول
	سه حلقه ای ها (دمتیلاسیون)، کلوزاپین، دیاز پام، کافثین	راملتثون	
2C19	سه حلقه ای ها، سیتالو پرام (نسبتاً)، وارفارین، تولبو تامید،	فلوكستين، فلوواكسامين، سر تراليـن،	ري ف امپي <i>ن</i>
	فنى توئين، دياز پام	ايمى پرامين، كتوكونازول، امپرازول	
2D6	ضد افسردگیهای سه حلقهای (TCAها)، بنز تروپین، پرفنازین، کلوزاپین، هالوپریدول، کندتین / اکسی کدون، ریس پریدون، فسید آریستمیهای کسلاس ۵۲ بلوک کنندههای بتا، ترازودون، پاروکستین، ماپروتیلین، آمسوکساپین، دولوکستین، مسیرتازاپین (نسبی)، ونلافاکسین، بوپروپیون	ف اوکستین، پاروکستین، دولوکستین، ه سیدروکسی بدوپروپیون، مستادون، سیایریدول، کینیدین، سالوپریدول، کینیدین، ریتوناویر	فنوباربيتال، ريفامپين
3A4	سیتالو پرام، اسسیتالو پرام، TCAها، گلوکوکور تیکوئیدها، آندروژنها/ استروژنها، کاربامازیین، اریترومایسین، بلوککنندههای کانالهای *Ca ²⁺ میهارکنندههای پروتئاز، سیلدنافیل، آلهرازو لام، تریازولام، وین کریستین/ وین بلاستین، تاموکسی فن، زولپیدم	فلوواکسامین، نفازودون، سرترالین، فلوکستین، سایمتیدین، فلوکونازول، اریترومایسین، مهارکنندههای پروتثاز، کتوکونازول، وراپامیل	بارېيتوراتها، گلوكوكورتيكوئيدها، ريفامپين، مودافينيل، كاربامازپين

گزارش شده که لوومیلناسیپران سوبسترای CYP3A4 بوده و دوزاژ دارو بایستی در هنگامی که مهارکنندههای CYP3A4 نظیر کتوکونازول مصرف میشود کمتر از شرایط معمول باشد. همچون سایر داروهای ضدافسردگی سروتونرژیک، مصرف همزمان SNRIها، کنترااندیکه میباشد.

میزان غلظت داروهای TCA ممکن است حین تجویز همزمان مهارکنندههای CYP2D6 یا به علت سایر عوامل سرشتی افزایش یابد. هدوداً ۷ درصد جمعیت سیاهپوستان ایالات متحده، دارای پلیمورفیسم CYP2D6 هستند که با متابولیسم آهسته ATCA و سایر پیشمادههای 2D6 ارتباط دارد. ترکیب یک مهارکننده آهسته میباشد، منجر به بروز اثرات افزایش می شوند. چنین تداخلاتی به طور نادر در مواردی از مسمومیت با داروهای TCA و بیمران تجویز همزمان داروهای TCA با داروهای دیگری که دارای تأثیرات داروهای TCA با داروهای تاثیرات داروهای میشوند. به تویز همزمان دیفنهیدرامین باعث تشدید اینگونه اثرات می شود. به گونهای دیفنهیدرامین باعث تشدید اینگونه اثرات می شود. به گونهای مشابه، داروهای ضد فشارخون نیز ممکن است همپوتانسیون از توستاتیک القا شده توسط داروهای محد نمایند.

ایزوآنزیم را تشدید نماید. به عنوان مثال، سطح تریازولام طی تجویز همزمان آن با نفازودون افزایش می یابد، در نتیجه کاهش ۷۵ درصدی دوزاژ این دارو، توصیه می گردد. همچنین تجویز همزمان نفازودون و سیمواستاتین با افزایش ۲۰ برابری غلظت پلاسمایی سیمواستاتین ۱ همراه بوده است. ترازودون، یک سوبسترا و نه یک مهارکننده قدرتمند برای

غلظت و نهایتاً بسیاری از عوارض داروهای وابسته به این

ترازودون، یک سوبسترا و نه یک مهارکننده قدرتمند برای CYP3A4 میباشد. در نتیجه، ترکیب ترازودون با مهارکنندههای قدرتمند CYP3A4 ممچون ریتوناویر یا کتوکونازول، ممکن است به افزایش قبابل تبوجه میزان ترازودون بینجامد. ووریتوکستین یک سوبسترای CYP2D6 و 2B6 بوده و توصیه میشود هنگامی که با فلوکستین و بوپروپیون مصرف میشود دارو به نصف تقلیل یابد. القا ایزوآنزیمی CYP نظیر ریفامپین، کاربامازیین و فنیتوئین ممکن است سطح سرمی ووریتوکستین را کاهش داده و ممکن است نیازمند افزایش دوز دارو (ووریتوکستین) باشد.

 D. ضد افسردگیهای چهارحلقهای و تکحلقهای بوپروپیون عمدتاً توسط CYP2B6 متابولیزه می شود و متابولیسم آن احتمالاً توسط داروهایی همچون سیکلوفسفامید، که سوبسترا

C. تعدیلکنندههای گیرنده HT-5

نفازودون یک مهارکننده ایزوآنزیم CYP3A4 است که قادر است

2B6 می باشند، دستخوش تغییر می شود. متابولیت عمده بوپروپیون، هیدروکسی بوپروپیون، یک مهارکننده متوسط CYP2D6 می باشد که می تواند میزان دسی پرامین را افزایش دهد. از تجویز بوپروپیون در بیمارانی که MAOIها را دریافت می کنند، باید اجتناب نمود.

میرتازایین، سوبسترای بسیاری از آنزیمهای CYP450 از جمله 2D6 به 3A4 و 1A2 میباشد. در نتیجه داروهایی که این ایزوآنزیمها را مهار میکنند، ممکن است غلظت میرتازاپین را افزایش دهند، هر چند میرتازاپین میهارکننده این آنزیمها نسمیباشد. اثرات آرامبخش میرتازاپین در حضور سایر تضعیفکنندههای CNS از جمله الکل و بنزودیازپینها، تشدید می گردد.

آموکساپین و ماپروتیلین مسؤول اغلب تداخلات دارویی شایع در گروه داروهای TCA میباشند. هر دو پیشماده CYP2D6 هستند و در صورت تجویز همزمان با سایر مهارکنندهها، از جمله فلوکستین، باید احتیاطات لازم به عمل آید. آموکساپین و ماپروتیلین، هر دو دارای اثرات ضد کولینرژیک و ضد هیستامینی میباشند که باعث تشدید اثرات داروهایی میشوند که پروفایل مشابهی دارند.

با توجه به اینکه ویلازودون سوبسترای CYP3A4 است مهارکنندههای CYP3A4 نظیر کتوکونازول می توانند سطح سرمی و غلظت ویلازودون را تا ۵۰٪ افزایش دهند. از سوی دیگر خود ویلازودون مهارکننده یا القاکننده پرقدرت سایر ایزوآنزیمهای CYP نبوده و تنها ممکن است القاکننده خفیف آنزیم CYP2C19 باشد.

E. مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز

داروهای MAOI با دو گروه دارویی به طور جدی تداخل دارند. اولین گروه تداخلات فارماکودینامیک داروهای MAOI با داروهای سروتونرژیک از جمله SSRIها، SSRIها و اغلب داروهای TCA و بعضی داروهای ضد درد از جمله مپریدین میباشد. تداخل داروهای MAOI با داروهای سروتونرژیک،

ممکن است به بروز سندرم سروتونینی که تهدیدکننده حیات است، بینجامد (فصل ۱۶ را ببینید). به نظر میرسد سندرم سروتونین ناشی از تحریک بیش از حد گیرندههای 5-HT در هسته مرکزی خاکستری و مدولا باشد. علایم از خفیف تاکشنده متغیر میباشد و شامل تریاد شناختی (هذیان، کما)، اتونوم (افزایش فشارخون، تاکیکاردی، تعریق) و سوماتیک (میوکلونوس، هیپررفلکسی و ترمور) میباشد. همه داروهای ضد افسردگی سروتونرژیک باید حداقل ۲ هفته قبل از آغاز داروهای HAOI قطع شود و به گونهای معکوس، داروهای الاروهای الام معکوس، داروهای الام اید حداقل ۲ هفته قبل از شروع معکوس، داروهای الام اید حداقل ۲ هفته قبل از شروع داروهای معکوس، داروهای الام اید حداقل ۲ هفته قبل از شروع

دومین گروه تداخلات شدید با داروهای MAOI حین تجویز همزمان این داروها و دریافت تیرامین یا سوبستراهای مقلد سمیاتیک مهارکننده MAO از طریق مواد غذایی، به وقوع می پیوندد. یک داروی MAOI، از تیجزیه تیرامین در روده جلوگیری کرده و باعث افزایش دوز سرمی و اثرات نورآدرنرژیک محيطي از جمله افزايش قابل مالاحظه فشارخون مي گردد. بیمارانی که تحت درمان با MAOIها قرار داشته و مقادیر بالایی از تیرامین را طی رژیم غذایی دریافت میدارند، ممکن است دچار افزایش فشارخون بدخیم و به دنبال آن سکتههای مغزی یا انفارکتوسهای میوکارد شوند. بنابراین بیمارانی که داروهای MAOI دریافت میکنند، نیازمند رژیمهای غذایی حاوی تیرامین پایین هستند و باید از غذاهایی همچون پنیر مانده، آب جو، محصولات سویا و سوسیسهای خشک که حاوی مقادیر بالای تیرامین میباشند، اجتناب نمایند (فصل ۹ را ببینید). تجویز همزمان سایر داروهای مقلد سمیاتیک مشابه و MAOIها نیز منجر به بروز افزایش فشارخون واضح می شود. بنابراین مصرف داروهای بدون تسخه سرماخوردگی که حاوی فرآوردههای سودوافدرین و فنیل پروپانولامین می باشند، در بیمارانی که داروهای MAOIها دریافت میکنند منع مصرف دارد.

I- Serotonin syndrome

باسخ عطالعه عورد

ف لوکسیتین، سردسته داروهای SSRI، تداخلات فارماکودینامیکی و فارماکوکینتیکی متمددی دارد. فلوکستین یک مهار کننده 2D6 CYP450 بوده و بنابرایین می تواند متابولیسم سوبستراهای آنزیم 2D6 نظیر پروپرانولول و سایر β بلوکرها، ضدافسردگیهای سه حلقهای، ترامادول و اپیوثیدهای نظیر متادون، کدئین و اکسیکدون، آنتیسایکوتیکهایی نظیر هالوپریدول و تیوریدازین و بسیاری از سایر داروها را مهار کند. این مهار متابولیسم می تواند سبب افزایش معنیدار سطح یلاسمایی سایر داروهای شود که به صورت همزمان مصرف

میشوند و میتواند سبب افزایش عوارض جانبی ناشی از دارو شود. فلوکستین همچون مهار قدرتمند انتقال سروتونین میتواند برهمکنش فارماکودینامیکی خاصی با انتقال پیام سروتونرژیکی داشته باشد. ترکیب ترامادول با فلوکستین گاهی سبب بروز سندرم سروتونین میشود که با تعریق، ناپایداری اتونوم، میوکلونوس، تشنج و کوما مشخص میشود. ترکیب فلوکستین با MAOI منع مصرف دارد زیرا خطر بروز سندرم سروتونینی افزایش مییابد. علاوه بر این از ترکیب مهریدین با MAOI

PREPARATIONS AVAILABLE

the state of the s										
SELECTIVE SEROF	ONIN RECPTAKE INHIBITORS									
Citalopram	Generic, Celexa									
Escitalopram	Generic, Lexapro									
Fluoxetine	Generic, Prozac, Prozac Weekly									
Fluvoramine*	Generic									
Paroxetine	Generic, Paxil									
Sertraine	Generic, Zoloft									
SEROTONIN NORLPIN	EPHRINE REL PTAKE INHIBITORS									
Desventafaxine	Pristiq									
Duloxetine	Generic, Cymbalta									
Levomilnacipran	Fetzima									
Milnacipran"	Savella									
Venlafaxine	Generic, Effexor									
Levomilnacipran Fetzims Milnacipran** Savella Venlafaxine Generic, Effexor 5-H1 RECEPTOR MODIL LATORS										
Nefuzodone	Generic									
Trazodone	Generic, Desyrel									
Vortioxetine	Brintellin									
	DEN STATES									
Amitriptyline	Generic, Elavil									

Amountine	Ceneric
Clomipramine*	Generic, Anafranil
Desipramine	Generic, Norpramin
Dozepin	Generic, Sinequan
Imipramine	Generic, Ibiranii
Nortriptyline	Generic, Pamelor
Protriptyline	Generic, Vivactil
Trim ipramine	Surmontil
TETRACYCLICAND	UNICYCLICAGEN IS
Amoxipine	Generic
Bupropion	Generic, Wellbutrin
Maprotiline	Generic
Mirtazapine	Generic, Remeron
Vilazodone	Viibryd
MONOAMINE OX	IDASE INHIBETORS
Isocarboxazid	Marpian
Pheneizine	Generic, Nardil
Selegiline	Generic, Edeptyl
Tranylcypromine	Generic, Pernate

^{*}Labeled only for obsessive-compulsive disorder

^{**}Labeled only for f bromyalgu

خلاصه: داروهای ضد افسردگی

	2 X X X X X X	مهاركنندهماي الا	• فلوكستين	• سيتالوپرام	• اس سيتالو پرام	• پاروکستین	• سر ترالين	• فلوواكسامين مشا	مهارکنندههای با	• دولوکستيون	· eiklelSmari	• اووميلناسييران		• دسونلافاکسين	ضد افسردكي هاو	• ايمىيرامين	• بسياري ديگر		S.HT. elacimistici		مسرودون	• ترازودون		• ووريتوكستين				
¥ .	المراشية فالمراشة	مهاركنندههاي اختصاصي بازبرداشت سروتونين (SSRIs)	يلوك بسيار التخطيي ناقل سروتونيني	(SERT) السراك خفيف ير ناقل	Sella idea; (NET)			● فلوه اكساميز ، مشابه داروهاي بالاست ولي تنها جهت اختلال وسواسي ـ اجباري، مورد تأييد قرار گرفته است.	مهاركنندهماي بازيردائست نورايي نفرين - سروتونين (SNRIs)	مهار انتخابي و متوسط NET و SERT			1	 دسوونلافاكسين: متابوليت دس متيل ونلافاكسين، متابوليسم غالبا طى فاز II مىباشد تا فاز CYP. 	ضد افسر دگی های سه طقه ای (TCAs)	اثرات مخلوط و متغير بر مهار NET و	SERT		TH'S	A to the Sale Sale Than the Sale Sale Sale Sale Sale Sale Sale Sal	2 Company 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	چنین به میزان کمی ۱۸۲۱ در مهار	ميكنا	آنتاگونیست گیرندهای HT که HT-5	5-HT _{ID}	اگونیست نسبی گیرندههای F-HT ا	اکسونیست کیرنده ۲۰۲۸ و میار	SERT
Sec. 12			افزايش حاد فعاليت سينايسهاى	سروتونرژیک، تغییرات أهسته در چندین	مسير پيامرساني و فعاليت نوروتروفيک			_ اجباري، مورد تأييد قرار گرفته است.	S)	افسزايش حاد فعاليت سينايسي	سروتونرژیک و آدرنرژیک، در غیر این	صورت مشابه SSRI ها	:	ى فاز II مى باشد تا فاز CYP.		همچون SNRI و مهار قبول توجه	سيستم عمين الونوم وكيرندمهاي	هيستامين		to the state of th	THE PROPERTY OF THE PARTY OF TH	مي كند كه كيرنده هاي ALIZA وا	مهار مي كند	تعديل كامل سيستم سروتونوزيك				
11. 14. K	つべんこういから		افسسردكى ماژور، اختلالات	اضطرابس، اختلالات پانیک،	اختلال وسواسي - اجياري، اختلال	استرس پس از تـروما (PTST)،	علايم وازوموتور قبل از يالسكي،	(おくて) ましゃべい (だんじろ)		افسردكى ماژور، اختلالات دردهاي	مزمن فيبروميالزياء علايم قبل از	يائسكي				افسردگی ماژور که به سایر داروها	ياميخ نمي دهد اختلالان درد	مسزمن، بسياختياري، اختلال مساس إحداث (كلم داسن)	(C. M. C. L.	ion of the little of the	المساريس ساروره ارساس المساق و	ځواباوري (ترازودون)		افسردگی ماژور				
4) - No. 2 - 2 - 2 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	مراه مراهم المستمار معامل المستمار المس		نيمه عمر حدود ١٨٧٥ ساعت. فعاليت خوراكي دارد.	سميت: قابل تحمل ولى باعث اختلال عملكرد جنسى	مىن شود. تىداخالات: بعضى ائىرات مهارى بىر CYP	(فلوكستين: 3A6 ك فلوواكسامين: 1A2 ياروكستين:	(2D6			سميت أتى كولينرژيك، أرامش بخشى، فشارخون بالا	(ونلافاكسين)، تداخلات: بعضى مهاركتندهماي CYP2D6	مىياشند (دولوكستين، دس ونلافاكسين) CYP3A4 با	مياناسيپران تداخل ميكند			نيمه عمر طولاتي. سوبستراي CYP دتابوليتهاي فعال.	سميت اشرات أنستى كوليئر ژيك، اشرات بلوككتنده ت	آرامشربتخشی، افترایش وزن، آریتمی، تشنج در دوزهای ۱۳۰۰ تراخلات: آقامکنندمها میماکنندمهای ۲۷۳			יייי ייייי אינייייייייייייייייייייייייי	سمیت: بلوک متوسط کیرندهای ته و ۲۱ (ترازودون).	الخلات: تفازودون، مهار CYP3A4	بهطور كامل و گسترده از طريق CXP2D6 و كونزوكاسيون	كلوكورونيك اسيد متابوليزه مي شود.	سميت: اختلالات گوارشي، اختلالات جنسي	تناخلات: اثرات افزایشی با عوامل سروتونرژیک دارد	

The state of the s
(orb: 51, 00) 2, out 18,000

فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	12/10	مكانيسم اثر	¿4 2460
			، حلقه ای ها	جهارطقهاي ها، تك طقهاي ها
متابوليسم وسيع در كبد سميت: كاستن أستانه تشنج	افسبردكى مازور، تبرك سيكار متابوليسم وسيع	رهاسازي بيش سينابس كاتمكولامين	افزايش فعاليت نوراپيننفرين و دويامين	• 1626546Ú
(بـــوبروييون)، أرامش,ـــخشي (أمــوكسايين، بــويروپيون) أرامش,بخشي و افزايش ورن	(ب—ويروپيون)، أرامش بـــخشي	ولي فاقد اثران بر TH-2 (بويروپيون).	SERTCNET (COMPANY)	• أموكسايين
(مسيرتازابسين)، أمسوكسايين و (ميرتازايين). تداخلات: مهار CYP2D6 (بويروييون)	(مسيرتازايسين)، أموكسايين و	أموكسايين و مايروتيلين مشابه TCAs	(أمسوكسايين و ماپروتيلين)، افسزايش	• مايروتيلين
	مايروتيلين به نايرت تاجويز	مرياشته	رهامازى نــورايــىنغرين S-HT	・大芸芸
	مى گردند		(ميرتازاپين)	
			مهاركتندههاي مونوامين اكسيداز (MAOIS)	مهاركتندههاي موذ
افسردگی ماژور که به سایر داروها حدف بسیار آهسته. سمیت: افت فشارخون، بم خواب،	افسردكي ماژور كه به ساير داروها	جذب پوستی سازیلین به میزانی می رسد	بهار A-OAM و MAO-B (فتارين،	• فتل زين
تداخلات: بحران فشارخون با تيرامين و ساير مقلدهاي	پاسخ نمیدهد، بیماری پارکینسون	که باعث مهار MAO-A میشود	غيرانتخابي)، مهار انتخابي و غيرقابل	• ترانيل سيرومين
سمهاتيكي غييرمستقيم سندرم سروتويين باعوامل	(سازيلين)		بركشت B-OAM (دوز پايين ملژيلين)	· 12.75.
سروتونر ژیکی، میریدین				



ضددردهای او پیوئیدی و آنتا گونیستها

مطالعه مورد

آقای ۶۰ سالهای با سابقه بیماری انسدادی ریوی مزمن ولی متوسط به علت شکستگی استخوان لگن طی یک سانحه رانندگی به اورژانس آورده میشود. او از درد شدید شاکی

می باشد. مناسب ترین دارو جهت تسکین درد فوری وی چه می باشد؟ آیا احتیاطات خاصی لازم می باشد؟

مورفین، نمونه اصلی آگونیستهای اوپیوئیدی میباشد که مدتهاست تأثیر بسزای آن در تسکین دردهای شدید شناخته شده میباشد. میوه گیاه خشخاش مخزن اصلی مواد اصلی این ماده خام میباشد. Serturner در سال ۱۸۰۳، مورفین، آلکالوئید خالص را از این گیاه جدا نمود و آن را مورفین نام نهاد که از کلمه Morpheus که خدای خواب در یونان باستان بوده است، گرفته شده است. در مقایسه با سایر داروهایی که کارکرد ضدورد دارند، مورفین داروی استاندارد و مرجع میباشد. این داروها در مجموع ضددردهای اوپیوئیدی نامیده میشوند و نه تنها شامل مشتقات آلکالوئیدی طبیعی و نیمه صناعی میشوند بلکه شامل انواع صناعی و سایر داروهایی با اثرات شبه اوپیوئیدی (که توسط آنتاگونیست غیرانتخابی نالوکسان سرکوب میشوند) و چندین پیتید اندوژن که با چندین زیر گروه گیرنده اوپیوئیدی تداخل دارند، نیز میباشند.

خراش دادن میوه گیاه خشخاش، شیرهای سفید رنگ خارج می شود که پس از مدتی در اثر مجاورت با هوا، قهوهای رنگ و چسبنده می شود که تریاک خام نام دارد. تریاک حاوی آلک الوئیدهای بسیاری می باشد. مهم ترین این آلک الوئیدها، مورفین است که در غلظت ۱۰٪ در آن وجود دارد. کدئین به صورت تجاری از مورفین تهیه می شود.

طبقهبندی و شیمی

واژه اوپیوئید بیانگر تمام ترکیباتی هستند که بر گیرنده اوپیوئیدی مؤثر هستند. واژه اوپیات به طور خاص بیانگر آلکالوئیدهای خاص نظیر کدئین، مورفین، تبائین و پاپاورین می باشد. در مقابل نارکوتیک به منظور بیان داروهای خواب آور به کار می رود که در ایالات متحده به یک کلمه رایج و قانونی تغییر پیدا کرده است. داروهای اوپیوئیدی به صورت آگونیست کامل، آگونیست نسبی و آنتاگونیست می باشند. مورفین آگونیست کامل گیرنده اوپیوئیدی μ (مو) است که مهم ترین گیرنده ضددرد اوپیوئیدی می باشد (جدول ۱۳۱۳). در مقابل، کدئین به عنوان آگونیست نسبی (ضعیف) گیرنده مو (μ) عمل می کند. سایر زیرگروههای (ضعیف) گیرنده مو (μ) عمل می کند. سایر زیرگروههای گیرندهای اوپیوئیدی شامل گیرندههای آه (دلتا) و π (کاپا) می باشند. یک جانشینی ساده یک گروه آلیل بر سطح نیتروژن و افزودن یک گروه هیدروکسیل به آگونیست کامل مورفین باعث

■ فارماکولوژی پایه ضددردهای اوییوثیدی

Laiz

تریاک، منشأ مورفین می باشد که از گیاه خشخاش با نام علمی Palbum یا Papaver somniferum

جدول ۱-۱ تریر گروههای گیرنده اوپیونیدی، عملکرد آنها و میزان تمایل آنها به پیتیدهای درونزاد

تمایل پپتیدهای اوپیوئید درونزاد	عملكرد	زير گروه گيرنده
دىنورفينها < انكفالينها < اندورفينها	ضد درد نخاعی و فوق نخاعی؛ أرامبخشی، سرکوب تنفس، کاهش ترانزیت	μ(مو)
	روده، تنظیم رهاسازی هورمونها و نوروترانسمیترها	
اندورفینها و دینورفینها < انکفالینها	ضددردی نخاعی و فوق نخاعی، تنظیم رهاسازی هورمونها و نورو تر انسمیترها	ہ (دلتا)
اندورفینها و انکفالینها <<دینورفینها	ضددردی تمامی و فوق نخاعی، اثرات روانی، کاهش ترانزیت روده	(کاپا) 🖈

ایجاد نالوکسان می شود که آنتا گونیست پرقدرت گیرنده مو می باشد. ساختار بعضی از این ترکیبات در ادامه این فصل نشان داده شده است. بعضی از اوپیوئیدها همچون نالبوفین کیک آگونیستی اتتا گونیست مخلوط، قادر به ایجاد اثرات آگونیستی (یا آگونیست نسبی) در سطح یکی از زیر گروههای گیرندهای و اثرات آنتا گونیستی بر سطح زیر گروهی دیگر می باشند. خواص فعال کنندگی گیرنده و تمایل داروهای ضددرد اوپیوئیدی با دستکاری ساختار شیمیایی آنها قابل افزایش می باشد. علاوه بر این، تغییرات صورت پذیرفته بر برخی از ضد دردهای اوپیوئیدی در کبد نیز باعث اثرات بیشتر ضددرد این داروها می شود. از لحاظ شیمیایی، اوپیوئیدهایی که از تریاک مشتق شدهاند، مشتقات شیمیایی، اوپیوئیدهایی که از تریاک مشتق شدهاند، مشتقات فنانترن (Phenanthrene) می باشند حال آنکه اغلب بیشتری حلقه متصل به هم می باشند حال آنکه اغلب اوپیوئیدهای صناعی دارای مولکولهای ساده تری می باشند.

پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد

آلکالوئیدهای اوپیوئیدی (مانند مورفین)، با تأثیر بر گیرندههایی از دستگاه اعصاب مرکزی که به پپتیدهای آندوژن خاصی، با خواص فارماکولوژیکی مشابه اپیوئیدها، پاسخ میدهند، باعث ایجاد بیدردی میشوند. این مواد درونزاد، امروزه با نام عمومی پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد شناخته میشوند.

تا به امروز سه خانواده عمده پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد با جزئیات شرح داده شدهاند. اندورفینها ، پنتاپپتیدهای انکفالینی متیونین ـ انگفالین ٔ (لو انکفالین و لوسین ـ انکفالین ٔ (لو انکفالین و دینوروفینها میزان تمایل زیر گروه گیرندههای اوپیوئیدی به این سه گروه پپتیدی، با همهموشانی دارد (جدول ۱–۳۱).

پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد، از سه پیشساز پروتئینی مشبتق شدهاند: پر هپرو و اوپیوملانوکورتین (POMC) 3 ، پر ویزوانکفالین 4 (پروانکفالین 4) و پر ویزودینورفین (پروانکفالین 4). POMC حاوی توالی مت انکفالین، 4

اندورفینها، و بسیاری از پپتیدهای غیر اوپیوئیدی از جمله هــورمون آدرنــوکورتیکوتروپین (ACTH)، بــتالیپوتروپین، و هورمون محرکه ملانوسیت میباشد. پرهپروانکفالین حاوی \mathcal{E} کپی از مت ــانکفالین و مجدد \mathcal{E} کپی از لوانکفالین میباشد. لوــ و مت ــ انکفالین دارای تمایل نسبتاً بالاتری نسبت به گـیرندهٔ \mathcal{E} (دلتا) هستند تا گیرندههای اوپیوئدی \mathcal{E} (مـو) (جـدول \mathcal{E} - \mathcal{E}). ساخته شده که حاوی توالی لو ــانکفالین میباشند. از این جمله میتوان به دیمورفین \mathcal{E} ، دیمورفین \mathcal{E} ، و نثواندورفینهای میتوان به دیمورفین \mathcal{E} ، دیمورفین \mathcal{E} ، و نثواندورفینهای می و گاشاره نمود. محرکهای دردناک میتوانند ترشح پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد را تحت شرایط استرس ناشی از درد افزایش داده و درک درد را کاهش دهند.

در مقابل اثرات ضددرد ـ لو و مت ـ انکفالین، میزان تأثیرات ضددرد دی نـ ورفین A از خلال اتصال آن به گیرندههای اوپیوئیدی ۶۰ (کاپا) همچنان مورد بحث میباشد. دی نورفین A در شاخ خلفی طناب نخاعی وجود دارد و این جایی است که می تواند تأثیر بسزای خودش را در حساسشدن انتقالات عصبی درد نشان می دهد. پس از هرگونه آسیب یا التهاب بافتی، میزان دی نورفین در شاخ خلفی، افزایش می یابد. افزایش میزان دی نورفین باعث افزایش درد به عنوان دلیل ایجاد وضعیت هیپرآلرژی طولانی مدت مطرح شده است. به نظر می روندی چنین پتانسیل دردزایی دی نورفین در طناب نخاعی طی روندی مستقل از سیستم گیرندههای اوپیوئیدی ولی وابسته به فعالیت گیرنده برادی کینین و صورت پذیرد. علاوه بر این، دی نورفین A گیرنده برادی کینین و تحریک کمپلکس رسپتوری MMDA است.

اصلی ترین گیرنده این سیستم، گیرنده شبه اوپیوئیدی ارفانین متصل به پروتئین G زیر گروه 1 (ORL1) میباشد.

¹⁻ Nalbuphine

²⁻ Endorphins

³⁻ Pentapeptide enkephalins methionine-endephalin

⁴⁻ Leucine-enkephalin

⁵⁻ Dynorphins

⁶⁻ Prepro-opiomelanocortin

⁷⁻ Preproenkephalin 8- Preprodynorphin

⁹⁻ Bradykının

لیگاند اندوژن ایس گیرنده توسط گروهی از محققان نوسی سهتین و توسط گروهی دیگر اورفانین ۴۲۷ نامیده می شود. این سیستم لیگاند ـ گیرنده، اخیراً با نام سیستم می شود. این سیستم لیگاند ـ گیرنده، اخیراً با نام سیستم دی نورفین است به جز آن که فاقد تیروزین انتهای ۱۸ می باشد. NOP و این لیگاند تنها بر گیرنده ORL1 اثر می کند که اخیراً با نام CNS و شناخته می شود. سیستم NOP اثر می کند که اخیراً با نام CNS و شناخته می شود. سیستم NOP به میزان گسترده در CNS و فارما کولوژیک متنوع آن می باشد. براساس نتایج آزمایشاتی که با استفاده لیگاندهای بسیار اختصاصی گیرنده های NOP انجام شده اند، سیستم NOFQ هم در فعالیتهای پیش دردی و ضددردی هم در تنظیم پاداشهای دارویی، یادگیری، خلق، ضحراب، فرآیندهای سرفه و پارکینسون، دخیل دانسته شده

فارما كوكينتيك

بعضی از خواص اوپیوئیدهایی که از لحاظ بالینی با اهمیت میباشند، در جدول ۲-۳۱ خلاصه شده است.

A. جذب

اغلب ضدردهای اوپیوئیدی در صورت تجویز زیرجلدی، داخل عضلانی و روشهای خوراکی، به خوبی جذب می شوند. هر چند به علت گذر اول متابولیسمی، جهت اثرگذاری یکسان، دوز خوراکی اوپیوئیدها (مانند مورفین) باید بسیار بیشتر از دوز تزریقی آنها باشد. تفاوتهای متابولیسمی که بین بیماران وجود دارد، پیشگویی میزان تأثیر دوز خوراکی این داروها را مشکل ساخته است. مصرف بعضی از ضددردهای خاص همچون کدئین، و اکسیکدون از راه خوراکی بسیار مؤثر می باشد چرا که متابولیسم گذر اول آنها بسیار پایین است. استنشاق بعضی از این اوپیوئیدهای خاص از طریق بینی با حذف متابولیسم گذر اول دیگر روشهای تجویز اوپیوئیدی می توان به مخاط دهان از باعث ایجاد بسیار سریع سطوح درمانی دارو در خون می شود. از طریق قرصهای مکیدنی و ترانس درمال (جلدی) از طریق چسپهای پوستی اشاره نمود. روش آخیر باعث رهاسازی قدرتمند ضددردها طی چندین روز می شود.

B. انتشار

میزان برداشت اوپیوثیدها توسط بافتها و ارگانهای مختلف تابع عوامل فیزیولوژیک و شیمیایی میباشد. اگر چه همه انواع

اوپیوئیدها با تمایلات مختلف به پروتئینهای پلاسما متصل هستند ولی بلافاصله خون را ترک کرده و با غلظتهای بالا در بافتهایی که پرعروق هستند، همچون مغز، ریهها، کبد، کلیه و طحال جای میگیرند. غلظت دارو در عضلات اسکلتی، تا حد زیادی کمتر است ولی به علت حجم زیاد، این بافت به عنوان مخزن این داروها شناخته می شود. میزان این تجمع به ویژه پس از دریافت چندین دوز زیاد یا انفوزیون پیوسته اوپیوئیدهای بسیار چربی درست که به آهستگی متابولیزه می شوند مانند فنتانیل، از اهمیت بسیاری برخوردار است.

C. متابولیسم

بخش زیادی از اوپیوثیدها به متابولیتهای قطبی (اغلب گلوکورونیدها)، تبدیل میشوند که به سهولت از طریق کلیهها دفع میشوند. به عنوان مثال، مورفین که حاوی گروه آزاد هیدروکسیل می باشد، ابتدا به فرم کنژوگه مورفین ۳- گلوکورتید (M3G) تبدیل میشود که دارای خواص تحریککنندگی نورونی میباشد. به نظر میرسد اثرات تحریککنندگی نورونی M3G، با واسطه گیرندههای بر صورت پذیرد، که این مسئله در حال بررسی است. در مقابل حدود ۱۰ درصد مورفین به متابولیتی به نام مورفین -۶- گلوکورونید (M6G) تبدیل می شود که میزان اثرات ضد درد آن ۴ تا ۶ برابر ترکیب اولیه میباشد. از آنجایی که توانایی این متابولیت قطبی در عبور از سد خونی ـ مغزی، نسبتاً محدود است، احتمالاً نقشی در آثار معمول ناشی از تجویز حاد (دوز منفرد) مورفین بر دستگاه CNS ندارد. افزایش این متابولیتها باعث عوارض جانبی دور از انتظار در افراد دچار نارسایی کلیوی و یا افرادی که به طور استنثایی دوز بالایی از مورفین را استفاده کردهاند یا افرادی که مقادیر بالای مورفین طى زمان طولاني تجويز به آنها شده است، مى شود. از جمله اين عوارض می توان به تحریک CNS (تشنج) ناشی از M3G یا طولانی شدن اثرات اوپیوئیدی ناشی از M6G اشاره نمود. تجویز همزمان مورفین با پروبنسید یا سایر داروهایی که ناقلین دارویی P- گلیکوپروتئین را مهار میکنند، باعث افزایش برداشت M3G و تا حد كمترى M6G توسط CNS مى گردد.

۱. متابولیسم p450 کبدی ـ متابولیسم اکسیداتیو کبدی، اولین مسیر تجزیه اوپیوئیدهای فنیل پیپریدینی (مپریدین، فنتانیل، آلفنتانیل، سوفنتانیل) میباشد و در پایان تنها مقادیر اندکی از داروی اولیه دست نخورده از کبد خارج میشود. ممکن است در

جدول ۲-۳۱ شایع ترین ضددردهای اوپیوئیدی

حداكثر اثر	مدت اثر بی در دی	نسبت قدرت فرم خوراكي	دوز تخمینی هم ارز	1	، گیرنده ای	أثرات	ئام ژنریک
	(ساعت)	به تزریقی	(mg)	κ	δ	μ	
الا	4-0	گم	1.	+		+++	مورفین ۲
Yle _	4-9	20	1/6			+++	هيدرومرفون
Υų	4-4	24	1/4			+++	اكسىمرفون
Αfi	4-8	Υlį	1.4			+++	متادون
Ali	Y- *	متوسط	F\-·			+++	مپريدين
Ylı	1-1/0	کی	•/\			distribution (فنتانيل
الال	1-1/4	فقط تزريقى	-/-Y	+	+	+++	سوفنتانيل
Ylı	-/YA/YA	فقط تزريقي	تيترشده			+++	آلفنتانيل
7/4	-/-00	فقط تزريقي	تيترشده			+++	رمىفتتانيل
٧Ų	4-0	λſί	Y-Y			+++	لوورفانول
کم	4-4	Yly	45.			±	كدئين
متوسط	4-5	متوسط	۵-۱۰			*	هيدروكدون
متوسط _ بالا	7-7	متوسط	٣/۵			++	اکسیکتون۲٬۷
متوسط	Y-Y	متوسط	T0-	+		± =	پنتازوسین
يالا	T-8	فقط تزريقي	1+	++		60	ئالبوفي <i>ن</i>
Уli	Y-A	کیم	-/*	-	-	盘	يوپرنورفين 🕟
بالا	4-4	فقط تزريقي	۲	+++		±	بو تورفائول

۱. +++، ++ ؛ أكونيست قوى؛ ± أكونيست نسبى، ـ: أنتاكونيست

در فرمهای آهسته رهش موجود است، مورفین (MS Contin)؛ اکسیکدون (اکسیکنتین)

٣. دقيقاً مشخص نيست مممن است اثرات قدر تمند داشته باشد.

۴. به صورت انفوزیون ۲۳۵۰۰۰/۲mcg/kg/min تجویز می شود.

۵ مدت اثر وابسته به نیمه عمر ۳-۴ context-sensitive دقیقه آن می باشد.

ع در قرص های حاوی استامینوفن در دسترس می باشد (Others Lortab ، Vicodin ، Narco)

۷. در قرصهای حاوی استامینوفن در دسترس میباشد (Percocet)؛ آسپرین (Percodan)

افرادی که دچار کاهش عملکرد کلیه میباشند یا دوزهای بالایی از دارو را دریافت میدارند، تجمع متابولیتهای دمتیله مپریدین، نورمپریدین، روی دهد. غلظتهای بالای نورمپریدین باعث ایجاد تشنج میشود. در مقابل، فنتانیل هیچگونه متابولیت فعالی ندارد. ایزوآنزیم CYP3A4 سیتوکروم P450 کبدی فنتانیل را توسط N- دآلکیلاسیون متابولیزه میکند. CYP3A4 همچنین در مخاط روده باریک موجود میباشد که طی گذر متابولیسمی اول، تجویز خوراکی فنتانیل را تحت تأثیر قرار میدهد.

کدئین، اکسیکدون و هیدروکدون توسط ایزوآنزیم CYP2D6 سیتوکروم P450 متابولیزه شده و باعث تولید متابولیتهای قدرتمندتر میشوند. به عنوان مثال کدئین طی دمتیلاسیون به مورفین تبدیل میشود.

هیدروکودون به هیدرومورفون متابولیزه شده و همچون مورفین کونژوگه شده و هیدرومورفون ۳۰ گلوکورونید (H3G) را تـولید مـــــــکند کــه ویـــرگیهای مــحرکهای عصبی دارد. هیدروکودون سبب تولید متابولیت ۶۰ گلورونید نمیشود. بهطور مشابه، اکسیکدون به اکسیمورفون متابولیزه میشود و سپس به اکسیمورفون متابولیزه میشود.

پلیمورفیسم ژنتیکی CYP2D6 نشان داده شده و بررسی شده که می تواند در اثرات ضد دردی عوارض جانبی داروها تأثیر داشته باشد. در مقابل، متابولیتهای اکسی کدون و هیدروکدون ممکن است پیامد خفیف و اثرات خفیفی داشته و ترکیبات والد مسئول اثرات ضددردی آن باشد. به هر حال اکسی کدون و متابولیت آن در شرایط نارسایی کلیه ممکن است تجمع یافته و

ممکن است سبب افزایش طول دوره اثر و خواب آلودگی ناشی از دارو شود. در مورد کدتین تبدیل شدن آن به مورفین ممکن است بسیار بالهمیت باشد زیرا کدئین به خودی خود تمایل کمتری بر گیرندههای اوییوئیدی دارد. در نتیجه برخی از بیماران (که متابوليزه كنندههاي ضعيف خوانده مي شوند ممكن است أثرات ضددردی خاصی را تجربه نکنند در مقابل موارد بسیار زیادی گزارش شده از پاسخ نسبت به کدئین که به واسطه افزایش سریع متابولیسم دارو به مورفین است (برای مثال متابولیزه کننده بسیار سریع، فصل ۴ و ۵ را ببینید) که سبب سرکوب تنفسی، افسردگی و مرگ میشود به همین دلیل کاربرد روتین کدئین به ویژه در گروه سنی نوزادان در ایالات متحده آمریکا حذف شده است. ٢. متابه ليسم استراز يلاسمايي، استرها (براي مثال هروئين، مفتائیل) به سرعت و با استرازهای بالاسمایی و بافتی هیدرولیز میشوند. هروئین، دی استیل مورفین به مونواستیل مورفین و نهایتاً به مورفین هیدرولیز میشوند که در پایان به گلوکوروفیک اسید کونژوگه می شوند.

D. دفع

مستابولیتهای قسطبی از جسمله کستژوگههای گلوکورونیزه ضددردهای اوپیوئیدی، عسمدتاً تبوسط ادرار دفع میشوند. همچنین ممکن است مقادیر اندکی از آنها، دست نخورده در ادرار یافت شوند. مقادیر کمی از اشکال گلوکورونیزه نیز توسط صفرا و طی چرخه کبدی ـ رودهای از بدن دفع میگردند. در بیماران مبتلا به نارسایی کلیوی تأثیر متابولیت قطبی فعال بایستی پیش از تجویز اوپیوئیدهای قدرتمند نظیر مورفین یا هیدرومورفون، به ویژه در دوزهای زیاد، به دلیل خطر بروز سرکوب تنفسی و ویژه در دوزهای زیاد، به دلیل خطر بروز سرکوب تنفسی و خواب آلودگی مورد توجه قرار گیرد.

فارما كوديناميك

A. مكانيسم اثر

اگـونیستهای اوپیوئیدی با اتصال به بعضی گیرندههای اختصاصی متصل به پروتئین G واقع در مغز یا طناب نخاعی، در انتقالات و تنظیم حس درد دخیل میباشند (شکل ۲۰۱۳). برخی از اثرات ممکن است به واسطه گیرندههای اوپیوئیدی در انتهای اعصاب حسی باشد.

۱. انواع گیرندهها ــ همان طور که پیش از این اشاره شده است، سه نوع عمده گیرندهای اوپیوئیدی (μ δ μ) معرفی شدهاند که در مکان مختلف دستگاه اعصاب یا سایر بافتها، واقع می باشند (جدول ۱-۳۱۳)، هر سه این گیرندهها تا به امروز

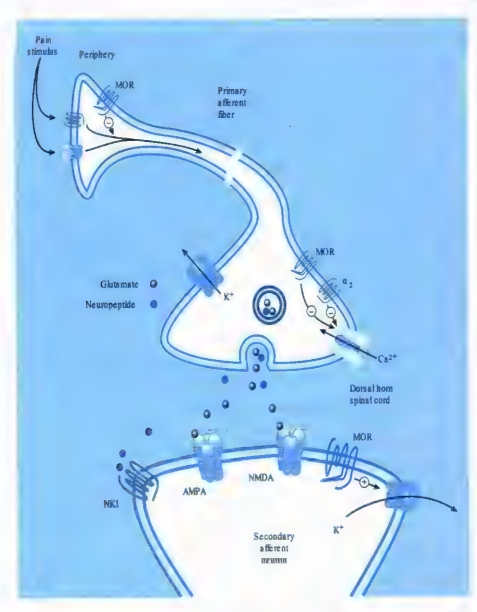
کلون شدهاند. همه این گیرندهها به پروتئین G متصل بوده و از لحاظ توالی اسیدهای آمینه مشابه میباشند. براساس معیارهای فارماکولوژیکی، زیر گروههای بسیار دیگری نیز پیشنهاد شده است که از این جمله میتوان به $_1$ هر گره از هر خانواده توسط ژنها کد نمود ولی تاکنون تنها یک زیر گروه از هر خانواده توسط ژنها کد شده، ایزوله شده و تشخیص هویت شدهاند. یک توضیح خشنودکننده بر زیر گروههای گیرنده M آن است که در واقع از بروز واریانتهای یک ژن مشترک ناشی میشود. این نظر با کشف تنوعات گیرنده در گونههای موشی و انسانی، تأیید شده است. این لیده با شناسایی گیرندههای مختلف در انسان و موش به تأیید رسیده است و گزارشات اخیر به انجمن گیرندههای اوپیوئیدی و واریانتهای مختلف آن (MORID) حاکی از القا وییوئیدی و واریانتهای مختلف آن (MORID) حاکی از القا خارش توسط این واریانتها بوده که ضد دردی آنها کمتر مشاهده شده است.

از آن جایی که داروهای اوپیوئیدی قادر هستند با قدرتهای مختلف به عنوان آگونیست، آگونیست نسبی یا آنتاگونیست و بر بیش از یک گروه یا زیر گروه از گیرندهها اثر نمایند، عجیب نخواهد بود اگر شاهد اثرات فارماکولوژیک مختلف این داروها باشیم.

۲. عملکردهای سلولی ــ در سطح مولکولی، گیرندههای اوپیوئیدی، شامل خانوادهای از پروتئینها هستند که به صورت فیزیکی به پروتئین G متصل هستند و با چنین مکانیسمی، بازوبسته شدن كانال، انتقالات يون كلسيم داخل سلولي و تغییرات فسفریلاسیون پروتئینها را کنترل مینمایند (فصل ۲ را ببینید). اوپیوئیدها دارای دو اثر وابسته به پروتئینهای G در سطح نورونی می باشند: ۱) آنها کانالهای وابسته به ولتاژیون کلسیم را در انتهای پیش سینایسی نورون مسدود میسازند و در نتیجه رهاسازی نوروترانسمیتر را کاهش میدهند و ۲) باعث بازشدن کانالهای یون ۴⁺ و به موجب آن هیپرپلاریزاسیون و مهاریس سینایسی نورونی میشوند. شکل ۱-۳۱، نمایی شماتیک از این اثرات را نشان میدهد. تأثیر پیش سیناپسی به صورت کاهش رهاسازی نوروترانسمیترهای بسیاری از جمله گلوتامات، عمده ترین آمینواسید تحریکی که از انتهای اعصاب حس درد رها می شود، استیل کولین، نورایی نفرین، سروتونین و ماده P تظاهر می یابد.

ارتباط اثرات فیزیولوژیک با نوع گیرنده __ بخش عمده

¹⁻ M-opiod receptor splic variant (MORID)

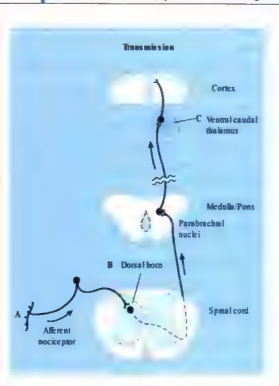


شکل ۱ ۳۱ مکانیسمهای بالقوه گیرنده در داروهای ضد درد. نورون اولیه آوران (جسم سلولی نشان داده نشده است) از محیط منشأ میگیرد و سیگنالهای درد را به سوی شاخه خلفی طناب نخاعی منتقل میکند، جایی که توسط ناقلین گلوتامات و نوروپپتید، با نورون ثانویه، سیناپس میدهد. محرکهای درد با اثر اوپیوئیدی بر گیرندههای اوپیوئیدی به (MOR) یا مهار آکسونهای آوران توسط بی حس کنندههای موضعی (نشان داده شده است) باعث تضعیف دردهای محیطی (تحت شرایط التهایی) میشوند. اوپیوئیدها و همچنین بلوک کنندههای کلسیمی (زیکونوئید)، آگونیستهای می احتالاً داروهایی که با مهار بازبرداشت باعث افزایش غلظت نوراپیتفرین می شوید (تاینتادول)، قادر به تضعیف پتانسیل عمل در انتهاهای پیش سیناپسی موجود در شاخ خلفی، میباشند. اوپیوئیدها، همچنین نورون پس سیناپسی را مهار می کنند که این همان عملی است که بعضی آتناگونیستهای نوروپپتیدی خاص با اثر بر گیرندههای تاکیکینین (NKI) و دیگر نوروپپتیدها انجام می دهند.

اثرات ضد درد اوپیوئیدها، از تأثیر آنها بر گیرنده مو (u) ناشی می شود (جدول ۲-۳۱). ضدردی و خواصی همچون سرخوشی، سرکوب تنفسی و خصوصیات وابستگی فیزیکی مورفین همگی از تأثیر برگیرنده μ (μ) ایجاد میشوند. هر چند اولین بار گیرنده مو (µ) به عنوان گیرندهای که مسئول اعتمال ضددرد گروهی از آلکالوئیدهای اوپیوئیدی بوده است، شناخته شد، ولى اثرات ضد درد در واقع پيچيده بوده و تحت تأثير عملکرد گیرندههای 🛪 و ۵ نیز قرار می گیرند. این فرضیه، با مطالعات ژنتیکی انجام شدہ بر موش هایی با ژن های حذف شدہ گیرندههای به ه ۴ تایید شده است. گیرندههای ۵ موشهایی که فاقد ژن مو (μ) بودند باعث اثرات ضددردی میشدند. پیشرفت در زمینه ساخت آگونیستهای اختصاصی گیرندهٔ، از لحاظ بالینی بسیار مفید خواهد بود اگر عوارض جانبی (سرکوب تنفسی، خطر وابستگی) نیز نسبت به آگونیستهای فعلی گیرنده به همچون مورفین، کمتر باشد. اگر چه مورفین در سطح گیرندههای κ و δ نیز اثر میکند ولی مشخص نمیباشد که این تأثیرات تا چه حد در اثرات ضد درد مورفین دخیل هستند. پیتیدهای اوپیوئیدی درونزاد از لحاظ میزان تمایل به گیرندههای ه و مه از اغلب ألكالوتيدها متفاوت مي باشند (جدول ٢١-١).

تلاش ها جهت یافتن ضددردهای اوپیوئیدی که تأثیر کمتری در سرکوب تنفسی و یا ایجاد اعتیاد و وابستگی دارویی داشته باشند، به ساخت ترکیباتی منتهی شده است که تمایل ترجیحی به گیرندههای π اوپیوئیدی نشان میدهند. بوتورفانول ایالبوفین از لحاظ بالینی اثرات ضد درد مناسبی از خود نشان دادهاند، ولی قدرت آنها محدود بوده و همچنین باعث دیسفوری می شوند. نکته جالب این است که بوتورفانول در زنان نسبت به مردان اثرات ضددرد واضح تری از خود نشان می دهد. در حقیقت گزارشات بسیاری از تفاوتهای ضد دردی وابسته به جنس با واسطه فعالیت گیرندههای π و قه موجود می باشد.

۴. توزیع گیرندهها و مکانیسمهای نورونی دخیل در بیدردی سناخت مکان گیرندههای اوپیوئیدی با استفاده از تکنیکهای اتورادیوگرافی با رادیولیگاندها با تمایل بالا و آنتیبادیهای ضد توالیهای پپتیدی خاص در هر زیر گروه گیرنده میسر شده است. این سه نوع گیرنده همگی با غلظت بالا در ناحیه شاخ خلفی طناب نخاعی موجود میباشند. این گیرندهها هم بر نورونهای انتقال دهنده درد و هم بر رشتههای آورانی که درد را به این نورونها میرسانند، حضور دارند (شکل ۲-۳۱، مکانهای A و B). اگر چه آگونیستهای اپیوئیدی به طور مستقیم انتقال پیام



شکسل ۱۳۰۳. مکانهای اثیر هیپوفیزی ضددردهای اوپپوئیدی، مکانهای اثر مسیرهای آوران حس درد از نواحی محیطی به مراکز بالاتر نشان داده شده است. A. اثرات مستقیم اوپپوئیدها بر بافتهای محیطی ملتهب یا آسیب دیده (شکل ۱۳۱۰ را برای جزئیات بیشتر ببینید) B. مهار همچنین در طناب نخاعی نیز روی میدهد (شکل ۱۳۱۰). C. مکانهای اثر احتمالی در تالاموس.

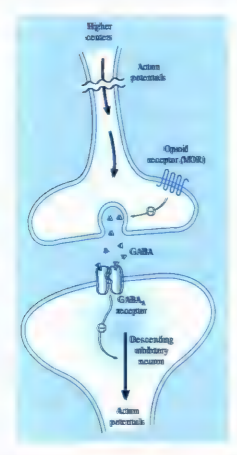
درد از طناب نخاعی پشتی را مهار میکند، این داروها آزاد شدن ترانسمیترهای تحریکی از آورانهای اولیه را مهار میکنند. شواهدی وجود دارد که هترودایمریزاسیون گیرندههای μ و δ اپیوئیدی در انتهای پیشسیناپسی میزان کارائی آگونیست گیرنده μ اوپیوئیدی را تعیین میکنند (برای مثال مهار فعالیت کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ) از سوی دیگر در مطالعهای اخیر که از موشهای ترانسژنیک بیان کننده پروتئین اتصالی با پروتئین فلورسنت سبز گیرنده δ (eGFP) استفادهتر و نشان داده شد همپوشانی بسیار اندکی بین گیرندههای μ و δ در نرونهای شاخ پشتی ـ نخاع وجود دارد. گیرنده μ با بیان TRPVI و پپتید (ماده μ) انتقال دهندههای درد رابطه داشته در حالی که گیرنده δ در

جمعیتهای غیرپپتیدرژیک انتقال دهندههای درد شامل بسیاری از آورانهای اولیه آکسونهای میلینه بیان می شوند. و این مطلب با عملکرد لیگاندهای انتخابی گیرنده μ و گیرندهها δ که به ترتیب فرآیندهای حرارتی را در مقابل درد مکانیکی مهار می کنند، مطابقت دارد. به منظور بررسی تفاوت بیان در گیرنده μ و گیرنده μ در گانگلیون نخاع پشتی، ویژگیهای نرونهای تمام قسمتهای CNS بایستی مشخص شود.

بنابراین اپیوئیدها اثر ضددردی بسیار قدرتمندی بر طناب نخاعی اعمال میکنند. علت چنین تأثیری به طور بالینی به کار گرفته شده است و با تجویز مستقیم آگونیستهای اوپیوئیدی داخل طناب نخاعی میتوان بدون بروز عوارضی چون سرکوب ناخواسته تنفس، تهوع و استفراغ و آرامبخشی که طی روش سوپرااسپاینال و حین تجویز سیستمیک اوپیوئیدها یروز میکند، به بی دردی ناحیهای دست یافت.

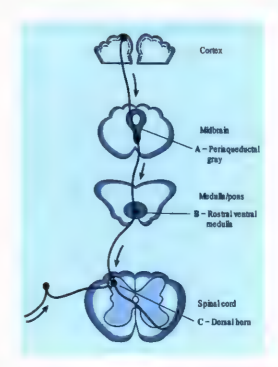
در اغلب مواقع اوپیوئیدها به صورت سیستمیک تجویز میشوند و به همین علت در مکانهای اثر بسیاری، عمل مینمایند. این مکانهای عمل نه تنها شامل مسیرهای صعودی انتقال درد که از یک نورون حسی محیطی خاص آغاز و محرک در را مستقل مسیرهای نزولی (تنظیمکننده) (شکل ۳-۳۱) ما نیز در بر میگیرد. در این مکانها نیز همچون سایر محلها، اوپیوئیدها، مستقیماً نورونها را مهار میکنند. چنین عملکردی باعث فعال شدن مسیرهای مهاری نزولی میشود که زوائدی به طناب نخاعی فرستاده و انتقال درد را مهار میکنند. به نظر میرسد چنین فعالیتی از مهار نورونهای مهاری در بسیاری از موقعیتها ناشی شود (شکل ۴-۳۱). در مجموع، تداخلات در چنین مناطقی باعث افزایش اثرات ضددرد آگونیستهای اوپیوئیدی میشود.

اثـرات تسکـیندهندگی درد بـدنبال تـجویز سیستمیک داروهای اوپیوئیدی، احتمالاً با اثر بر مدارهای عصبی که به طور طبیعی در تنظیم پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد نقش دارند، ایجاد می شود. بخشی از اثـرات تسکـیندهندگی درد اوپیوئیدهای اگزوژن ناشی از تأثیر این مواد بر رهاشدن اوپیوئیدهای درونزاد می باشد. یک آگونیست اوپیوئیدی (مانند مورفین)، عمدتاً با اثر مستقیم بر گیرنده μ (مو) عمل می نماید اما چنین تأثیری باعث رهایی بیشتر اوپیوئیدهای درونزاد می شود که بر گیرندههای δ و نیز اثرگذار هستند. بنابراین لیگاند انتخابی گیرنده، آغـازگر زنجیرهای پیچیده از سینایسها، ترانسمیترها و انواع گیرندههای می باشد.



شکل ۱-۳۰ مدارهای موضعی ساقه مغز و تنظیم اثر گیرندههای واسطهای به (MOR) در راههای نزولی، مهار درد به صورت غیرمستقیم توسط اوپیوئیدها روی می دهد (برونزاد یا درونزاد) که باعث مهار اینترنورونهای مهاری گاباارژیک میشود. نتیجه، افزایش مهار فرآیند حسی درد در شاخ خلفی طناب تخاعی میباشد (شکل ۲-۳۱ را ببینید).

مطالعات بالینی انسانی و حیوانی بیانگر آن است که ضددردهای اوپیوئیدی درونزاد و برونزا همچنین قادر هستند، در مکان اثرهایی خارج از CNS باعث ایجاد بی دردی با واسطه اوپیوئیدها شوند. به نظر می رسد دردهای التهابی به ویژه نسبت به چنین مکانهای اثر اوپیوئیدی، حساس باشند. حضور گیرندههای فعال مو (با) در نواحی انتهایی اعصاب حسی محیطی نیز از چنین فرضیهای حمایت میکند. علاوه بر این فعالیت گیرندههای مو (با) محیطی باعث کاهش فعالیت نوروزهای حسی و کاهش رهاسازی نوروترانسمیترها می شود.



شکل P-P. اثرات اوپیوئیدهای ضددرد بر مسیرهای نزولی مهاری، مکانهای اثر اوپیوئیدهای تنظیم کننده نورونهای درد در مغز میانی و مدولا که شامل ناحیه خاکستری پری آکوئدوکتال (A) نـاحیه فوقانی قدامی مدولا (B) و لوکوس سرتولوس که شامل مسیرهای غیرمستقیم کنترل انتقال درد توسط افرایش مهار نـزولی بـر شـاخ خـلفی (C) میباشند.

رهاسازی اندوژن بتا ـ اندورفین ناشی از آسیب سلولهای ایمنی آسیب دیده یا بافتهای التهابی، یکی از ذخایر فیزیولوژیک فعالیت گیرندههای بر محیطی میباشد. تجویز محیطی اوپیوئیدها، به عسنوان مثال ناحیه زانو پس از جراحی آرتروسکوپیک زانو، تا بیش از ۲۴ بعد، اثرات مفیدی داشته است. در صورت پیشرفتهایی در این زمینه، بیشک اوپیوئیدهای اختصاصی جهت گیرندههای محیطی داروی کمکی مناسبی در درمان دردهای التهابی خواهد بود (کادرکانالهای یونی و اهداف ضددرد جدید را ببینید). چنین ترکیباتی دارای مزایای بیشتری همچون کاهش عوارض ناخواسته همچون تهوع نیز میباشند.

 ۵. تحمل و وابستگی _ تجویز دوزهای مکرر مورفین و داروهای مشابه باعث کاهش تدریجی تأثیرات این داروها

مى شود، اين كاهش تأثير، تحمل خوانده مى شود. جهت دستیابی به پاسخ اولیه تجویز دوز بیشتری از دارو مورد نیاز مى باشد. طى تحمل، وابستكى فيزيكى به دارو ايجاد مى شود. مشخصه ايجاد چنين وابستگي فيزيكي ايجاد سندرم محرومیت از دارو یا قطع دارو طی قطع مصرف دارو یا تجویز داروی آنتاگونیست می باشد (همچنین فصل ۳۴ را ببینید). مكانيسم زمينهاي ايجاد تحمل و وابستكي فيزيكي چندان روشن نیست ولی فعالیت مداوم گیرنده به (مو) که طی درمان دردهای شدید و مزمن روی میدهد، نقش بسزایی را در ایجاد چنین مکانیسمی دارا میباشد. نظریههایی که اخیراً طرح شدهاند، به نقش تنظیم افزایشی اسستم مونوفسفات آدنوزین حلقوی (cAMP) در ایجاد تحمل اشاره میکنند. اگر چه چنین مكانيسمهايي لازمه ايجاد تحمل ميباشد، ولي قادر به توجيه كامل آن نمى باشد. فرضيه دوم جهت ايجاد تحمل اوپيوئيدى و وابستکی به آن بر نظریه 'بازیافت گیرنده' ۱۵ استوار میباشد. به طور طبیعی، فعال شدن گیرندههای μ توسط لیگاندهای اندوژن منجر به اندوسیتوز، دوباره حساس شدن و بازگشت گیرندهها به غشای پلاسمایی میشود (فصل ۲ را ببینید). تحقیقاتی که با استفاده از روشهای دستکاری ژنتیکی شده، انجام میشود نشان میدهند که ناتوانی مورفین در القاء اندوسیتوز گیرندههای اوپیوئیدی μ (مو) نقش مهمی در مکانیسم تحمل و وابستگی دارد. در مقابل، متادون، یک آگونیست گیرنده μ که جهت درمان تحمل و وابستگی به اوپیوئیدها، تجویز می شود، باعث اندوسیتوز گیرنده می شود. بنابراین به نظر می رسد حفظ حساسیت طبیعی گیرندههای مو (u) نیازمند فعالیت مجدد این گیرندهها طی اندوسیتوز و بازگشت مجدد آنها می باشد. تحقیقات انجام شده در حوزههای دیگر به عملکرد گیرندههای اوپیوئیدی هٔ به عنوان جزئی مستقل در پیدایش تحمل اشاره مینمایند.

در مجموع، نظریه جداشدن گیرنده 7 حائز نکات با اهمیتی میباشد. براساس این نظریه، تحمل ناشی از اختلال عملکرد تداخلات ساختاری بین گیرنده μ (مو)، پروتئینهای 3 0، سیستمهای پیامبر ثانویه و کانالهای یونی مربوطه میباشد. جداشدن و اتصال مجدد فعالیت گیرنده μ احتمالاً با بازیافت گیرنده ارتباط دارد. همچنین نشان داده شده است که یک کمپلکس کانال یونی گیرنده (3 MMDA نقش مهمی در ایجاد

¹⁻ Periaqueductal gray area

²⁻ Tolerance

³⁻Withdrawal Abstinence syndrome

⁴⁻ UP-regulation 5- Recycling receptor

⁶⁻ Receptor uncoulping

كانالهاي يوتي واعداف جديد صدري

در حالی که تسکین شدیدترین دردهای حاد که چندین ساعت و یا چندین روز هم ادامه دارند با تجویز مقادیر قابل توجه ولی در حد تحمل ضددردهای کنونی به ویژه اوپیوئیدها، امکانپذیر است ولی درمان دردهای منرمن (که چندین هفته تا چند ماه به طول می انتجامند) با به کارگیری اوپیوئیدها، چندان رضایت بخش نبوده است. امروزه مشخص شده است که گیرندههای پیش سیناپسی موجود بر پایانههای محیطی اعصاب حسی در افزایش تحریکپذیری نواحی انتهایی اعصاب حسی در طناب نخاعی، باعث افزایش تحریکپذیری اعصاب حسی در طناب نخاعی، باعث افزایش تحریکپذیری و تغییرات سیناپسی در شاخ خلفی میشود (حساس شدن مرکزی آ). به نظر می رسد چنین تغییراتی در ایجاد التهابات میزمن و وضعیتهای درد نوروپاتیک از اهمیت بسزایی مرخوردار هستند.

تلاشها جهت كشف داروهاي ضددرد بهتر جهت درمان دردهای مزمن، نگاهها را به سمت انتقالات سینایسی در مسیرهای درد و انتقالات حسی محیطی معطوف داشته است. از جمله مهم ترین کانال یونی محیطی درگیر در این فرأیند، مي توان به اعضا خانواده گيرنده يتانسيل گذرا؟، همچون گیرندههای کایسایسین ، TRPV1 (که با بسیاری از تحریکات دردناک همچون حرارت، پروتون و ایجاد التهاب فعال مي شوند)، مانند TRPA1 توسط مدياتورهاي التهابي فعال میشود و گیرندههای P2X که مسوول رهاسازی پورینها از بافتهای آسیب دیده هستند، اشاره نمود. بین نوعی خاص از كانالهاى وابسته به ولتار سديمي و مقاوم عليه تترادوتوكسين (Nav1/7,1/8,1/9)، ارتباطات ویدهای کشف شده است. لیدوکائین و مگزیلتین^۵، با اثر بلوککنندگی بر چنین گیرندههایی، عمل میکنند، پلیمرفیسم ژنتیکی NaV 1/7 هم با حضور و هم با عدم حضور درد همراه مے پاشد. یـه دلیـل اهمیت اثرات آنها در نواحی محیطی راهکارهای استفاده از این داروها، منجر به معرفی برخی چسبها^۶ و مرهمهای^۷ پوستی که قادر به بلوک انتقالات محیطی درد میباشند، شده است. به ویژه محصولاتی که به طور سیستمیک TRPV1 و TRPA1 محیطی و عملکرد کانال های سدیم را هدف قرار می دهند.

زیکونوتید^۸ یک بلوککننده کانالهای کلسیمی وابسته به ولتاژ نوع ۸ میباشد که کاربرد آن جهت ایجاد بیدردی داخل نخاعی در افراد دچار دردهای مزمن و سرکش تایید شده

است. این دارو پیتیدی صناعی میباشد که شباهت زیادی به سم امگا ـ کونوتوکسین نوعی صدف دریایی دارد که به طور اختصاصی این گونه کانالهای کلسیمی را بلوک مینماید. **کاباینتین/ پرگابالین** آنالوگهای ضدتشنج کابا (فصل ۲۴ را ببینید) دارویی مناسب جهت درمان دردهای نورویاتیک (آسیبهای نورونی) و دردهای التهابی میباشند که از طریق کانالهای ولتاژی کلسیمی حاوی زیرواحد α2δ1 عمل می کنند. مكانهاي اثر گاباينتين، احتمالاً كانالهاي كلسيمي خانواده a2δ1 میباشد. به نظر میرسد گیرندههای N- متیل -D-آسیارتات (NMDA)، نقشی مهم را در ایجاد حساسیت مرکزی در حد نخاعی و نواحی فوق نخاعی دارا می باشند اگر چه آنتاگونیست مرکزی NMDA (مانند کتامین)، دارای عملکرد آنالوگ بوده است ولی یافتن دارویی با حداقل عوارض جانبی و عصبی، دشوار میباشد. به نظر میرسد، دوزهای کم کتامین در ایجاد بیدردی و کاهش دوز ضروری اوپیوئیدها که ناشی از عمل به این داروها میباشد، نقش داشته باشد. در حقیقت، تجویز کتامین موضعی، آثار ضد درد از خود نشان داده است. به نظر میرسدگابا و استیل کولین (با اثر بر گیرندههای نیکوتینی) در کنترل رهاسازی بسیاری از نوروترانسمیترهای درگیر در مسیرهای درد در دستگاه اعصاب مرکزی نقش داشته باشند. نیکوتین به تنهایی و بسیاری از آنالوگهای نیکوتینی قادر به ایجاد بی دردی هستند و به کارگیری آنها پس از اعمال جراحی در دست مطالعه میباشد به کارگیری نیکوتین به فاکتور رشد عصبی (NGF) متصل شده، نشان داده شده که التهاب و درد را کنترل نموده و در حال بررسی است. در پایان این که، تلاشهای انجام شده بر گیرندههای وانیلوئید و کانابینوئید مؤید آن است که ۵۹- تتراهیدروکانایینول که عمدتاً بر گیرندههای کانابینوئید ،CB تأثیر می گذارند، می توانند با اثر سینرژیک بر گیرندههای ضد درد به و تداخل با گیرندههای كايسايسين TRPVI، و تحت شرايط خاص باعث ايجاد بىدردى شوند.

هر قدر یافتههای ما درباره مسیرهای مرکزی و محیطی

¹⁻ Peripheral sensitization

²⁻ Certral sensitization

³⁻ Transient receptor potential family

⁴⁻ Capsaicin

⁵⁻ Mexiletine

⁶⁻ Patches

⁸⁻ Ziconotide

درد افزاش می یابد، اهداف و راهکارهای بهتری نیز جهت درمان، فراهم می شود. یافته های کنونی ما از ضددردهای اوپیوئیدی همراه با رویکردهای چندوجهی (برای مثال NSAIDs، گاباینتینوئید، میهارکننده انتخابی بازجذب نورایی نفرین) که به ما اجازه به کارگیری ترکیبهای را مکمل را میدهند باعث بهبود بیدردی همراه با عوارض جانبی کمتر میشود.

تحمل و حفظ أن ایفا مینماید چرا که بعضی آنتاگونیستهای گیرنده NMDA همچون کتامین، قادر به مهار ایجاد تحمل مى باشند. گرچه نقش اندوسيتوز همچنان روشين نشده است، پیدایش آنتاگونیستهای جدیدتر گیرنده NMDA و یا سایر راهکارهایی که باعث اتصال مجددگیرندههای (مو) به کانالهای یونی هدف گردد، امیدهای بسیاری را دریافتن ابزارهای بالینی مفید جهت اجتناب از اثرات ضددرد اوپیوئیدی فراهم آورده است.

۶ هایپرآلژزی ناشی از اوپیوئید ــ تجویز مداوم ضددردهای اوپیوئیدی علاوه بر ایجاد تحمل باعث افزایش حساسیت نسبت به درد می شوند که چنین وضعیتی هیپرآلژزیا ۱ نامیده می شود. چنین پدیدهای طی مصرف بسیاری از داروهای ضد درد همچون مــورفين، فــنتانيل و رمــهفنتانيل مشـاهده شــده است. دی نــورفینهای نـخاعی و فـعالیت گــیرنده بـرادی کـینین و گیرندههای NMDA کاندید مهم برای واسطه گری هاییرآلژزی ناشی از اوپیوئیدی باشند این پدیده یکی از دلایل این موضوع است که چرا مصرف مزمن اوپیوئیدها در کنترل درد ناموفق است.

B. اثرات مورفین و داروهای مشابه بر سایر ارگانها اتراتی که در ذیل به عنوان اعمال مورفین (سردسته آگونیستهای اپیوئیدی ذکر میشود، در مورد سایر آگونیستهای اوپیوئیدی، آگونیستهای نسبی و عواملی که دارای اثرات مخلوط مى باشند، نيز صادق است. مشخصات اعضاى ويژه اين داروها در ذیل بحث شده است.

۱. دستگاه اعصاب مرکزی _ اثرات عمده ضددردهای اوپیوئیدی به تمایل آنها بر گیرندههای مو (µ) موجود در CNS بر میگردد. از میهمترین این اثرات میتوان به بیدردی"، سرخوشي آ، آرام بخشي و سرکوب تنفسي أشاره نمود. مصرف مكرر این داروها باعث بروز تحمل نسبت به اغلب این اثرات میشود (جدول ۳-۳۱).

میزان تحمل ایجاد شدہ نسبت بے بعضی از جدول ۲-۳ اثرات او بيوبيدها

كالإ	متوسط	کم یا هیچ
بىدردى	برادیکاردی	ميوز
سرخوشی، دیس فوری		يبوست
تیرگی شعور		تشنج
أرامبخشي		
سركوب تنفسى		
أنتىديورز		
تهوع و استفراغ		
سركوب سرقه		

ع. بی دردی _ درد شامل دو جزء حسی و خلقی 3 (هیجانی 4) میباشد. ضددردهای اوپیوئیدی در این میان از جایگاه ویژهای برخوردار می باشند. چرا که هر دو جنبه تجربه درد به ویژه جنبه احساسی آن را تحت تأثیر قرار میدهند در مقابل، ضد دردهای ضد التهابي غيراستروئيدي هيچ تأثير قابل توجهي بر ابعاد احساسی درد ندارند.

 b. سرخوشی ــ مثال واضح چنین اثراتی، بیماران و یا افرادی که بصورت تزريقي مورفين مصرف ميكنند، چنين بيماراني حسي شبیه شناوربودن^ کسب میکنند و همچنین میزان اضطراب و یا ناخوشی از آنها کاهش می یابد، هر چند ممکن است گاهی دیسفوریا (کسالت) (وضعیتی ناخوشایند است که دارای دو علامت بی قراری ۱۰ و بدحالی ۱۱ است)، نیز بروز یابد.

 آرام بخشی _ خواب آلودگی و تیرگی شعور، از جمله آثار شایع اوپیوئید میباشند. ایجاد فراموشی بسیار کم یا ناچیز است. اثرات اوپیوئیدها در القاء خواب بیشتر در افراد مسن روی میدهد تا افراد جوان و سالم. به طور معمول بیمار به راحتی قادر به برخاستن از خواب می باشد ولی گاهی تجویز همزمان مورفین و سایر داروهای سرکوبکننده دستگاه اعصاب مرکزی همچون داروهای آرامبخش خواب آور باعث ایجاد خوابی عمیق در این افراد می شود. آرام بخشی زیاد اغلب با مصرف داروهایی که بسیار

¹⁻ Hyperalgesia

²⁻ Analgesia

³⁻ Euphoria 4- Sedation

⁵⁻ Respiractory deprezion 6- Affective

⁷⁻ Emotional 8- Floating

¹⁰⁻ Restlessnes 9- Distress

¹¹⁻ Malaise

شبیه مشتقات فنانترن شستند، روی می دهد تا داروهای صناعی همچون مپریدین و فنتانیل. تجویز دوز نرمال مورفین (یک فنانترن)، باعث اختلال در خواب طبیعی حرکت سریع چشم فنانترن)، باعث اختلال در خواب می شود. چنین اختلالی احتمالاً مشخصه تمامی انواع اوپیوئیدها می باشد. تجویز اوپیوئیدها در شماری از گونهها (گربهها، اسبها، گاوها و خوکها) برخلاف انسان، بیش از آن که باعث آرام بخشی شود، منجر به تحریک پذیری جاندار می شود. چنین آثار متضادی حداقل تا حدی، وابسته به دوز می باشند.

d. سرکوب تنفسی ــ تمامی ضددردهای اوپیوئیدی قادر هستند با مهار مكانيسمهاى تنفسي ساقه مغز، باعث سركوب قابل توجه دستگاه تنفس شوند. ممکن است Pco2 ریوی نیز افزایش یابد ولى مهمترين مشخصه چنين افزايشي، كاهش ياسخ به ميزان دى اكسيدكرين مى باشد، سركوب تنفسي وابسته به دوز مى باشد و به طور قابل توجهی تحت تأثیر میزان ورودی حسی در واحد زمان، قرار دارد. به عنوان مثال، تضعیف تنفسی ناشی از این داروها را میتوان با تحریکات گوناگون کاهش داد. محرکهای بسیار دردناک قادر به ممانعت از اثرات تضعیفکنندگی تنفس دوزهای بالای این داروها میباشند ولی با تخفیف درد ممکن است یک تضعیف ناگهانی تنفسی عارض شود. کاهش خفیف تا متوسط در عملکرد سیستم تنفسی که با افنزایش Paco قابل اندازهگیری میباشد، به خوبی در بیمارانی که نارسایی قبلی تنفسي نداشتهاند، كنترل مي شود ولي چنين كاهشي در افراد دچار افزایش فشار داخل جمجمه، آسم، بیماریهای مزمن انسدادی ریه یا کوریول مونل ، احتمالاً تحمل نمی شود. تضعیف تنفسی ناشی از تجویز اوپیوئیدها، یکی از بزرگترین مشکلات در درمان دردهای شدید محسوب میشود. امروزه تحقیقاتی در حال انجام است تا بتوان به داروهای ضد دردی دست یافت که فاقد اثرات تضعیف کنندگی تنفسی می باشند. تحقیقات با هدف حل این مشکل بر فارماکولوژی گیرندههای δ و مسیرهای پیامرسان سروتونینی در مراکز تنفسی موجود در ساقه مغز، متمركز شده است.

ع. سرکوب سرفه ___ مهار رفاکس سرفه یکی از شناخته شده ترین اثرات اوپیوئیدها میباشد. کدئین که در بیماران دچار سرفه های پاتولوژیک و یا کسانی که نیازمند دریافت تهویه از طریق لوله اندوتراکثال میباشند، حائز اهمیت میباشد. مهار سرفه ناشی از اوپیوئیدها، ممکن است به تجمع ترشحات و در نهایت انسدادهای ریوی و آتلکتازی منجر شود.

۱ تنگشدن مردمک (میوز) ــ در واقع تمامی آگونیستهای اوپیوئیدی قادر به ایجاد میوز میباشند. میوز، تأثیری فارماکولوژیک است که نسبت به آن تحمل ایجاد نمیشود یا بسیار کم میباشد (جدول ۳–۳۱)، بنابراین در تشخیص موارد مسمومیت با اوپیوئیدها بسیار کمککننده میباشد چرا که حتی چنین وضعیتی در افرادی که شدیدا نیز معتاد میباشند، دیده میشود. این اثر با تجویز آگونیستهای اوپیوئیدی که با واسطه، میسیرهای پاراسمپاتیک را مهار مینمایند و همچنین آتروپین قابل مهار میباشد.

ه سفتی عضلات تنهای _ افزایش تونوس عضلات بزرگ تنه در مصرف تعدادی از مخدرها دیده می شود. اعتقاد بر این بوده است که این افزایش تونوس ناشی از اثر مخدرها در سطح طناب نخاعی میباشد، ولی امروزه شواهدی در دست میباشد که بیانگر دخالت سطوح بالاتر نخاع در این امر میباشد. سختی عضلانی با کاستن از میزان ظرفیت ریوی، در انجام ونتیلاسیون، مداخله مینماید. چنین اثراتی در تجویز دوزهای بالا از اوپیوئیدهای محلول در چربی (مانند فنتانیل، آلفنتانیل، اوپیوئیدهای اوپیوئیدهای اوپیوئیدی دارد. با تجویز آنتاگونیستهای اوپیوئیدی میتوان بر عارضه سختی عضلانی غلبه نمود که این امر مطمئنا باعث کاهش اثرات ضد درد این داروهای بلوککننده عصبی _ عضلانی ناشی از این داروها، مقابله نمود. اوپیوئیدها با سختی عضلانی ناشی از این داروها، مقابله نمود.

d. تهوع و استفراغ __ضدردهای اوپیوئیدی با فعال کردن ناحیه گیرندههای شیمیایی موجود در ساقه مغز، باعث ایجاد تهوع و استفراغ میشوند. احتمالاً برخی از اجزاء وستیبولار نیز در چنین پدیدهای دخیل میباشند که چنین عوارضی به دنبال تحرک و جابجایی افزایش می یابد.

i. دمای بدن — تنظیم هومتوستاتیک دمای بدن تا حدی با واسطه پپتیدهای اندوژن مغزی روی می دهد. این ادعا براساس انجام مطالعاتی که طی آن تزریق آگونیستهای گیرنده μ (مو) همچون مورفین در ناحیه هیپوتالاموس قدامی باعث ایجاد هیپرترمی و تـزریق آگونیستهای گیرنده π باعث ایجاد هیپوترمی شده، تأیید می شود.

الگوی خواب _ اگرچه مکانیسم حاکم بر تداخل اوپیوئیدها

با ریتم شبانهروزی خواب نامشخص است اما این داروها میتوانند موجب خستگی و سایر اختلالات خواب شامل اختلالات تنفسی ناشی از تنفس و آپنه خواب مرکزی را سبب شوند.

٢. اثرات محيطي

 عیستم قلبی - عروقی _ اغلب داروهای اوپیوئیدی هیچ نوع تأثیر قابل توجه مستقیمی به جز ایجاد برادی کاردی بر قلب ندارند. میریدین در این میان استثنا میباشد چرا که به علت خواص آنتیموسکارینی باعث ایجاد تاکیکاردی میشود، فشارخون معمولاً در افرادی که اوپیوئید دریافت می دارند، به خوبی حفظ میشود مگر آن که سیستم قلب و عروق تحت استرس قرار گیرد که در این حالت ممکن است فشارخون کاهش يابد. اين اثر هييرتانسيو احتمالاً به علت اتساع شرائين و وریدهای محیطی می باشد که به تعدادی از مکانیسمها از جمله آزادشدن هیستامین یا سرکوب مراکز وازوموتور نسبت داده میشود. اثر ثابتی از این داروها بر برون ده قلبی دیده نشده و ECG نيز تغييرات محسوسي نشان نمي دهد. به هر حال لازم است در تجویز این دارو در بیماران دچار کاهش حجم خون، جوانب احتیاط را در نظر داشت چرا که مکانیسههای ذکر شده، این افراد را مستعد هیپوتانسیون می نماید. ضددردهای اوپیوئیدی، جریان خون مغزی را به میزان کمی تحت تأثیر قرار میدهند، مگر آن که فشار _حCO شریانی به علت تضعیف تنفسی افزایش یابد که موجب اتساع عروق مغزی همراه با کاهش مقاومت عروق مغزی شده و در نتیجه افزایش جریان خون مغزی و افزایش داخل جمجمهای روی میدهد.

d. دستگاه گوارش _ پبوست یکی از شناختهشده ترین عوارض اوپیوئیدهاست، عارضهای که با مصرف طولانی مدت اوپیوئیدها نیز از بین نمی رود و در واقع نسبت به آثار پبوستزای اوپیوئیدها، تحمل ایجاد نمی شود (جدول ۳-۳۱). گیرندههای اوپیوئیدی به میزان زیاد در دستگاه گوارش موجود میباشند و یبوست به همان میزانی که ناشی از اثر مخدرها بر دستگاه اعصاب مرکزی میباشد، با واسطه اثر دارو بر سیستم عصبی رودهای نیز روی می دهد (فصل ۶ را ببینید). در معده، ممکن است تحرک (انقباض مداوم) به ویژه در بخش مرکزی ممکن است تونوسیته (انقباض مداوم) به ویژه در بخش مرکزی ممکن است افزایش یابد. ترشحات اسید کاریدریک معده کاهش می یابد

تونوسیته زمان استراحت روده کوچک افزایش مییابد که با اسپاسمهای دورهای همراه است اما دامنه انقباضات غیر پیشرونده به وضوح کاهش مییابد. در روده بزرگ این گونه امواج پریستالیتیک پیشرونده کاهش یافته ولی تونوسیته افزایش مییابد. چنین تأخیری در زمان گذر مدفوع باعث بازجذب بیشتر آب و ایجاد یبوست میشود. اثرات مذکور در روده بزرگ، اساس تجویز اوپیوئیدها در درمان اسهال میباشد. یبوست نیز یک مشکل در موارد مصرف اوپیوئیدها جهت کنترل موارد دردهای شدید سرطانی میباشد.

مجاری صفراوی __ اوپیوئیدها باعث انقباض عضلات صاف مجاری و به موجب آن بروز کولیکهای صفراوی میشوند. انقباض اسفنگتر اودی احتمالاً باعث رفلاکس ترشحات صفراوی و پانکراتیت شده که میزان لیپاز و آمیلاز پلاسما افزایش میابد.

b. کلیه — اوپیوئیدها باعث کاهش عملکرد کلیوی میشوند. به نظر میرسد علت چنین امری در انسان ناشی از کاهش جریان پلاسما در کلیهها باشد. همچنین، اوپیوئیدها با تأثیر بر گیرنده به اثرات آنتی دیورتیک خود در انسان، اعمال مینمایند. مکانیسم چنین تأثیری هم مرکزی و هم محیطی می باشد. اوپیوئیدها همچنین بازجذب سدیم از توبولهای کلیوی را افزایش می دهند. نقش اوپیوئیدها در تغییر میزان رهاسازی هورمون آنتی دیورتیک نقش اوپیوئیدها در تغییر میزان رهاسازی مورمون آنتی دیورتیک ضدر دهای اوپیوئیدی باعث افزایش تونوسیته مثانه و پیشابراه می شود. افزایش تونوسیته اسفنگتر ممکن است باعث احتباس می شود. افزایش تونوسیته اسفنگتر ممکن است باعث احتباس مجاری ادراری ناشی از سنگهای کلیوی، با افزایش تونوسیته مجاری ادراری ناشی از سنگهای کلیوی، با افزایش تونوسیته ناشی از اوپیوئیدها، افزایش می یابد.

ع. رحم — ضددردهای اوپیوئیدی ممکن است باعث طولانی شدن زمان زایمان شوند. مکانیسم چنین اثری روشین نمی باشد ولی هر دو اثر محیطی و مرکزی اوپیوئیدها باعث کاهش تونوسیته رحم می شود. فنتانیل و مپریدین (پتیدین) انقباض رحم را مهار نموده اما تنها غلظت بالاتر از مقادیر بالینی، اثر مورفین یادشده را ندارد. در مقابل آگونیستهای ته اثر مورفین یادشده را ندارد. در مقابل آگونیستهای ته رحم را مهار می کند.

f. اندوکرین ـ اوپیوئیدهای ضد درد باعث تحریک آزادسازی ADH، پرولاکتین و سوماتوستاتین میشوند ولی رهاسازی هورمون لوتئینی از مهار میکنند (جدول ۲-۳۱). این اثر از آن جهت اهمیت دارد که ممکن است پپتیدهای اوپیوئیدی درونزاد با اثر بر هیپوتالاموس، این سیستمها را تنظیم میکنند. بیمارانی که درمان اوپیوئیدی مرمن را دریافت میکنند می توانند تستوسترون اندکی داشته و لذا میل جنسی کمی داشته باشند، خلق نامناسب و انرژی کمی نیز پیدا میکنند. زنان نیز می توانند آمنوره و دیسمنوره را تجربه کنند.

ه خارش — دوزهای درمانی اوپیوئیدهای ضددرد باعث برافروختگی و افزایش دمای پوست میشوند که ممکن است گاهی با تعریق و خارش همراه باشد. رهاسازی محیطی هیستامین و یا اثرات داروها بر CNS، ممکن است مسوول چنین تغییراتی باشد. عوارضی چون خارش و گاهی کهیر، اغلب طی تجویز اوپیوئیدها، به روش تزریقی روی میدهد. علاوه بر این زمانی که اوپیوئیدهایی چون مورفین به صورت داخل نخاعی و در روش اپیدورال استفاده میشوند باعث ایجاد خارش شدید در نواحی لبها و تنه میشوند که همین امر اثرات مفید آنها را تحت تأثیر قرار میدهد.

d. ایمنی — اوپیوئیدها از طریق اثر بر تزاید لنفوسیتها، تولید انتیبادی و کموتاکسی، سیستم ایمنی را تعدیل می نمایند. علاوه بر این، مهاجرت لوکوسیتها به نواحی آسیب بافتی و رهاسازی پپتیدهای اوپیوئیدی نیز با دردهای التهابی مقابله میکند. با این حال عملکرد سیتولیتیک سلولهای کشنده طبیعی و پاسخ تزایدی لنفوسیتها در قبال میتوژنها، اغلب توسط اوپیوئیدها مهار میشود. هر چند مکانیسمهای دخیل پیچیده میباشد ولی احتمالاً، افزایش فعالیت گیرندههای مرکزی اوپیوئیدی، واسطه اصلی چنین تغییراتی در عملکرد سیستم ایمنی محیطی میباشد. در مجموع اثرات اوپیوئیدها طی تجویز حاد، با واسطه سیستم عصبی سمپاتیک و در موارد تجویز طولانیمدت با واسطه سیستم هیپوتالاموس _ هیپوفیز _ آدرنال، روی میدهد.

■ فارماکولوژی بالینی ضددردهای اوپیوئیدی

درمان موفق درد یک امر اساسی در حرفه پزشکی است و مستلزم ملاحظات خاص از نظر منشأ درد و میزان درد میباشد.

اغلب جهت سنجش میزان دردی که بیمار تجربه می کند از معیار درجهبندی عددی میزان درد و یا علامتگذاری یک خطر در آنوگ تصویری عددی و کلماتی که میزان درد را به صورت بدون درد (0,1) یا درد شدید (0,1) توصیف می نمایند، استفاده می شود. در هر دو مورد اعداد، شدت درد را بر اساس ملایم (0,1) متوسط (0,1) و یا شدید (0,1) نشان می دهند. سیستم مشابهی نیز در مورد کودکان و بیمارانی که قادر به تکلم مشابهی نیز در مورد کودکان و بیمارانی که قادر به تکلم صورت خندان (بدون درد) تا گریان (درد حداکثر) می باشند، نشان می دهد. درجهبندی خاصی برای بیماران با شرایط خاص نظیر آرتریت روماتوئید و دمانس وجود دارد. مجموعه سؤالات کامل جهت درجهبندی درد توسط سیستم بررسی درد مک گیل در بایگاههای اینترنتی در دسترس است.

در مورد بیمارانی که از درد شدید رنج می برند، اغلب تجویز ضددرد اوپیوئیدی، اولین قدم درمان محسوب می شود. در انتخاب روش تجویز (خوراکی، تزریقی، داخل نخاعی)، طول اثر دارو، اثر حداکثری (حداکثر فعالیت داخلی 3)، طول دوره درمان، عوارض جانبی احتمالی و تجربه های قبلی بیمار باید در نظر گرفته شود. یکی از عمده ترین خطاهای پزشکان، ارزیابی ناکافی میزان درد بیمار و تطبیق ناصحیح آن با میزان دوز ضروری می باشد. یکی از اصول با اهمیت دیگر، پیگیری بیمار در یک رویه درمانی می باشد. میزان تأثیر دارو باید مجدداً ارزیابی شده و بسته به پاسخ ناکافی یا بیش از حد باید میزان دوزدارو و راهکار مربوطه تعدیل شود.

کاربرد داروهای اوپیوئیدی در وضعیتهای حاد ممکن است با موارد مصرف مزمن آن در تعارض باشد، چرا که در موارد مزمن باید عواملی دیگر همچون پیدایش تحمل و وابستگی فیزیکی به ضددردهای اوپیوئیدی را نیز در نظر داشت.

کاربردهای بالینی داروهای ضد درد اوپیونیدی ۸. ضدد. د

دردهای شدید و پایدار معمولاً با مصرف داروهای ضددرد اوپیوئیدی که دارای فعالیت داخل سلولی بالایی هستند، تسکین می یابد (جدول ۲-۳۱ را ببینید)؛ حال آن که دردهای تیز و متناوب اغلب با چنین درمانهایی بهبود نمی یابند.

درمان دردهای ناشی از سرطان و سایر بیماریهایی که

i- Leuteinizing hormone 2- Natural killer-NK

³⁻ Numeric visual analog scale-VAS

⁴⁻ No pain 5- Ceiling effect

⁶⁻ Maximal intrinsic activity

لاعلاج میباشند، باید به شدت انتجام شده و اغلب نیازمند روشهای کنترل مؤثر و منظم درد باشد. چنین وضعیتهایی احتمالاً نیازمند مصرف مداوم اوپیوئیدهای ضددرد قدرتمند میباشد که با درجاتی از تحمل و وابستگی فیزیکی نیز همراه مراقبت و کیفیت زندگی تلقی گردد. مطالعات انتجام شده بر کارکنان آسایشگاههای این گونه بیماران مؤید آن است که تجویز دقیق داروهای اوپیوئیدی (به معنی دوزی معین برطبق یک برنامه زمانبندی شده) در کنترل درد بیماران بسیار مؤثرتر از دریافت دوز دارو در مواقع درخواست بیماران بوده است. امروزه اقسامی از اقسامی اوپیوئیدی نیز، همچون اقسامی از مورفین با رهایش مداوم (MS Contin) و اکسیکدون میباشند که این ترکیبات دارای مزیت ایجاد سطوح بیدردی پایدارتر و طولانی ترکیبات دارای مزیت ایجاد سطوح بیدردی پایدارتر و طولانی ترکیبات دارای مزیت

در صورت بروز اختلالات گوارشی ناشی از تجویز خوراکی مورفینهای آهسته رهش میتوان از تجویز فنتانیل جلدی (چسبهای فنتانیل)، در دورههای طولانی استفاده نمود. علاوه بر این میتوان از فنتانیل داخل غشایی بوکال جهت تسکین اییزودهای کوتاه دردهای تیر کشنده استفاده کرده (مراجعه به روشهای آلترناتیو تجویز). استنشاق دوزهای قوی اوپیوئیدها از طریق بینی نیز دارای اثرات مفیدی بوده و چنین ترکیباتی نیز در بعضی از کشورها در دسترس میباشد و تأیید چنین فرمولاسیونهایی در AUS، در حال گسترش است. علاوه بر این، نشان داده شده است که برخی از دارو از جمله آمفتامینها قادر به افزایش اثرات ضد درد اوپیوئیدها هستند که مصرف این داروهای کمکی در افراد مبتلا به دردهای مزمن بسیار مفید بوده

ضددردهای اوپیوئیدی، اغلب طی اعمال مامایی نیز کاربرد دارند. از آنجایی که اوپیوئیدها از سد جفتی عبور می کنند، باید به میزان کافی مراقبت نمود تا عوارض جنینی آنها را به حداقل رساند. در صورت بروز عوارض در جنین، به سرعت می توان با تجویز آنتاگونیست آن یعنی نالوکسان این عوارض را کاهش داد. داروهای فنیل پیپریدینی (همچون میریدین) نسبت به مورفین دارای اثرات تضعیف کنندگی کمتر (به ویژه تضعیف تنفسی) در نوزادان میباشد که همین امر باعث کاربرد بیشتر آنها در مقاصد مامایی شده است.

تسکین کافی دردهای حاد و شدید کولیکهای کلیوی و مجاری صفراوی، نیازمند تجویز آگونیستهای اوپیوئیدی قدرتمند میباشد. هر چند ممکن است افزایش تونوسیته

عضلانی ناشی از این داروها به گونهای ناخواسته باعث افزایش اسپاسم و به دنبال آن ایجاد دردهای ثانویه گردد. افزایش دوز او پیوئیدها، معمولاً در کنترل مناسب درد، موفق می باشد.

B. ادم حاد ریوی

تجویز مورفین داخل وریدی، باعث تسکین تنگی نفس ناشی از ادم ریوی به دنبال نارسایی بطن چپ می شود. مکانیسم احتمالی کاهش اضطراب (احساس تنفسهای کوتاه)، کاهش پیش بار (کاهش تونوسیته وریدها) و پس بار (کاهش مقاومت محیطی) قلب می باشد. هر چند، اگر تضعیف تنفسی مسأله ساز باشد، فوروزماید در درمان ادم ریوی، ارجح می باشد. از طرف دیگر مورفین به ویژه در درمان درد ناشی از ایسکمی میوکارد در چنین مواردی نیز مفید می باشد.

C. سرقه

با مصرف دوزهای کمتر از میزانی که جهت بی دردی کافی است، می توان سرفه را مهارنمود. هرچند امروزه به علت ساخت بسیاری از ترکیبات مفید که نه اثرات ضددرد و نه اعتیادآور دارند، استفاده از اوپیوئیدهای ضددرد جهت سرکوب سرفه کاهش یافته است.

D. اسهال

اسهال تقریباً ناشی از هر علتی که باشد با تجویز ضددردهای اوپیوثیدی کنترل می شود ولی در صورتی که منشاً اسهال عفونی باشد تباید از این گونه داروها جایگزین درمان با آنتی بیوتیک شود. در گذشته جهت کنترل اسهال از ترکیبات تریاک خام (مانند پارگوریک^۲) استفاده می شد، حال آن که امروزه از داروهای مشابه ولی صناعی که میزان اختصاصی بودن جهت دستگاه گوارش بالاتر بوده و فاقد عوارض جانبی بر دستگاه اعصاب مرکزی می باشند یا عوارض کمی دارند همچون دیفنوکسیلات کا لوپرامید^۵، استفاده می شود، ترکیبات بسیاری صرفاً با چنین هدفی موجود می باشد (فصل ۶۲ را ببینید).

E. لرز

اگر چه تمامی آگونیستهای اوپیوئیدی دارای پتانسیل کاهش میزان لرز میباشند ولی در این میان مپریدین از بیشترین اثرات برخوردار است. مپریدین عمدتاً با اثر بر زیرگروههایی از گیرندههای آدرنرژیک α به وضوح باعث کاهش لرزش میشود.

Sustained-release 2- Oxygodor

³⁻ Paregoric 4- Diphenoxylate

⁵⁻ Loperamide

F. کاربرد در بیهوشی

در بسیاری از موارد، اوپیوئیدها به عنوان پیش دارو در مرحله پیش از بیهوشی جراحی به کار گرفته میشوند چرا که این داروها آرامبخش بوده و دارای اثرات ضد اضطراب و خواص ضد درد میباشند. این داروها همچنین هم به عنوان داروی کمکی همراه با سایر داروهای بیهوشی و هم در دوزهای بالا (به عنوان مثال با سایر داروهای بیهوشی و هم در دوزهای بالا (به عنوان مثال دارویی بیهوشی به کار گرفته میشوند (فصل ۲۵ را ببینید). اوپیوئیدها غالباً در جراحی قلبی عروقی و سایر انواع جراحیهای پرخطر که در آنها هدف اصلی به حداقل رساندن سرکوب قلبی ریوی است، استفاده میشوند. در چنین شرایطی باید از حمایت مکانیکی تنفسی کمک گرفت.

به علت تأثیر مستقیم این داروها بر نورونهای سطحی شاخ خلفی طناب نخاعی، تجویز اوپیوئیدها داخل اپیدورال یا فضای سابآراکنوئید جهت ایجاد بی حسی موضعی ناحیهای در ستون مهره به کار گرفته میشود. بسیاری از مطالعات مؤید آن است که تجویز مورفین به شیوه ایی دورال و با دوز ۳ تا ۵ میلیگرم طی انفوزیون آهسته از طریق کاتتری که در فضای اپی دورال نصب شده است، باعث ایجاد وضعیت ضددردی طولاتی مدت همراه با عوارض کم میشود. از ابتدا تصور بر آن بوده است که تجویز اوپیوئیدهای داخل فضای اپیدورال، احتمالاً به طور انتخابی باعث ایجاد اثرات ضددرد بدون اختلال حرکتی، اتونوم یا عملکرد حسی میشود. سرکوب تنفسی ممکن است ناشی از تزریق دارو در فضای اپیدورال رخ دهد که در چنین مواردی از نالوکسان جهت مهار این عارضه استفاده می شود. عوارضي چون خارش، تهوع، استفراغ به دنبال تجويز اپيدورال و ساباراکنوئید اوپیوئیدها شایع می باشد که در صورت لزوم می توان با به کارگیری نالوکسان این عوارض را کاهش داد. در حال حاضر روش تجویز ایی دورال، بر تجویز ساب آراکنوئید روشی مطلوب می باشد چرا که عوارض جانبی آن بسیار کم میباشد و مطالعات قدرتمندی نیز کاهش معنی دار مرگ و میر و ناخوشیهای حول عمل جراحی را طی تجویز ضد دردها از طریق اییدورال توراسیک، تأیید نمودهاند. مصرف دوزهای کم داروهای بیهوشی موضعی همراه با فنتانیل در کاتتر آییدورال توراسیک، روشی پذیرفته شده جهت کنترل درد دوران بهبود بیماران از توراسیک و اعمال جراحی بزرگ ناحیه فوقانی شکم میباشد. در بعضی موارد نادر متخصص کنترل دردهای مزمن، روش کاشت یک یمپ قابل برنامهریزی متصل به کاتتر داخل

اسپاینال را جهت انفوزیون مداوم اوپیوئیدها یا سایر داروهای ضددرد، برگزیند.

G. روشهای تجویز جایگزین

کنترل ضددردی بیماران (PCA) بهطور گستردهای در کنترل دردها بکار میرود. با استفاده از PCA بیمار سیستم تزریقی (انفوزیون) را با محاسبه دوز براساس گرم از ماده اوپیوثیدی ضد درد را دریافت میکند. تنظیم قابل برنامهریزی تجویز دوز از تجویز مکرر و تزریق دوباره دستگاه پیشگیری میکند. ادعای بهتر بیماران و رضایت آنان از این سیستم این روش را در کنترل دردهای پس از جراحی بهتر نشان داده است. به هر حال پرسنل خدمات بهداشتی با استفاده از PCA بایستی بسیار آشنا باشند تا از کاهش دوز یا افزایش دوز در تجویزهای بعدی دارو اجتناب نموده و با نحوه برنامهریزی ابزار تجویز آشنا باشد. یک احتمال افزایش خطر سرکوب تنفسی و هاپیوکسی وجود دارد که نیازمند مانیتورینگ دقیق علائم حیاتی و سطح آرام بخشی و فراهم نمودن اکسیژن در هنگام ضرورت می باشد. اکسی متر مثبت مداوم نیز برای بیمارانی که PCA اوپیوئیدی دریافت می کنند توصیه میشود. هرچند این روش جهت ارزیابی اولیه هاییوونتیلاسیون با آینه کاملاً مناسب نیست و روش کاملی نیست اما به هر حال مانع از بروز عوارض و اثرات جانبی دارو مي شود. احتمال خطر بروز خواب آلودگي افزايش مي يابد، در صورتی که مصرف اوپیوئیدها با داروهایی نظیر بنزودیازپینها و داروهای استفراغ همراه باشد.

از مدتها پیش به کارگیری شیافهای رکتال مورفین و هیدرومرفون در مواردی که تجویز خوراکی و تزریقی دارو مطلوب نبوده است، رایج بوده است. چسبهای پوستی مقادیر خونی ثابتی از دارو را ایجاد نموده و بدون نیاز به تزریقهای مکرر باعث کنترل بهتر درد میشوند. فنتانیل، یکی از موفق ترین کاربردهای پوستی اوپیوئیدها میباشد که در کنترل دردهای مداوم و غیربهبود یابنده، تجویز میگردد. از آن جایی که فنتانیل موجب بروز تضعیف تنفسی در بیماران میشود، FDA پیشنهاد میکند، که استفاده از چسبهای پوستی فنتانیل (۲۵mcg/h تنها به بیمارانی که نیازمند دریافت حداقل ۶۰mg/d مورفین خوراکی طی ۱ هفته یا بیشتر میباشند، محدود گردد. احتیاطات فزایندهای در مورد بیمارانی که تحت درمان با این رژیم قرار میگیرند یا دوز مصرفی آنها افزایش مییابد، باید رعایت شود چرا که حداکثر غلظت سرمی آنها افزایش مییابد، باید رعایت شود چرا که حداکثر غلظت سرمی آنها ممکن است طی ۲۴–۲۸

¹⁻ patient controlled analyssia (PCA)

ساعت پس از به کارگیری چسب پوستی حاصل شود. تجویز آن از طریق بینی علاوه بر این که نیاز به تجویزهای مکرر را مرتفع میکند، مسیر متابولیسم فاز اول که حین تجویز خوراکی داروها روی میدهد را نیز حذف مینماید. شکل پوستی بوپرونورفین (پچ پوستی) (Butrans) یک نمونه از رهاسازی دارو به صورت پوستی از نمونههای آگونیست ـ آنتاگونیست مخلوط بوده که در درمان دردهای مزمن و سمیتزدایی یا درمان نگهدارنده با اوپیوئیدها استفاده میشود، روش تجویز داخل بینی از تزریق مکرر دارو ممانعت نموده و متابولیسم گذر اول دارو که در روش تزریق خوراکی رخ را مهار میکند. بوتورفانول آتنها فرمولاسیون تزریق خوراکی رخ را مهار میکند. بوتورفانول آتنها فرمولاسیون بینی در ایالات متحده در دست میباشد و انتظار میرود بر تعداد بین انواع افزوده شود. روش تجویزی جایگزین دیگر استفاده از روش خشای دهانی میباشد که بدین منظور قرصهای مکیدنی فتتانیل سیترات یا مدلهای آب نبات چوبی آن در دسترس فتتانیل سیترات یا مدلهای آب نبات چوبی آن در دسترس میباشد.

سميت وعوارض ناخواسته

عوارض جانبی مستقیم ضددردهای اوپیوئیدی در واقع تشدید اثرات فارماکولوژیک آنهاست و شامل سرکوب تنفسی، تبهوع، استفراغ و یبوست میشود (جدول ۴-۳۱). علاوه بر این، تحمل، وابستگی، تشخیص و درمان موارد مسمومیت از مسائلی هستند که باید آنها را مورد توجه قرار داد.

A. تحمل و وابستگی

وابستگی دارویی به اوپیوئیدها، با ایجاد علائم مربوط به سندرم محرومیت یا ترک، مشخص می شود. همان طور که اوپیوئیدهای مختلف از نظر خواص فارماکولوژیک با هم تفاوت دارند، از نقطه نظر وابستگی روانی و شدت علائم محرومیت نیز با هم متفاوت می باشند. به عنوان مثال ترک وابستگی یک آگونیست قدرتمند با علائم محرومیت شدیدتری بروز می یابد تا ترک آگونیستی متوسط یا ضعیف الاثر. تجویز آنتاگونیست اوپیوئیدی به فردی که دچار وابستگی است باعث بروز علائم سندرم ترک کوتاه مدت ولی شدید می شود (مراجعه به ترک تسریع شده توسط آنتاگونیست، در ادامه). پتانسیل وابستگی فیزیکی و روانی به داروهای آگونیستی قوی می باشد.

۱. تحمل _ اوپیوئیدی پدیدهای است که به دنبال تجویز

عوارض جانيب ضددردهاي اوپيونيدي جدول ۴-۳۱ عوارض جانبی ناشی از عوارض جانبی ناشی از مصرف مصرف حاد هيپوگناديسم سركوب تنفسى سركوب ايمني تهوع / استفراغ افزایش خوردن غدا التهاب و تب افزایش ترشح هورمون رشد ألرثى وكهير اثرات قطع مصرف يبوست وابستگی / تحمل احتباس أدرار افرایش درک درد (هایپر آلژزی) دليريوم نقص در کنترل حرکات أرامبخشي به ویژه هنگام رانندگی ميوكلونوس تشنج

مکرر دوزهای اوپیوئیدی رخ داده و سبب کاهش اثرات ضروری انها میشود. از لحاظ بالینی با افزایش دوز دارو جهت رسیدن به همان اثرات ضد دردی که در ابتدا دیده شده، تعریف میشود. اگر چه با مصرف اولین دوز اوپیوئیدی، روند ایجاد تحمل آغاز میشود، ولی تا زمانی که بیش از ۳-۲ هفته از مواجه مکرر با دوزهای درمانی و معمول اوپیوئیدها سپری نشده باشد، آثار بالینی این ترکیبات نمود نمی یابد. ولی با این وجود تجویز از اعمال جراحی و در بخش مراقبتهای ویژه باعث بروز تحمل ختی طی چندین ساعت شده است. پیدایش تحمل با تجویز حتی دوزهای بالا طی زمان کمتری، بروز میکند حال آن که تجویز دوزهای کمتر طی زمان بیشتری باعث بروز تحمل میشوند.

یک درجه بالاتری از تحمل نیز ممکن است نسبت به اثرات ضد دردی، آرامبخشی و سرکوبکنندگی آگونیستهای اوپیوئیدی پدید بباید. ممکن است یک ایست تنفسی کامل در افرادی که دوز ۶۰ میلیگرم را دریافت ننمودهاند پدید بباید. اما به هر حال، که وابسته به اوپیوئیدها بوده و نیازمند تجویز دوزهای هر خال، که وابسته به اوپیوئیدها بوده و نیازمند تجویز دوزهای هستند، نظیر مقادیر ۲۰۰۰ میلیگرم از مورفین که ظرف مدت ۲ هستند، نظیر مقادیر ۲۰۰۰ میلیگرم از مورفین که ظرف مدت ۲ تحمل نسبت به اثرات آنتی دیورتیک، استفراغیزایی و کاهنده فشارخون ناشی از این داروها رخ میدهد اما به اثرات میوتیک، تشنجزایی و یبوستزایی ناشی از این داروها رخ نمیدهند (جدول ۳–۳). پس از قطع اوپیوئیدها از دست دادن تولرانس نسبت به اثرات آرامبخشی و خوابآوری اوپیوئیدها متغیر بوده و

غیرقابل پیش بینی است. به هر حال تحمل نسبت به اثرات استفراغی زایی ممکن است چندین ماه پس از سندرم قطع مصرف دارو بروز کند. بنابراین تحمل نسبت به اوپیوئیدها از لحاظ اثر، نوع دارو، مدت زمان مصرف و نوع فرد (فاکتورهای ژنتیکی و اپیژنتیکی) متفاوت است.

تحمل در برابر ترکیبات ضددرد با گیرندههای مخلوط آگونیست ـ آنتاگونیست نیز روی میدهد ولی میزان آن در مقایسه با آگونیستها کمتر میباشد. اثراتی چون توهم، آرامبخشی، هیپوترمی و تضعیف تنفسی پس از تجویز چند دوز از داروها دارای گیرندههای مخلوط کاهش میابد هر چند تحمل به این داروها باعث ایجاد تحمل متقابل به اوپیوئیدهای آگونیستی نمیشود. این نکته نیز اهمیت دارد که هیچگاه نسبت به آثار آنتاگونیستی گیرندههای مخلوط یا آنتاگونیستهای خالص تحمل ایجاد نمیشود.

تحمل متقابل یکی از مهمترین مشخصههای داروهای اوپیوئیدی میباشد بدین معنا که بیمارانی که نسبت به مورفین تحمل نشان میدهند، اغلب در برابر سایر آگونیستهای اوپیوئیدی نیز پاسخهای کمتری از خود نشان میدهند. این امر به ویژه در مورد آگونیستهایی که عمدتاً بر گیرندههای μ (مو) تأثیرگذار هستند، صادق میباشد. مورفین و داروهای مشابه نه تنها در مورد اثرات ضددرد با هم تحمل متقابل دارند، بلکه در مورد اثراتی چون سرخوشی، آرامبخشی و اثرات تنفسی نیز چنین پدیدهای حضور دارد، هر چند میزان این تحمل در میان آگونیستهای گیرنده qa ممکن است نسبی یا ناکامل باشد. شواهد بالینی منجر به ایجاد نظریه «چرخش اوپیوئیدی» ٔ شده است که سالهاست که در درمان درد بیماران سرطانی به کار گرفته میشود. جهت بیماری که در برابر یک داروی اوپیوئیدی ضددرد دچار کاهش پاسخ می شود، دارو ضددرد اوپیوئیدی دیگری تـجویز میشود (مانند مورفین به هیدرمورفون، هیدرومرفون به متادون) و این امر باعث بهبود پاسخ ضددرد در دوزهای یکسان از این داروها میشود. رویکرد دیگر، اتصال دوباره می باشد. در این موارد از یک داروی غیر اوپیوئید کمکی، استفاده می شود. آنتاگونیست گیرنده NMDA (به عنوان مثال کتامین) باعث مهار یا معکوس نمودن تحمل ناشی از اوپیوئیدها در انسان شده است. به کارگیری چنین داروهایی از جمله کتامین در حال افزایش است چرا که مطالعات معتبری مؤید نتایج بالینی مفید این دارو در کاهش دردهای پس از جراحی و دوز مورد نیاز در افراد دچار تحمل به اوپیوئیدها بوده است. داروهایی که به گونهای مستقل میزان بازیافت گیرندههای μ را افزایش میدهند،

احتمالاً از امیدهای آینده ساخت ضد دردهای جدید جهت بیمارانی خواهند بود که به اوپیوئیدها، تحمل پیدا کردهاند.

 وابستگی ــ پیدایش وابستگی فیزیکی با مصرف دوزهای مکرر یک اوپیوئید نوع به شکایتی اجتناب ناپذیر و ناشی از ایجاد تحمل این داروها میباشد. قطع تجویز دارو موجب بروز علائم سندرم محرومیت یا ترک میشود که در واقع انعکاسی از واکنش افراطی بدن و اثرات فارماکولوژیک حاد اوپیوئیدها میباشد.

علائم و نشانههای سندرم ترک عبارتند از: آبریزش بینی، اشک ریزش، خمیازه، لرز، سیخشدن موها به هیپرونتیلاسیون، هیپرترمی، میدریاز، دردهای عضلانی، استفراغ، اسهال، اضطراب و پرخاشگری. بروز و شدت علائم و نشانههای فوق، به میزان زیادی به شدت وابستگی فیزیکی ایجاد شده، بستگی دارد. تجویز اوپیوئید، بلافاصله و به صورت فوری باعث سرکوب علائم و نشانههای ترک میشود.

زمان پیدایش، شدت و طول مدت سندرم ترک تابع نوع داوریی که پیش از این مصرف شده و احتمالاً نیمه عمر بیولوژیک دارو می باشد. در مورد مورفین و هروئین علائم طی ۶ تا ۱۰ ساعت پس از مصرف آخرین دوز دارو آغاز میشود و در عرض ۳۶ تا ۴۸ ساعت به اوج اثر خود میرسد و سپس اکثر علائم به تدریج از بین می روند. در روز ۵ غالب علائم برطرف شدهاند ولى ممكن است بعضى علائم تا ١ ماه بعد باقى بمانند. علائم سندرم ترک مپریدین، طی ۲۴ ساعت فروکش میکند ولی در مورد متادون علائم سندرم ترک طی چندین روز به اوج خود می رسند و ممکن است تا ۲ هفته نیز پایدار باقی بمانند. فروکشی أهستهتر علائم ترك متادون با شدت كمتر أثار اعتيادأور أن همراه است و همین خاصیت متادون، آن را جهت ترک معتادان به مورفین، مطلوب نموده است. با وجود از بینرفتن علائم وابستگی فیزیکی به اوپیوئیدها، جستجوگری 0 آن ممکن است تا ماهها بعد ادامه داشته باشد. علاوه بر متادون، بوپرنورفین ً و کلونیدین V (یک آگونیست گیرنده نورآدرنرژیک α_{2} نیز درمانهای تأیید شده از طرف FDA جهت مسمومیتزدایی اوپیوئیدهای ضد درد میباشد (فصل ۳۲ را ببینید).

تجویز نالوکسان یا یک آنتاگونیست دیگر به افرادی که دچار وابستگی فیزیکی به اوپیوئیدها می باشند، باعث ایجاد یک سندرم انفجاری و گذرای ترک ـ ترک تسریع شده توسط

²⁻ Opioid rotation

⁴⁻ Gooseflesh (Piloerection)

⁶⁻ Buprenorphine

¹⁻ Cross-tolerance
3- Recouple

⁵⁻ Craving

⁷⁻ Clonidine

آنـتاگونیست ٔ میگردد. طی ۳ دقیقه پس از تزریق انتاگونیست، علائم و نشانههایی مشابه آن چه پس از قطع ناگهانی اوپیوئیدها به وجود میآید، بروز کرده، طی ۱۰ تا ۲۰ دقیقه به اوج میرسد و به وضوح پس از یک ساعت کاهش مییابد. حتی در مورد متادون که علائم سندرم ترک آن خفیف است، استفاده از روش ترک تسریع شده توسط آنتاگونیست، ممکن است بسیار شدید باشد.

در مورد داروهایی با اثرات مخلوط، علائم و نشانههای ترک می تواند پس از تجویز مکرر و قطع ناگهانی پنتازوسین، سیکلازوسین یا نالورفین روی دهداما علائم این سندرم کاملاً با علائم سندرم ترک مصرف مورفین و آگونیستهایی دیگر متفاوت می باشد. اضطراب، کاهش اشتها و وزن، تاکی کاردی، لرز، افزایش درجه حرارت بدن و کرامپهای شکمی از جمله علائم گزارش شده می باشند.

۳. اعتیاد ــ همان طور که توسط انجمن طب اعتیاد آمریکا گزارش و تعریف شده است، اعتیاد یک بیماری اولیه و زمینهای مرکز پاداش مغزی، تحریک، حافظه و مراکز مرتبط است. اختلال در این چرخهها منجر به تغییرات بیولوژیک، سایکولوژیک و اجتماعی می شود. این پدیده با یک تظاهر پاتولوژیکی فردی در سیستم پاداش و کنترل درد فرد حاصل می شود. اعتیاد با عدم توانمندی و نقص در کنترل رفتار، اشتیاق، کاهش تشخیص مشکلات و مسائل خاص به همراه اختلال در مسائل و پاسخهای عاطفی خواهد بود (فصل ۳۲ را ببینید).

واضح است که خطر ایبجاد وابستگی به این داروها در مصارف درمانی موضوعی با اهمیت میباشد. علی رغم این موضوع تحت هیچ شرایطی نباید از تسکین درد کافی به بهانه ساده خطر بالقوه اعتباد یا این که همیشه پزشک باید محدودیتهایی را در تجویز داروهای نارکوتیک رعایت نماید، خودداری نمود. علاوه بر این، اصولی وجود دارد که با رعایت آنها می توان امکان ییدایش اعتباد و تحمل را هر چه بیشتر کاهش داد.

- مشخص کردن اهداف درمان قبل از آغاز اوپیوئیدها خطر بالقوه وابستگی فیزیکی را کاهش میدهد. بیمار و خانوادهاش باید در جریان امور قرار گیرند.
- زمانی که دوزدرمانی مؤثر به دست آمد، باید تلاش نمود تا دوز مصرفی را در همین سطح نگهداشت. باید دوز مربوطه را به دقت یادداشت کرد تا پزشکان معاینه کننده دیگر نیز از افزایش آن اجتناب نمایند.
- به جای به کارگیری اوپیوئیدها به ویژه در دردهای منزمن

باید سعی نمود تا از سایر ترکیبات ضددرد با اثرات اعتیادآور و علائم سندرم ترک کمتر، استفاده کرد.

 مکرراً لزوم ادامه درمان و همچنین نیاز بیمار به اوپیوئیدها ارزیابی شود.

B. تشخیص و درمان موارد مسمومیت با اوپیوئیدها تزریق داخل وریدی نالوکسان به نحو شگفتآوری، کمای ناشی از مسمومیت با اوپیوئیدها را باز میگرداند. البته به کارگیری چنین آنتاگونیستهایی نباید باعث عدم بستری بیمار و انجام سایر مراقبتهای درمانی به ویژه حمایتهای تنفسی گردد. همچنین بخش آنتاگونیستها در ادامه و فصل ۵۸ را ببینید.

ال موارد منع مصرف و احتیاطهای ضروری در درمان الله مصرف اگونیستهای نسبی ضعیف __ تجویز یک آگونیست نسبی ضعیف همچون پنتازوسین به بیمارانی که یک آگونیست خالص (مانند مورفین) دریافت میدارند، احتمالاً باعث کاهش اثرات ضددرد و ایجاد حالتی شبیه سندرم ترک میشود. به همین علت باید از تجویز توام آگونیست با یک آگونیست _ انتاگونیست خودداری نمود.

۲. مصرف در بیماران دچار ضربه مغزی __ تضعیف تنفسی ناشی از این داروها باعث احتباس CO_2 و به موجب آن اتساع عروقی مغزی می شود. بنابراین تجویز این داروها در افرادی که دچار افزایش فشار داخل مغزی می باشند، با اختلالات کشنده مغزی همراه خواهد بود.

۳. مصرف طی حاملگی — جنین مادرانی که به طور طولانی مدت اوپیوئید مصرف میکردهاند، ممکن است دچار وابستگی فیزیکی به این داروها در داخل رحم باشند و طی دوران پس از تولد علائم سندرم ترک را از خود نشان دهند. مصرف روزانه دوز باعث بروز علائم سندرم ترک خفیف در نوزاد می شود و مصرف باعث بروز علائم سندرم ترک خفیف در نوزاد می شود و مصرف دو برابر این مقدار باعث تشدید علائم و نشانهها همچون تحریک پذیری، جیغهای شدید، اسهال یا حتی تشنج می شود. شناخت این حالت در نوزادان مستلزم گرفتن تاریخچه دقیق و معاینات فیزیکی می باشد. در صورت خفیف بودن علائم ترک می توان از داروهایی چون دیاز پام استفاده نمود ولی در صورت می شدید تربودن علائم می توان از تنتور مخلوط شده تریاک شدید تربودن علائم می توان از تنتور مخلوط شده تریاک

(پارگوریک: هر میلی لیتر حاوی $^{+}$ ۰ میلی گرم مورفین می باشد) به صورت خوراکی و با دوز $^{-}$ ۱۲-۰/۲۴mL/kg) به صورت خوراکی مورد استفاده قرار متادون ($^{-}$ 11-۰/ $^{-}$ 1 $^{-}$ 1) به صورت خوراکی مورد استفاده قرار گرفته است.

 مصرف در بیماران دچار اختلال عملکرد ریوی ـ اثرات تضعیف کنندگی تنفسی اوپیوئیدها در بیماران با ذخیره تنفسی مرزی، ممکن است باعث ایجاد نارسایی حاد تنفسی در این بیماران شود.

۵. مصرف در بیماران دچار اختلال عملکرد کبدی یا کلیوی — از آنجایی که مورفین و داروهای مشابه عمدتاً در کبد متابولیزه میشوند، مصرف آنها در بیماران دچار کمای پرههپاتیک، مورد سوال میباشد. نیمه عمر این دارو در بیماران دچار نارسایی کلیوی افزایش می یابد و صمکن است به تجمع مورفین و متابولیتهای فعال گلوکورونیزه آن بینجامد. دوزدارو معمولاً در چنن بیمارانی کاهش می یابد.

مصرف در بیماران دچار بیماریهای اندوکرین ــ بیماران دچار نارسایی آدرنال (بیماری آدیسون) و بیماران دچار هیپوتیروئیدی (میگزادم) پاسخ طولانی تر و شدیدتری نسبت به اوپیوئیدها نشان میدهند.

تداخلات دارویی

چون بیماران بدحال یا بستری ممکن است نیازمند دریافت تعداد زیادی دارو باشند، همیشه احتمال واکنش متقابل دارویی هنگام تجویز مواد مخدر در این افراد وجود دارد. در جدول ۵-۳۱ پارهای از این تداخلات و برخی از دلایلی که لزوم ترکیب نکردن داروهای مذکور با اوپیوئیدها را ایجاب مینماید، ذکر شده است.

داروهای اختصاصی

دراین بخش برخی از مهمترین و پرمصرفترین داروهای ضد درد اوپیوئیدی و بعضی خصوصیات خاص آنها شرح داده میشود. اطلاعاتی در رابطه با مقدار مصرف آنها در قیاس با دوز ۱۰ میلیگرم مورفین داخل عضلانی، کارایی خوراکی ـ تزریقی، مدت تسکین درد و حداکثر کارایی در جدول ۲۳۳۳ آورده شده است.

جدول ۵-۳۱ تداخلات داروهای اوپیوئیدی

تداخلات با سایر اوپیوئیدها	گروههای دارویی
افزایش تضعیف دستگاه اعصاب مرکزی	أرامبخش _خوابأور
به ویژه تصعیف تنفسی	
افــزایش أرامبــخشی، اثـرات مـتغیر بـر	أنستىسايكوتيكهاي
تضعیف تنفسی، تقویت اثرات قلبی ـ	آرامبخش ۱
عــروقى (اثــرات أنـتىموسكارينى و	
مسدودکتندگی آلفا)	
كنتراانديكاسيون نسبى اغلب ضددردهاي	مهارکنندههای MAO
اوپیوئیدی چراکه احتمال بروز کمای	
هیپرپیرکسیک ^۳ در این موارد وجود دارد.	
هیپرتانسیون نیز در مواردی گزارش شده	
است.	

آگونیستهای قدر تمند

ئنانترنها^۳

مورفین، هیدرمرفون و اکسیمرفون آگونیستهای قدرتمند و مؤثر در درمان دردهای شدید میباشند. این انواع اصلی با جزئیات مربوطه در بحثهای پیش شرح داده شدهاند.

Morphine.

هروئین (دیامورفین، دی استیل مورفین)، دارویی مؤثر و سریع الاثر می باشد ولی مصرف آن در آمریکا و کانادا ممنوع است. در سالهای اخیر تلاشهای بسیاری در جبهت احیای مصرف آن صورت گرفته است درحالی که مطالعات دوسویه کور انجام شده مؤید تأثیر بیشتر هروئین نسبت به مورفین در تسکین دردهای شدید و مزمن (لااقل به روش تزریق داخل عضلانی) نبوده اند.

فنيلهيتيلأمينهاه

متادون دارویی مؤثر و قدرتمند و دارای اثرات ضددرد بالینی میباشند. تجویز آن از طریق خوراکی، داخل وریدی، زیرجلدی،

4- Heroin

¹⁻ Tranquilizers 2- Hyperpyrexic

³⁻ Phenanthrenes

⁵⁻ Phenylheptylamines

داخل نخاعی و رکتال امکان پذیر میباشد. میزان جذب آن از لوله گوارش خوب است و فراهمی زیستی آن نیز بیش از مورفین خوراکی میباشد.

Methadone

متادون، علاوه بر أن كه أكونيست گيرنده 4 (مو) ميباشد، مخلوط حاوی ایزومرهای D- متادون و L- متادون، قادر به بلوک هر دو نوع گیرنده NMDA و ناقلین بازجذب مونوآمینها مى باشد. این گونه مشخصات گیرندههای غیراوپیوئیدی توانایی مورفین در تسکین دردهایی که پاسخ به درمان ضعیفی دارند، نورویاتیها و دردهای ناشی از سرطان را توجیه مینماید، به ویژه اگر به درمان با مورفین نیز پاسخ نداده باشند. بنابراین زمانی که با دوزهای افزایشی نیز نسبت به خواص ضد درد مورفین یا هیدرمورفون تحمل ایجاد گردید و عوارض جانبی بسیاری با چنین داروهایی متصور باشد، می توان از رویکرد چرخش اوپیوئیدی استفاده نمود که در دوزهای روزانه معادل مـورفین، قادر به ایجاد ۱۰ تا ۲۰ درصد افزایش در میزان بیدردی میباشد. برخلاف کاربرد متادون در درمان علائم ناشی از سندرم ترک، تجویز دوزهای متادون بهعنوان یک داروی ضددرد نباید در فواصل بیشتر از ۸ ساعت صورت پدیرد. بهعلت فارما کوکینتیک بسیار متغیر متادون و نیمه عمر طولانی آن (۲۵ تا ۵۲ ساعت)، تجویز دوزهای اولیه آن باید تحت کنترل انجام شود، تا بدین وسیله بتوان از عوارض جانبی احتمالی و زیان بار به ویژه تضعیف تنفسی پیشگیری نمود. از آن جایی که متابولیسم متادون به ایزوفرمهای CYP3A4 و CYP2B6 کیدی وابسته است، مهار مسیرهای متابولیکی آن یا اختلال عملکرد کبدی منجر به بروز مسمومیت با این عوامل و نهایتاً تضعیف تنفسی و در موارد نادری، آریتمیهای ناشی از QT طولانی شده، گردیده

متادون، به طور گسترده جهت درمان ترک اعتیاد، استفاده می شود. ایجاد تحمل و وابستگی فیزیکی نسبت به این دارو بسیار آهسته تر از مورفین می باشد. علائمی نیز که پس از قطع ناگهانی متادون روی می دهد، خفیف تر هستند اگر چه در مقایسه با قطع ناگهانی مورفین، این علائم مدت بیشتری باقی می مانند.

چینین مشخصاتی، متادون را به دارویی مناسب جهت مسمومیتزدایی و درمان نگهدارنده معتادان هروئینی مزمن و عودکننده، تبدیل نموده است.

برای سمیتزدایی از یک معتاد به هروئین، دوزهای اندک متادون (۱۰-۵ میلی گرم خوراکی)، دو تا سه بار در روز به مدت ۲-۳ روز تجویز میشوند. در هنگام قطع متادون، معتاد دچار یک سندرم خفیف اما قابل تحمل ترک می شود.

طی درمان نگهدارنده در افراد معتاد با تیجویز ۱۰۰-۵۰ میلیگرم روزانه متادون به صورت خوراکی به صورت عامدانه نسبت به این دارو تحمل ایجاد میشود. چنین وضعیتی به علت ایجاد تحمل متقابل نسبت به هروئین، از بروز بسیاری از اثرات تقویتکننده اعتیاد ناشی از هروئین، ممانعت میکند. یکی از دلایل منطقی این قضیه آن است که کاهش اثرات تقویتکننده چنین اعتیادی از تلاش فرد جهت حصول آن ممانعت میکند و این اثر باعث کاهش اعمال جنایتکارانیه شده و فرد را جهت دریافت درمانهای روان درمانی و بازپروری مستعد مینماید. اساس فارماکولوژیک به کارگیری متادون در برنامههای درمانی از برنامههای میباشد ولی بعضی از برنامههای متادون درمانی با شکست روبرو میشوند چرا که درمانهای غیر دارویی انجام شده کافی نمیباشد.

مصرف همزمان هروئین و متادون در افراد معتادی که جهت ترک مراجعه مینمایند، مورد سوال میباشد چرا که خطر ایجاد مسمومیت و به دنبال آن سرکوب تنفسی وجود دارد. نه تنها تعداد بیمارانی که متادون را جهت دردهای مداوم مصرف میکنند، افزایش مییابد، بلکه میزان بروز موارد افزایش تصادفی مقادیر مصرف و مشکلات ناشی از سرکوب تنفسی غیرافزایشی مییابد. بوپرنورفین ۱، یک آگونیست نسبی گیرنده مو (μ) با خواص طولانی مدت میباشد که اثرات مقیدی را در مسمومیتزدایی اوپیوئیدی و درمانهای نگهدارنده از خود نشان مسمومیتزدایی اوپیوئیدی و درمانهای نگهدارنده از خود نشان داده است و در عین حال خطرات مرگآور ناشی از مصرف هروئین همراه با آن کمتر میباشد.

فنيل پيپريدينها

فنتانیل آیکی از پرمصرفترین داروهای خانواده اوپیوئیدهای صناعی میباشد. زیر گروه فنتانیل آمیا سوفنتانیل آگفنتانیل آورمی فنتانیل آمیباشند که به این اعضا باید داروی والد یعنی فنتانیل را نیز اضافه نمود.

²⁻ Fentanyl
4- Alfentanıl

Buprenorphine
 Sufentanil

³⁻ Sutentami

⁵⁻ Remifentanil

Fentanyl

اين اوييوئيدها عمدتاً از نظر قدرت متابوليسم با هم متفاوت میباشند. سوفنتانیل، ۵ تا ۷ برابر قوی تر از فنتانیل می باشد. ألفنتانيل قدرت كمترى از فنتانيل دارد ولى بسيار سريعتر اثر مى نمايد ولى طول اثر أن كم مى باشد. رمى فنتانيل، بسيار سريع توسط استرازهای خون و بعضی بافتها متابولیزه می شود که همین امر باعث شده است این دارو دارای نیمه عمر بسیار کوتاهی باشد. چنین مشخصاتی هنگام به کارگیری این داروها در فرأیندهای بیهوشی، بسیار مفید میباشد. اگر چه فنتانیل، امروزه یک داروی ضد درد غالب در گروه داروهای فنیل پیپریدینی میباشد ولی مپریدین انیز به گستردگی مورد استفاده قرار می گیرد. این داروهای اوپیوئیدی قدیمی تر دارای اثرات قابل توجه أنتىموسكاريني هستند كه در صورت وجود اختلالاتي همچون تاکیکاردی، این داروها منع مصرف خواهند داشت. همچنین به نظر میرسد مبریدین دارای عملکرد اینوتروپیک منفی بر عضله قلب باشد. علاوه بر این، تجمع متابولیتهای ثانویه این دارو، نورمپریدین، به صورت بالقوه ممکن است در افرادی که دوزهای بالایی دریافت میدارند یا از نارسایی کلیوی رنج میبرند باعث ایجاد تشنج شود. تجویز مپریدین، با توجه به پروفایل نامطلوب، به عنوان ضد درد خط اول درمان، به مواردی بسيار نادر محدود شده است.

مورفينها

لرورفانول ، یک ضددرد اوپیوئیدی صناعی میباشد که از نظر عملکردی شباهت زیادی با مورفین دارد و اثرات آگونیستی بر گیرنده x و x داشته و همچنین سبب بازجذب سروتونین و نوراپینفرین شده و گیرندههای NMDA را آنتاگونیزه میکند.

آگونیستهای متوسط تا ضعیف

فنانترنها

کدئین، دی هیدروکدئین، و هیدروکدون، همگی تا حدی

اثرات کمتری از مورفین دارند و اغلب مصرف دوزهای زیاد آنها که قادر به ایجاد اثرات بیدردی مشابه مورفین باشد به علت خطر وجود عوارض، محدودیت دارد.

اکسی کدون بسیار قدرتمند بوده و در تجویز تنها به عنوان فرآوردههای سریعرهش و آهستهرهش و در درمان دردهای شدید تا متوسط کاربرد دارد. ترکیب هیدروکدون و یا اکسی کدون با استامينوفن فرمولاسيون غالب جهت تجويز بهصورت خوراكي بهمنظور درمان دردهای ملایم تام توسط میباشد. یههرحال بکارگیری اکسی کدون به صورت قرص های با رهایش کنترل شده در دوزهای بالا افزایش یافته است. یک شکل از فرم تزریقی اکسی کدون در خارج از ایالات متحده آمریکا در دسترس است. از آنجایی که هر کدام از قرصهای با رهایش کنترل شده اکسیکنون حاوی مقادیر زیادی از اکسیکنون بوده که امکان افرایش طول دوره اثر آن را فراهم نموده است، امکان سوءمصرف فرأوردههاى قديمي تر قرصها، كه سبب افزايش سطوح دارو مىشد و موجب سوءمصرف و افزايش مقادير مصرف كشنده مى دده تغيير يافته است. اخيراً FDA تركيبات جدیدی را به تأیید رسانده که ترکیب با رهایش کنترل شده از اکسیکدون میباشد که از بریده شده، شکستن، خبرد شدن، جویده شدن و یا حل شدن آن جلوگیری کرده و از سوءمصرف آن با تدخین یا تزریق جلوگیری میکند. FDA همچنین نیاز به ارزیابی خطرات و راهکارهای درمانی (REMS) این دارو دارد که شامل صدور راهنمای درمانی برای بیماران و درسنامههایی جهت مصرف صحیح ضددردهای اوپیوئیدی در درمان درد مى باشد (كادر: آموزش تجويز كنندگان اپيوئيدها را ببينيد).

فنيلهپتيل أمينها^ه

پروپوکسیفن^۶، از نظر ساختاری مشابه متادون میباشد ولی اثرات ضددرد آن کمتر میباشد. کارآیی کم آن سبب نامناسب بودن آن شده است. حتی در شرایطی که با آسپرین و در درمان

I- Meperidine 2- Levorphanol

³⁻ Phenanthrene

⁴⁻ Risk evaluation and mitigation strategy

⁵⁻ Phenylheptylamines

⁶⁻ Propoxyphene

دردهای حاد مصرف شود. افزایش بروز مرگهای مرتبط با مصرف این دارو یا مصرف نادرست این دارو، مصرف آن در ایالات متحده آمریکا را محدود نموده است.

فنيل پيپريدين ها

دیفنوکسیلات او متابولیت آن، دیفنوکسین ^۲ کاربرد ضددرد ندارند و در درمان اسهال به کار گرفته میشوند. از آن جایی که احتمال سؤمصرف این داروها بسیار کم است، کنترل و نظارت کمی بر برنامه مصرف آنها اعمال میشود (دیفنوکسین، برنامه ا۷ و دیفنوکسیلات، برنامه ۷ میباشد، مراجعه به داخل جلد کتاب). حلالیت پذیری کم آنها در آب، مصرف این داروها به شیوه تزریق را محدود نموده است. همچون سایر داروهای ضد اسهال، این دارو نیز همراه با آترویین مورد استفاده قرار میگیرد. مقادیر کم أترویین به دارو افزوده میشود که علاوهبر ایجاد اثرات ضد اسهال قدرتمند، احتمال سوءمصرف این دارو را نیز کاهش

لویرامید^۳ یکی از مشتقات فنیل پیپریدینهاست که جهت کنترل اسهال مورد استفاده قرار میگیرد. هر چند به علت اثرات محیطی آن بر گیرنده μ و فقدان تأثیر دارو بر گیرندههای CNS، علایق روزافزونی در رابطه با به کارگیری آن در موارد دردهای نورویاتیک، به وجود آمده است. از آنجایی که نفوذ آن در مغز بسیار کم میباشد، پتانسیل سوءمصرف این دارو نیز کم میباشد و به همین دلیل بدون نسخه نیز در دسترس میباشد.

دوز معمول تمامی این داروهای ضد اسهال، دو قرص در شروع و سیس یک قرص به دنبال هر بار اجابت مزاج اسهالی

اوپیوئیدها با اثرات مخلوط بر گیرنده

احتیاطات لازم در رابطه با عدم تجویز داروهایی با اثرات آگونیستی نسبی یا اثرات مخلوط در افرادی که داروهای آگونیستی خالص مصرف می نمایند، باید به عمل آورده شود. چرا که چنین تجویزی ممکن است باعث کاهش اثرات بی دردی شود یا به طور ناگهانی علائم سندرم محرومیت بروز نماید.

فنائترنها (Phenanthrenes)

همانگونه که اشار شد بویرنورفین یک مشتق فنانترنی طولانی اثر و قدرتمند و آگونیست گیرنده μ (با فعالیت ذاتی کم) و یک

ا أموزش تجويزكنندگان اييوئيدها

درمان درد یک مشکل فارماکولوژی بالینی دشوار بوده و يزشكان تجويز كننده اپيوئيدها اغلب در مبارزه با اين مشكل شکست میخورند، بنابراین موارد بسیار زیادی از افزایش سوءمصرف دارو در ایالات متحده آمریکا و تقریباً مرگ ۴ برابری ناشی از مصرف بیش از تجویز ایبوئیدها بین سالهای ۱۹۹۹ تا ۲۰۰۹ گزارش شده است. این آمارها سازمان غذا و دارو را مازم به طراحي فرمولاسيون براي شرکتهای سازنده و جهت آموزش پزشکان تجویز کننده اوپیوئیدها نمود. FDA مشغول طراحی روشهایی به منظور أموزشهاي يزشكان تجويز كننده اوپيوئيدها است كه اين أموزشها بريايه فهم فارماكولوزي باليني لوييوثيدها با تأكيد بر آموزش در مورد ترکیبات طولانی اثر و آهسته رهش از این گروه داروئی است. تأکید این أموزشها بر چگونگی مصرف تركيبات أهسته رهش و طولاني اثر (متادون و أكسى كدون) بیانگر زیاد بودن مرکومیر ناشی از این داروهاست.

آنتاگونیست گیرندههای x و ۵ بوده و په عنوان آگونیست ـ آنتاگونیست مختلط معرفی می شود. اگرچه بویرنورفین به عنوان یک داروی ضد درد شناخته می شود اما می تواند اثرات داروهای ضد درد قدرتمند نظیر مورفین را آنتاگونیزه نماید. بویرنورفین همچنین به ORL1، یک گیرنده ناشناخته، متصل می شود اگرچه این ویژگی آخر و تأثیر آن بر خاصیت آنتاگونیستی مورفین در حال بررسی است. تجویز دارو با روش زیرزبانی جهت پرهیز از اثرگذار اول دارو الزامی است. اثربخشی طولانی مدت آن به علت جداشدن آهسته دارو از گیرنده مو (u) میباشد. چنین خاصیتی تا حدودی مقاومبودن اثرات این دارو در برابر نالوکسان را تـوجیه مىنمايد كاربردهاي باليني اين دارو نيز مشابه نالبوفين ميباشد. علاوه بر این، بسیاری از مطالعات اعتقاد دارند، در درمانهای سمزدایی و نگهدارنده معتادان به هروئین، می توان به جای متادون از بوپرنورفین نیز استفاده نمود. بوپرنورفین از سوی انجمن غذا و داروی آمریکا (FDA) در سال ۲۰۰۲ جهت کنترل و درمان وابستگی به اوپیوئیدها، مورد تایید قرار گرفته است. برخلاف متادون تجویز دوزهای بالای بویرنورفین با اثرات آنتاگونیستی بر گیرنده اوپیوٹیدی μ (مو) (سوپوکسون) آ، اثرات ضددرد و سرکوبکننده تنفسی این دارو را محدود مینماید. به

I- Diphenoxylate

²⁻ Difenoxin

³⁻ Loperamide

⁴⁻ suboxone

هر حال فرمولاسیونهای بوپرنورفین همچنان سبب سرکوب جدی تنفسی و مرگ شده به ویژه هنگامی که در ترکیب با بــنزودیازپینها یــا ســرکوبکنندههای CNS (آرامبخشها، آنتیسایکوتیکها یا الکل) مصرف شود. بوپرنورفین همچنان به صورت شکلهای ترکیبی با نالوکسان، آنتاگونیستهای گیرنده اوپیوئیدی μ (نظیر سوبوکسون) و به منظور پیشگیری از سوءمصرف آن موجود می باشد. یک فرم پوستی بسیار آهسته رهش که سبب رهاسازی دارو ظرف مدت یک هفته می شود، نیز در دسترس است (Butran)، اثرات سایکومیمتیک با عوارضی نظیر توهم، کابوس و اضطراب پس از مصرف دارو با عملکرد آگونیست دیده می شود.

پنتازوسین (یک بنزومورفون) و نالبوفین از نمونههای دیگر ضددردهای اوپیوئیدی هستند که اثرات آگونیست قدرتمند آناگونیستی مخلوط دارند. نالبوفین یک آگونیست قدرتمند گیرنده ۴ و آگونیست نسبی گیرنده ۴ است که به صورت تزریقی تجویز میشود. در دوزهای بالا به نظر میرسد سبب بروز سرکوب تنفسی میشود. متأسفانه هنگامی که سرکوب تنفسی رخ میدهد میتواند بهطور نسبی به نالوکسان و اثرات آن در سرکوب تنفسی ناشی از اوپیوئیدهای این چنینی مقاومت نشان دهد زیرا این دارو تمایل بسیار بیشتری نسبت به نالوکسان برای دهد زیرا این دارد.

مرفينانها

بوتورفانول درای اثرات ضددرد مشابه نالبوفین و بوپرنورفین میباشد ولی به نظر میرسد، در دوزهای ضددرد معادل، دارای اثرات آرامبخشی بیشتری باشد. بوتروفانول به طور غالب، آگونیست گیرنده π (کاپا) میباشد هر چند احتمالاً تا حدی دارای اثرات آگونیستی نسبی یا آنتاگونیستی بر گیرنده μ (مو) میباشد.

بنزومورفانها

پنتازوسین 0 ، یک آگونیست \times (کاپا) با اثرات ضعیف آنتاگونیستی بر گیرنده μ (مو) یا خواص آگونیستی نسبی میباشد. این دارو، قدیمی ترین دارو با اثرات مخلوط میباشد. از دو روش خوراکی و تزریقی قابل مصرف میباشد هر چند به علت وجود پارهای از حساسیتها، تجویز زیرجلدی آن توصیه نمی شود.

داروهای متفرقه

ترامادول ، یک داروی ضددرد با اثرات مرکزی است که

مکانیسم اثر آن به طور غالب، جلوگیری از بازجذب سروتونین مى باشد. همچنين به نظر مى رسد، ترامادول باعث مهار عملكرد ترانسمیتری نورایینفرین نیز شود. از آنجایی که نالوکسان تا حدودی دارای اثرات آنتاگونیستی علیه این دارو می باشد، به نظر مى رسد، آگونيست ضعيف گيرنده μ (مو) نيز باشد. دوز توصيه شده آن ۵۰ تا ۱۰۰ میلیگرم و چهار بار روزانه از طریق خوراکی میباشد. از عوارض احتمالی این دارو بروز تشنج میباشد. به همین دلیل مصرف این دارو در افرادی که سابقه قبلی از حمله تشنج دارند و یا داروهایی مصرف میکنند که آستانه تشنج را کاهش میدهند، ممنوع میباشد. خطر جدی دیگر افزایش احتمال بروز سندرم سروتونین میباشد که در صورتی که داروی ضدافسردگی مهار کنندههای بازجذب انتخابی سروتونین به صورت همزمان مصرف شود. خطر بروز این سندرم تشدید می شود (فصل ۱۶ را ببینید). از سایر عوارض این دارو می توان به تهوع و گیجی اشاره نمود که این عوارض به طور مشخصی پس از گذشت چندین دوز از درمان بهبود می ابند. نکته جالب آن است که تا به احتمال هیچگونه عوارض تنفسی یا قلبی .. عروقی به این دارو نسبت داده نشده است. اساس این واقعیت که اثرات ضددرد ترامادول به میزان زیادی مستقل از عملکرد گیرنده مو (س) میباشد، باعث شده تا به عنوان درمان کمکی همراه با آگونیستهای خالص اوپیوئیدی جهت درمان دردهای نوروپاتیک مزمن به کار گرفته شود.

تاپنتادول ۱، یکی از داروهای ضد درد جدید، با تمایل ضعیف بر گیرنده اوپیوئیدی μ و اثرات قابل توجه مهارکننده بازبرداشت نوراپینفرین میباشد. در مدلهای حیوانی، اثرات ضد درد آن با تجویز نالوکسان تنها مختصری کاهش یافت حال آنکه با تجویز یک آنتاگونیست μ به شدت کاهش پیدا نمود. علاوه بر این اتصال آن به ناقل نوراپینفرین (NET، فصل ۶ را ببینید) بسیار قدرتمندتر از ترامادول میباشد ولی اتصال آن به ناقل سروتونینی (SERT) از ترامادول ضعیفتر میباشد. تاپنتادول، در سال ۲۰۰۸ مورد تأیید قرار گرفت و نشان داده شده تاپنتادول، در سال ۲۰۰۸ مورد تأیید قرار گرفت و نشان داده شده که همانند اکسی کدون در درمان دردهای ملایم تا شدید مؤثر بود اما اثرات گوارشی نظیر تهوع آن کمتر میباشد. تاپنتادول خطر بورز تشنج در بیماران مبتلا به اختلالات صرعی و سندرم سروتونین را کاهش میدهد. اینکه تاپنتادول در مصارف بالینی پروتونین را کاهش میدهد. اینکه تاپنتادول در مصارف بالینی چگونه با ترامادول یا سایر ضددردها مقایسه می شود، هنوز

i- soboxon 2- Morphinans

³⁻ Butorphanol 4- Benzomorphans

⁵⁻ Pentazocin 6- Tramadol

⁷⁻ Tapentadol

مشخص نیست و مکانیسم اثر آن بر مبنای اثرگذاری بر گیرندههای فارماکولوژیکی معمول نمیباشد.

داروهای ضد سرفه۱

داروهای ضددرد اوپیوئیدی، یکی از مؤثرترین داروها در سرکوب سرفه میباشند. این اثر معمولاً با دوزهای کمتر از حد لازم جهت ایجاد بی دردی حاصل میشود. به نظر میرسد گیرندههایی که در ایجاد اثرات ضدسرفه مخدرها دخالت دارند، با گیرندههایی که دیگر اعمال اوپیوئیدها را کنترل میکنند، متفاوت باشند. به عنوان مثال اثرات ضد سرفه توسط سایر ایزومرهای اوپیوئیدی که فاقد اثرات ضدرد و اعتیاداور هستند، نیز ایجاد میشود (ادامه بحث را ببینید).

مکانیسم فیزیولوژیک سرفه، کمی پیچیده میباشد و راجع به مکانیسم اختصاصی اثرات ضد سرفه داروهای اوپیوئیدی، اطلاعات کمی وجود دارد. به نظر میرسد هر دو گونه اثرات مرکزی محیطی در این قضیه دخیل باشند.

از مشتقات اوپیوئیدی که به طور شایع به عنوان ضد سرفه به کار میرود می توان به دکسترومتورفان کدئین، لووپروکسیفن آ (لووپروکسیفن و نسوسکاپین آ (لووپروپوکسیفن وتوسکاپین در ایالات متحده در دسترس می باشند) اشاره نمود. مصرف این داروها در بیمارانی که داروهای مهارکننده ۱۹۸۸ را مصرف می نمایند، باید با احتیاط صورت پذیرد (جدول ۵-۳۱ را بینید). اغلب ترکیبات داروهای ضدسرفه همچنین حاوی میاشند. بسیار مهم است که با توجه به مقادیر بالای گزارشات می باشند. بسیار مهم است که با توجه به مقادیر بالای گزارشات نسخه دکسترومتورفان جهت درمان سرفه ناشی از سرماخوردگی نسخه دکسترومتورفان جهت درمان سرفه ناشی از سرماخوردگی استفاده کردهاند، در حال حاضر تجویز این دارو در اطفال کوچکتر از ۶ ماه، از سوی FDA منع شده است. علاوه بر این به علت تنوعات موجود در متابولیسم کدئین، مصرف آن با هر هدفی در کودکان تحت بازنگری می باشد.

دکسترومتورفان ^۵ یک ایزومر فضایی راستگرد از مشتق متیله لوورفانول میباشد. این ماده در اصل فاقد اثرات ضددرد و اعتیادآوری است و کمتر باعث ایجاد یبوست می شود. دوز معمول ضد سرفه این دارو ۱۵ تا ۳۰ میلی گرم و به صورت سه یا چهار بار در روز میباشد. در بسیاری از کشورها جزء داروهای بدون نسخه به شمار می رود. همچنین یافته ها مؤید آن است که بکسترومتورفان باعث افزایش اثرات ضددرد مورفین و احتمالاً

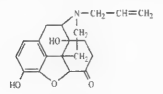
سایر داروهای آگونیست گیرنده مو (µ) می شود. هر چند، سوءمصرف اقسام خالص آن (پودر شده)، با گزارشاتی مبنی بر عوارض وخیم و حتی مرگ همراه بوده است.

همان طور که اشاره شد، کدثین نیز دارای اثرات ضدسرفه در دوزهای کمتر از میزان ضروری جهت کنترل درد می باشد. بنابراین اغلب تجویز ۱۵ میلیگرم از آن جهت کنترل سرفه کافی می باشد.

لووپروپوکسیفن ایزومر فضایی یک آگونیست خفیف اوپیوئیدی با نام دکستروپروپوکسیفن^۶ میباشد. این دارو فاقد اثرات اوپیوئیدی میباشد ولی آرامبخشی به عنوان عارضه آن ذکر شده است. دوز معمول ضدسرفه آن، ۵۰ تا ۱۰۰ میلیگرم هر ۴ ساعت میباشد.

آنتاگونیستهای اوپیوئیدی

از جهه آنتاگونیستهای خالص اوپیوئیدی، می توان به نالوکسان، نالتروکسان و نالمفن Y اشاره نمود که از مشتقات مرفینی هستند و موقعیت (N_{17}) آنها با گروهی سنگین تر، جانشین شده است. این داروها دارای تمایل با Y نسبت به مکانهای اتصالی گیرنده مو (μ) می باشند، میزان تمایل آنها نسبت به سایر گیرندهها کمتر است ولی قادر به خنثی نمودن اثرات آگونیستی سایر مکانهای اتصالی X و X نیز می باشند.



Naloxone

فارما كوكينتيك

نالوکسان، اغلب از طریق تزریقی تجویز می شود و طول اثر آن از این روش کوتاه می باشد (۱ تا ۲ ساعت). متابولیسم آن شبیه آگونیستهای اوپیوئیدی فاقد گروه هیدروکسیل بوده و عمدتاً از طریق گلوکورونید کنژوگاسیون انجام می شود. نالتروکسان به خوبی پس از تجویز خوراکی جذب می شود ولی به سرعت تحت

I- Antitussives 2- Levopropoxyphene

³⁻ Noscapine

⁵⁻ Dextromethorphan

⁷⁻ Nalmefene

^{4.} E.

⁴⁻ Expectorants6- Dextropropoxyphene

متابولیسم گذر اول قرار میگیرد. نیمه عمر آن حدوداً ۱۰ ساعت میباشد و یک دوز خوراکی ۱۰۰ میلیگرمی آن، اثرات هروئین تزریقی را تا ۴۸ ساعت مهار میکند. نالمفن، جدیدترین داروی این دسته میباشد. این دارو مشتقی از نالتروکسان میباشد که تنها به روش تزریقی نیز موجود میباشد. نالمفن نیز همچون نالوکسان در موارد مصرف بیش از حد اوپیوئیدها تجویز میشود ولی نیمه عمر آن طولانی تر (حدود ۱۰-۸ ساعت) میباشد.

فارماكوديناميك

این داروها در مقابل آگونیستها، اثرات آنتاگونیستی قابل ملاحظهای از خود نشان میدهند ولی در غیاب یک داروی آگونیست، با مصرف همان مقدار دارو، تقریباً هیچ اثری حاصل نمی شود.

تجویز این داروها در فردی که قبلاً مورفین مصرف کرده باشد، آثار اوپیوئیدی را در عرض ۱ تا ۳ دقیقه به طور کامل برگشت میدهد. تجویز این آنتاگونیستها در افرادی که به طور حاد به وسیله مسمومیت با مخدرها دچار تضعیف مراکز عصبی هستند، به نحو مؤثری تنفس، سطح خودآگاهی، اندازه مردمک، فعالیت رودهها و ... را به حالت طبیعی باز میگرداند. تجویز نالوکسان یا نالتروکسان در افرادی که نسبت به مصرف مواد اوپیوئیدی معتاد هستند، باعث ایجاد سندرم محرومیت ناگهانی میگردد.

نسبت به آثار آنتاگونیستی این داروها حالت تحمل ایجاد نمی شود و تجویز طولانی آنها نیز موجب بروز سندرم محرومیت از دارو نمی شود.

كاربردهاي باليني

نالوکسان یک آنتاگونیست خالص می باشد و مصرف آن بر مصرف داروهای آگونیست ـ آنتاگونیستهای ضعیف که قبلاً علیه مسمومیتهای اوپیوئیدی به کار می رفتند، ارجح می باشد.

مهم ترین کاربرد نالوکسان در درمان مسمومیتهای حاد با دوزهای بالای اوپیوئیدها می باشد (فصل ۵۸ را ببینید). نکته مهم آن است که دقت داشته باشیم نیمه عمر عملکرد نالوکسان نسبتاً کوتاه است و ممکن است بیماری که به شدت دچار دیرسیون ناشی از مسمومیت بوده است با تجویز یک دوز نالوکسان بهبود یابد و ظاهری طبیعی نشان دهد ولی دیرسیون وی باز می گردد و بیمار طی

دوز شروع نالوکسان معمولاً ۰/۱-۰/۴ میلیگرم به صورت داخل وریدی جهت دپرسیونهای مغزی و تنفسی تهدیدکننده

حیات میباشد. دوز نگهدارنده دارو نیز، به میزان $^{4--9/4}$ میلیگرم و داخل وریدی میباشد که در مواقع لزوم تکرار میگردد. دوز آغاز نالوکسان در نوزادان، $^{4-9/4}$ میباشد که در صورت عدم مشاهده پاسخ میتوان اقدام به تجویز دوز دوم نمود به نحوی که مجموع هر دو دوزدارو از $^{4-9/4}$ کفرتر نرود.

تجویز دوزهای کم نالوکسان (۰/۰۴mg) جهت درمان عواض جانبی شایع ناشی از تجویز داخل وریدی یا اپیدورال اوپیوئیدها، در حال گسترش میباشد. اغلب تیتراسیون دقیق دوزاژ نالوکسان مانع بروز عوارضی چون خارش، تهوع و استفراغ میشود بدون آن که کاهشی در اثرات ضد درد فراهم آید. بدین منظور، نالوکسان خوراکی و اخیراً آنالوگهای بهبود یافته نالوكسان و نالتروكسان توسط FDA تأييد شدهاند. اينها، شامل متیلنالتروکسان برومید (Relistor) که جهت درمان یبوست در بیماران مبتلا به مراحل پیشرفته بیماری و آلویمویان ا (Entereg)که جهت درمان ایلئوسهای پس از عمل جراحی برداشت روده، تجویز می شوند، می باشند. متیل نالتروکسان بروماید یک آمین نوع چهارم بوده که لذا از عبور این دارو از سد خونی مغزی را ممانعت میکند. آلمیووپان تمایل بسیار زیادی به گیرنده μ اوپیوئیدی دارد و لذا اثرات مرکزی آگونیستهای μ را دچار نقص و اختلال نمی کند. به نظر می رسد مکانیسم این گونه اثرات درمانی اختصاصی، مهار گیرندههای عرمحیطی (مو) موجود در روده با حداقل نفوذ CNS باشد.

نالتروکسان به علت دارابودن مدت اثر طولانی، به عنوان درمان نگهدارنده در رژیمهای درمانی معتادان معرفی شده است. تجویز یک دوز منفرد دارو به صورت یک روز در میان، کلیه آثار یک دوز هروئین در بدن را مهار می نماید. از این مطلب می توان اینگونه برداشت نمود که این روش درمان مورد قبول عموم معتادان نیست و تنها افرادی قادر به پیروی از آن می باشند که واقعاً مصمم به ترک اعتیاد باشند. یک کاربرد مشابه دیگر برای این دارو ترکیب با مورفین سولفات در فرآوردههای با رهایش کنترل شده می باشد (امبدا) که در آن ۲۰ تا ۲۰ میلیگرم از مورفین بسیار آهسته و به مدت ۸ تا ۱۲ ساعت و یا بیشتر و جهت کنترل طولانی مدت دردهای پس از جراحی مصرف می شود. نالتروکسان به میزان ۴/۰ تا ۴ میلیگرم در قسمت میانی فرمولاسیون قرص قرار داده شده و به منظور جلوگیری از میانی فرمولاسیون قرص قرار داده شده و به منظور جلوگیری از سوءمصرف مورفین استفاده می شود (با خرد کردن و خارج کردن مورفین از کپسول).

را در کاهش وزن پیشنهاد کند. در صورتی که آزمونهای فعلی بیخطر بودن آن بر سیستم قلبی عروقی را در مصرف طولانی مدت به اثبات برسانند این دارو و سایر ترکیبات کاهنده وزن که با نالتروکسان ترکیب شدند می توانند مجوز FDA را دریافت کنند.

1- Craving

شواهدی در دست است که نشان می دهد، نالتروکسان ولع مصرف (جستجوگری) الکل در افراد الکلی مزمن را از طریق افزایش حد پایه آزادسازی ۴ اندورفین کاهش می دهد. به کارگیری آن از سوی FDA جهت چنین هدفی تأیید شده است (فصل ۲۳ را ببینید). نالتروکسان همچنین ترک مصرف نیکوتین (در افراد سیگاری) و کاهش وزن در واقع ترکیب نالتروکسان با بوپرنورفین (فصل ۱۶) می تواند یک راهبرد مؤثر و سینرژستیک

ياسخ مطالعه مورج

سطح هوشیاری، میزان سرکوب تنفس، درصد اشباع اکسیژن و سایر پارامترهای حیاتی میتواند در دستیابی به هدف مذکور (کنترل درد) و کاهش خطر سرکوب تنفسی مؤثر باشد. از مصرف همزمان داروهای آرامبخش نظیر بنزودیازپینها با این داروها بایستی اجتناب کرد. تنها در شرایطی میتوان این داروهای آرامبخش را به صورت همزمان مصرف نمود که داروهای آرامبخش را به صورت همزمان مصرف نمود که جوانب احتیاط رعایت شود.

در این مورد درمان درد شدید بایستی با تجویز ضددردهای قدرتمند اوپیوئیدی نظیر مورفین، هیدرومورفون، فنتانیل کنترل شود. به نظر میرسد که در این بیمار پیش از افزایش مقادیر ضددردهای اوپیوئیدی ارزیابی شدت درد وی و بروز اثرات جانبی بالقوه داروهای اپیوئیدی ضروری باشد. با توجه به وجود بیماری ریوی در شرح حال تاریخچه بیمار، وی در معرض خطر افزایش سرکوب تنفسی نیز قرار داد. ارزیابی مکرر

Nacysta

Prink DMBINATIONS

others

SSIVES Generic

others

Generic, Ultram, others

Generic, Tylenol with Codeine, others Generic, Empirin Compound, others Generic, Norco, Vicodin, Lortab,

Generic, Percocet, Tylox, others
Generic, Percodan

Hatereg
Relistor
Revex
Generic, Narcan

Generic, Re Vin, Depade, Vivitrol

Generic, Benylin DM, Delsym,

PREPARATIONS AVAILABLE

	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	100 March 2011
ANALGE	SIC OPIOIDS	OTHER AN
Allicational	Generic, Alfenta	Theeutadol
Buprenorphine	Buprenex, others, Butrans (transdermal)	Tramadol Ziconotide
Butorphanol	Generic, Stadol, Stadol NS (nasal)	ANALGESIC CO
Code ine (sulfate or phosphate)	Generic	Codeine/acetaminophen
Fentanyl	Generic, Duragesic (transdermal). Fentanyl Buccal, Fentanyl Actiq (lozenge)	Codeine/aspirin
Hydromorphone	Generic, Dilaudid, others	rsychococone/ acerana mopuen.
Levomethadyl acctate**	Orlaam	Hydrocodone/ibuprofen
Morphine sulfate		Onycodone/acetaminophen
Oral, rectal, parenterni	Generic	Oxycodone/aspirin
Oral sustained-release capsules	Avinza, Kadinn	OFIGID AN
Oral extended-release capsules (morphine sulfinte/	Embeda	Alvimopan Methylmalitexone
neitremone HO)		Naimelbrie
Nabuphine	Generic, Nubain	Nalozone
Orycodona	Generic, OxyCONTIN (sustained release)	Naitremose
Oxymorphone	Generic, Numorphan, others	ANIIR
Pentazocine	Thowin	Codeing
Remilentanij	Generic, Ultiva	Dexiromethorphan
Summanil	Generic, Sufenta	The state of the s

*Antideatheal opioid prep	erations are lis	ted in Chapter 62.
---------------------------	------------------	--------------------

Orphan drug approved only for the treatment of sarcotic addiction

Decens of combination products are available, only a few of the most commonly prescribed are fisted here. Codeins combination products available in several strengths are usually denoted No. 2 (15 mg codeins), No. 3 (30 mg codeins), and No. 4 (60 mg codeins). Prescribers should be aware of the possible danger of renal and hepatic many with acctaminophen, asprin, and nonsteroidal anti-inflammatory drugs contained in these analgenic combinations.

ضد مسرفعها •دکسترومتورفان	ضط مسوفهها دکسترومتورقان چادان شاخته شده نمیباشد ولی آگونیست قدرتمند و نسیی گیرنده هم	كاهش رفلكس سرفه	سرفههای حاد و آزاردهنده	طول اثر: ۶۰۰-۳ دقیقه، سمیت: در صورت تجویز مستقیم سمیت کمی دارد
ضد سرفهها	्राप्ति के प्रदेशक के रकार के शिक्ष की	≥ A	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
• تالبوفين	أكونيست بمه أنتاكونيست بهر	کاهش میندهد. مشایه بوپرنورفین	دردهای متوسطا	همجون بوپرنورفين
		ولى تسلمت انبها وا انتا كويزه مي تند هسمچنين ولع مسمرف جبهت الكل را	جهت بعصى يرنامههاي بازنوني	لتشادياد عي نعايدات
• بويرنورفين	أكونيست نسبى عم أنتاكوبيست كا	همجون أگونيستهاي قدرتمند ميباشند	دردهای متوسط. درمان نگهدارنده	طول اثر: طولاني: ٦٨ ساعت، احتمالاً سندرم ترك را
اكونيست - انتاكونيه	اكونيست - انتاكونيستهاى اپيونيدى محلوط			
ميار وكدون ميار وكدون	أنتأكونيست أكونيستهاى قدرتمند بأشد		(كدئين)	3 3 // 5 /
آگونیستاهای نسبی	كارايي كمتري از مرفين دارد مي تواند	هــمهون اگونیستهای قدرتمند ولی اثرات صعفتری دارند	دردهای ضعیف تا متوسط، سرفه	همچون آگونیستهای قبرتمند، سمیت به متابولیسهه متنوع ناشر از ژنیک، سنگر دارد
 اكسىكدون: ضدردى وابسته به دوز سوفتتانيل، الفنتانيل، رمى فتتانيل: هم 		هـمچون أگونيستهای قدرتمند ولی اتران صمفاتری دارند	ضعيف تا متوسط، سرفه	همچون اگوئیستهای قدرتمند سمیت به متابولیسوها متبوع ناشی از باشک، مسکل دارد
مير بدين: أكونيست قد	2 3	تری دارند. هـمچون اگونیستهای قدرتمند ولی اثرات صعفاتری دارند	دردهای ضعیف تا متوسط، سرفه	همچون اگونیستهای قدرتمند سمیت به متابولیسهه
	 ميريدومورفون، اكسىمورفون؛ همچون مونين مؤثر هستند ولى قدرت بيشترى دارند. ميريدين: اكونيست قدرتمند با اترات انتىكولينرژيك اكسىكدون صلادادى وابسته به دوز سوفتتانيل، اشتانيل، دمىفتتانيل؛ همچون فتتاتيل ولى طول اثر كوتاهترى دارند. آكوتيستنهاى نسبي كدين كدين 	ه بیشتری دارند. تری دارند هـمټون اکونیستهای قدرتمند ولی اترات صمیفتری دارند	دردهای ضعیف تا متوسط، سرفه	همچون آگونیستهای قدرتمند، سمیت به متابولیسهه
• فتتانيل	ورفون: همچون مورفين مؤثر هستند ولى قدرت رتمند با انرات انتي كولينر ژيک وابسته به دوز مي فتتانيل: همچون فنتانيل ولى طول اثر كوتاه	گوارشی بیشتری دارند. تری دارند هـمچون اگونیستهای قدرتمند ولی اترات صعفتری دارند	پولمونری (تنها مرفین)، درمان نکهدارنده در برنامهمای بازتوانی (تنها متادون) دردهای ضعیف تا متوسط، سرفه	پتائسیل اعتبادآوری، تشنج همچون آگوئیستهای قدرتعند، سمیت به منابولیسههای متبه و ناشد. از تشک، ستگ دارد
• متادون • فتتانيل	گوناگون به گیرندههای 6 و ۳ ورفون: همچون مورفین مؤثر هستند ولی قدرت رتمند با اثرات آنتی کولینرژیک وابسته به دوز می فتتانیل: همچون فنتانیل ولی طول اثر کوتاه	آرامش بخشهی، آهسته کردن حرکات گوارشی بیشتری دارند. همهچون آگونیستهای قدرتمند ولی آثرات صمیفتری دارند	بسهوشی (فنتانیل و مرفین)، ادم بولمونری (تنها مرفین)، درمان نکهارنده در برنامههای بازتوانی (تنها متادون)	ساعت است، سمیت: سرکوب تنفسی، یبوست شد. پتانسیل اعتیادآوری، تشنج همچون اگونیستهای قدرتمند، سمیت به متابولیسموها
مرفين متالون فتتاليل	آگونیسستهای قدرتمند گیرنده غو تمایل گوناگون به گیرندهای 6 و ۳ ورفون: همچون مورفین مؤثر هستند ولی قدرت رتمند با اثرات آنتی کولینژییک وابسته به دوز کارایی کمتری از مرفین دارد. می تواند	مسله درده تسکین اضسطراب، آوامش بخشی، آهسته کردن حرکان کوارشی بیشتری دارند. همچون اگونیستهای قدرتمند ولی اتران صعیفتری دارند	درد شسدید درمان کسمکی در بیهوشی (فنتانیل و مرفین)، ادم پولمونری (تنها مرفین)، درمان (کهارانده در برنامهمای بازتوانی (تنها متادون)	ائر گذر اول. طول اثر: ۱۳ ساعت، بجز متادون که عرام ساعت است، سمیت: سرکوپ تنفسی، یبوست شدید پتانسیل اعتبادآوری، تشنج همچون اگونیستهای قدرتمند، سمیت به متابولیسمهای
اگونيستهای قدر تمند او پيوئيدی • مرفين اگونيستهای • متادون گوناتون به ا	ند او پیو ئیدی گوناتون به تیرندهای فور هستند ولی قدرت ورفون: همچون مورفین مؤتر هستند ولی قدرت رتمند با اثرات آنتی کولینرژیک وابسته به دور کارایی کمتری از مرفین دارد. می تواند	فسله درده تسکین اضسطراب، ارامش بخشی، اهستهکردن حرکات گوارشی بیشتری دارند. همچون اگونیستهای قدرتمند ولی اترات صمیفتری دارند	درد شسدید درمان کمکی در بیهوشی (فنتانیل و مرفین)، ادم پولمونری (تنها مرفین)، درمان نکهنارنده در برنامههای بازتوانی (تنها متادون)	ائر گذر اول. طول اثر: ۱۴ ساعت، بیجز متادون که ۳ ساعت است، سمهیت: سرکوب تنفسی، یبوست شد پتانسیل اعتیادآوری، تشنج همچون اگونیستهای قدرتمند، سمیت به متابولیسمها متنبع ناشی از بتنک، مسکی دارد

فار دا کوکستندی، سمیت	كاربردهاي باليني	انران	مكانيسم اثر	6.4. Jega
			اوپیونیدی	أنتاكونيستهاي أوبيونيدي
طول اثر: ۲-۱ ساعت (احتمالاً در موارد مسمومیت نیاز به	مسموميت با اوپيوئيدها	به سرعت تعامی اثرات اوپیوئیدی را	آنتاگونیست گیرندههای عه ۵ و ۲	• نالوكسان
تكرار دوز دارو وجود دارد) سميت تشديد علايم سندرم		أنتاكونيزه مي كنلد		
To be and in britishing of summer				
ا برای پیش از ۲۸ ساعت، مهارکند.	مفيد است و مي توائد اثرات هروئين را	را++۱)؛ نالتروكسان در برنامههاي نكهدارنده	 نالتروکسان، تالیفن: همچون نالوکسان ولی طول اثر آن بیشتر است (۱۰۰۹)؛ تالتروکسان در برنامههای نگهارنده مفید است و میتواند اثرات هروشن را برای بیش از ۲۸ ساعت، مهارکند. 	• ئالتروكسان، تالمفر
• الوى مويان، متيل نالتروكسان بروميد أنتا ونيست قدر تمند كيرنده الم مي باشد كه به مقدار بسيار كم وارد CNS مي شود در درمان يبوستهاي شديد ناشي إز اوييوئيدها تجويز مي شود بدون آنكه باعث برور علايم سندرم	د در درمان پیوستهای شدید ناشی	باشد که به مقدار بسیار کم وارد CNS می شو	التروكسان بروميد: أنتاكونيست قدرتمند كيرنده الممي	• الوى مويان، متيل نا
				ترک شود
			سايوضد دردهايي كه دردهاي متوسط به كار گرفته ميشود	ساير ضد دردها ي
طول الر: ۶-۴ ساعت	دردهای متوسط	ضددرد	أكونيست متوسط عم مهار كننده قوي	• تاپنتادول
سميت: سردرد، تهوع و استفراغ، احتمال وابستكي به اين			NET	
دارو وجود دارد				
درد متوسط، درمان كمكي همراه طول اثر: ٤-١ ساعت. سميت: صرع و تشنج، خطر وقوع	درد متوسط، درمان كمكى هد	ضددرد	الرات مخلوط، أكوبيست ضعيف كيرنده اله	• ترامادول
من سندرم سروتونين.	اوپیوئیدها در سندرمهای درد مزمن سندرم سروتونین.		all SERT begins of Street	

NET ئاقل يازيرداشت نورايي نفرين؛ SERT ناقل بازيرداشت سروتونين.

NET Gas



داروهاىموردسوءمصرف

مطالعه مورد

آقای وی (V)، V ساله، به تازگی به سمت مدیریت یک شرکت ترابری درآمده است. دفترهای حسابرسی روزانه شرکت نشان میدهد که پول زیادی خرج شده است که در نتیجه تحقیقات نشان داده شده که آقای V بیش از V هزار دلار در ماه هزینه مصرف کوکائین میند که نشان میدهد وی V تا V گرم در روز از این ماده مصرف میکند. وی همچنین چندین نوع نوشیدنی الکلی در روز مصرف میکند که شامل V تا V شات از وودکا در روز است. وی شبهای آخر هفته را در کلوب

میگذراند و ۲ تا ۳ قرص اکستازی مصرف میکند. وی مصرف این مواد را از سن ۱۸ سالگی آغاز میکند. در طی مهمانی، اغلب از کانابینوئیدها (حشیش) مصرف میکند (۵ تا ۶ joint و هر آخر هفته) و همچنین کوکائین نیز مصرف میکند. مصرف این داروهای مورد مصرف تفریحی از زمانی که وی ازدواج کرد (در سن ۲۷ سالگی) قطع شد که باعث شد وی بتواند شغل جدید خود را کسب کند. آیا آقای ۷ وابسته یا معتاد یا هر دو است؟ علت مصرف همزمان چند دارو در یک زمان چیست؟

بعضی از داروها مورد سوءمصرف واقع میشوند (در مواردی که از لحاظ پزشکی مورد تأیید نمیباشد، مصرف میشوند) چرا که باعث ایجاد حس سرخوشی و تغییرات ادراکی در افراد مختلف میشوند. مواجهه مکرر باعث بروز تغییراتی تطابقی در مغز میشود که به موجب آن مصرف دارو به حالتی اجبارگونه در میآید که به چنین وضعیتی، اعتیاد اطلاق میشود.

■ اساس نوروبیولوژی سوءِمصرف مواد وابستگی در مقابل اعتیاد

تحقیقات نوروپیولوژیک اخیر با مد نظر قراردادن جنبههای نظری و عملی باعث جدایی وابستگی 7 و اعتیاد از یکدیگر شده است. به جای واژه قدیمی 7 وابستگی فیزیکی 7 ، از لفظ وابستگی استفاده شده و 7 وابستگی روانی 7 به عنوان اعتیاد خوانده می شود.

هر داروی اعتیادآوری باعث بروز طیف خاصی از علائم و

اثرات حاد می شود ولی نکته مشترک آن است که همگی باعث ایجاد حس سرخوشی و پاداش می گردند. مواجبهه مکرر به تدریج باعث ایجاد تغییراتی همچون تحمل (نیاز به افزایش دوز جهت حفظ اثرات) می گردد. در صورت عدم مصرف داروی مورد سوءمصرف علائم ناشی از قطع مصرف ظهور می یابد. مجموعه این علائم، سندرم محرومیت از دارو خوانده می شود که نشان دهنده وجود وابستگی دارویی است. وابستگی دارویی، منحصراً خاص داروهای مورد سؤمصرف نمی باشد، بلکه با مصرف بسیاری از داروهای غیر روانی همچون تنگ کنندههای مصرف بسیاری از داروهای غیر روانی همچون تنگ کنندههای عروقی سمپاتومیمتیک، متسع کنندههای برونشی و نیتراتهای ارگانیک متسع کننده نیز روی می دهد. ولی از سوی دیگر، اعتیاد به گونهای اجبار در مصرف دارو در عین آگاهی از عوارض منفی ان می باشد که این ولع مصرف و جستجوگری در لحظاتی با دریافت برخی نکات کلیدی زمینهای تحریک می شود (کادر مدلهای حیوانی تحقیقات اعتیاد را ببینید). در حالی که مواجهه مدلهای حیوانی تحقیقات اعتیاد را ببینید). در حالی که مواجهه

2- Dependence

I- Addiction

³⁻ Reward

مزمن با این داروها، باعث ایجاد وابستگی در اغلب افراد می شود ولی تنها درصد کمی از افراد معتاد شده، به مصرف عادت نموده و فاقد توانایی جهت کنترل چنین وضعیتی می باشند. تنها درصد کمی از بیماران همچنان پس قطع مصرف داروهای اوپیوئید ضددرد، خواستار دریافت دارو می باشند و تنها یک نفر از هر ۶ نفری که در ۱۰ سال نخست مصرف کوکائین قرار دارند، معتاد نفری که در ۱۰ سال نخست مصرف کوکائین قرار دارند، معتاد می شود. خلاف این امر نیز صادق است به طوری که عود مجدد اعتیاد پس از ترک مواد نیز بسیار شایع می باشد و این در حالی رخ می ده در واقع وابستگی از بین رفته است.

داروهای اعتیادآور باعث افزایش سطوح دوپامین میشوند: انگیزش'

جهت درک تغییرات بلند مدت ناشی از سؤمصرف مواد، باید اهداف اولیه مولکولی و سلولی آنها مورد شناسایی قرار بگیرد. مجموعهای از رویکردهای حیوانی و انسانی انجام شده، از جمله تصویربرداریهای عملکردی، سیستم دوپامینی مزولیمبیک را به عنوان هدف اولیه داروهای اعتیادآور، مشخص کردهاند. منشأ این سیستم ناحیه تگمنتال قدامی ، ناحیه ای کوچک در رأس ساقه مغز می باشد که انشعاباتی به هسته اکومینس Nucleus (accumbens، آمیگذال"، هیپوکامپ" و قشر پرهفرونتال میدهد (شکل ۲-۲۲). بیشترین نورونهایی که از ناحیه VTA انشعاب می گیرند، نورون های تولیدکننده دویامین، می باشند. هرگاه نورونهای دویامینی ناحیه VTA شروع به فعالیت می کنند مقادیر زیادی از دویامین در ناحیه هسته اکومبنس و کورتکس پرهفرونتال رها میشود. براساس مطالعات حیوانی اولیه، تحریک الكتريكي VTA منجر به پاسخهايي أشكار (همچنين فشار اهرم) شده است که این امر مؤید نقش سیستم دویامینی مزولیمبیک در فرآیند یاداش می باشد. تزریق مستقیم دارو در VTA نیز باعث واداشتگی قیدرتمندی می شود. تجویز سیستمیک این داروها نیز با رهاسازی دوپامین همراه بوده است. حتی فعال کردن نورونهای دوپامین جهت ایجاد تغییرات تبييكال مشاهده شده با داروهای اعتبادآور كافی است. مداخلات بسیار انتخابی، روشهای اوپتوژنتیک (Optogenetic) را به کار می گیرند. نور آبی جهت فعال کردن کانالهای رودوپسین (کانال های کاتیونی وابسته به نور که به صورت مصنوعی در نورونهای دویامین بیان میشوند)، در موشهایی که حرکت آزادانه دارند از طریق یک منبع نور تابانده میشود. درنتیجه، موشها ممکن است به رنگ آبی تمایل پیدا کنند. رنگ آبی و

رنگهای جفت نورونهای دوپامینی را در VIA تقویت میکند که سبب شرطی شدن طولانی مدت حیوان می شود. به طور معکوس، به کارگیری عوامل مهارکننده اوپتوژنتیک یا فعال کردن نورونهای مهاری بالادست سبب اثرات معکوس می شود.

به عنو ان یک قانون کلی، تمامی داروهای اعتیاد آور، سیستم دوپالبینی مزولیمبیک را تحریک مینمایند. اهمیت افزایش میزان دوپامین همچنان مورد بحث میباشد. یک فرضیه آن است که دوپامین سیستم مزولیمبیک باعث افتراق پاداش موجود و پاداش مورد انتظار می شود و به همین شیوه باعث برقراری یک سیگنال قدر تمند یادگیری می شود (کادر فرضیه دوپامینی اعتیاد را ببینید).

از آنجایی که هر داروی اعتیادآوری، دارای مکان هدف خاصی است که با مکانیسم سلولی مجزایی باعث تحریک سيستم مزوليمبيك مي شود، سه گروه قابل تمايز از اينها وجود دارند. گروه نخست در سطح گیرندههای متصل به پروتئین دارند. عمل می نمایند. گروه دوم بر گیرندههای یونی یا کانالهای یونی برهمکنش مینمایند و گروه سوم ناقلین دویامین را هدف قرار می دهند (جدول ۱-۳۲ و شکل ۲-۳۲). گیرندههای متصل به پروتئین GPCRs) G از خانواده G_{io} طی هیپرپلاریزاسیون یس سینایسی و تنظیمات پیش سینایسی، رهاسازی ناقلین را کنترل مینمایند. در VTA این داروها به طور ترجیحی بر نورونهای گاماآمینوبوتیریک اسید (GABA) که یک مهارکننده اینترنورونی موضعی میهاشند، عمل میکنند. داروهای اعتیادآوری که به گیرندهای یونوتروپیک و کانالهای یونی متصل میشوند، دارای اثراتی بر نورونهای دوپامینی میباشند و باعث افزایش رهاسازی دوپامین میگردند. در نهایت داروهای اعتیادآوری که بر ناقلین مونوآمین عمل میکنند با بلوک بازجذب و یا تحریک رهاسازی دویامینهای غیروزیکوله، باعث افزایش تجمع دویامین خارج سلولی در ساختارهای هدف می شوند. از آنجایی که نورونهای موجود در VTA، ناقلین سوماتودندرتیک را نیز بیان می دارند (که به طور طبیعی دویامین رها شده توسط دندریتها را پاکسازی میکنند) کلاس III داروها، میزان دوپامین در VTA را نیز افزایش میدهند. هر چند داروهای موجود در این گروه ناقلین سایر مونوآمینها را نیز تحت تأثیر قرار میدهند (نورایی نفرین، سروتونین) ولی همچنان نقش آنها بر انتقال دویامین، اهمیت مرکزی را در روند اعتیاد دارا میباشد. این یافته بریایه مشاهداتی بوده است که در آن تجویز داروهای ضد

¹⁻ Reinforcement

²⁻ Ventral tegmental area (VTA)

³⁻ Amygdala

مدل های حبوانی در تحفیقات اعتباد

بسیاری از پیشرفتهای اخیر در زمینه تحقیقات اعتیاد، مرهون به کارگیری مدلهای حیوانی در این زمینه بوده است. از آن جایی که این داروها، صرفاً یاداش جویانه نیستند، بلکه حیوان را به انجام کاری وا میدارند (inforcing)، همراه نمودن یک رفتار همراه با تجویز دارو باعث میشود، حیوان در خلال آن یک رفتار را یاد بگیرد (همچون فشاردادن اهرم). در چنین رویکرد خودتجویزی ۱، میزان دفعاتی که حیوان جهت دریافت یک دور از ماده مورد نظر به اهرم ضربه می زند، نشان دهنده ميزان قدرت اين واداشتكي ميباشد. مشاهده علائم سندرم ترک (به طور مثال جهشها و پرشها یا لرزشها پس از قطع ناگهانی تجویز طولانی مدت مورفین) در کمیسازی میزان وابستگی مفید می باشد. تهیه آزمونهای رفتاری جهت ارزیابی اعتیاد در جوندگان، دشوار میباشد و تاکنون هیچ آزمونی تمامی ابعاد پیچیده این بیماری را در بر گرفته است. با این وجود برخی مدلها با در نظر گرفتن هسته اصلی اعتیاد، به عنوان مثال اقدام به تحت نظر گرفتن ترجيح مكاني شرطی شده ۲ و ترجیح مکانی حساس شده ۳ نموده اند. در آزمون اول، میزان ترجیح حیوان به مکانی که در آن با دارو مواجهه بوده است با سنجش زمانی که کمپارتمان مربوطه بوده است با میزان زمانی که حیوان در کمپارتمانی که سالین دریافت کرده، مقایسه می شود (روش ترجیح مکانی شرطی شده) و آزمون دوم، افزایش فعالیت لوکوموتور در مواجهه متناوب با یک دارو

را تحت نظر قرار می دهد. نقطه اشتراک هر دو آزمون آن است که هر دو نسبت به اثرات شرطی شده با یک کلید (نشانه) (cue-conditioned) داروهای اعتیادآور، حساس می باشند مواجهه بعدی با محیط بدون دریافت دارو و یا بروز مداوم محرکها منجر به خاموش شدن ترجیح مکانی میشود که با تجویز دوز کے دارو، ممکن است مجدد بروز یابد چنین تغییرات مداومی، مدلی از عود میباشد که به انعطاف پذیری سینایسها با انتقالات تحریکی در ناحیه تگمنتال قدامی و هسته اکومبس و قشر پرهفرونتال، نسبت داده می شود (همچنین کادر فرضیه دویامین اعتیاد را ببینید) یافتههای اخیر مؤید أن است كه استفاده طولانی مدت كوكائين باعث بروز رفتاری در موشها میشود که کاملاً مشابه اعتیاد در انسان میباشد. چنین موشهای معتادی، جستجوگری زیادی جهت یافتن کوکائین از خود نشان میدهند به طوری که به جستجوی کوکائین حتی در مکانهایی که قبلاً وجود نداشته می پردازند یا با وجود عوارض منفي همچون شوک اقدام به فشاردادن اهرم مینمایند. این یافتهها حکایت از آن دارد که اعتیاد یک بیماری است و هیچ محدوده مشخصی ندارد.

- 1- Self-adminstration paradigm
- 2- Conditioned place preference
- 3- Sensitization place preference

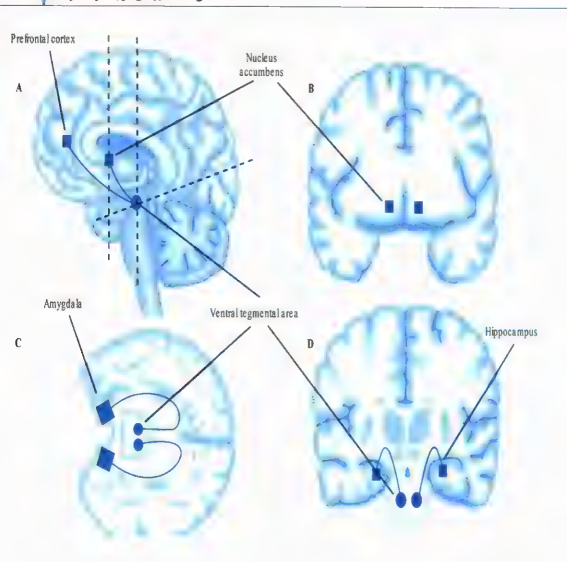
افسردگی، برداشت سروتونین و نوراپینفرین را مهار نمودهاند ولی تأثیری بر دوپامین نداشتهاند و حتی پس از مصرف طولانی مدت نیز باعث ایجاد اعتباد نشدهاند.

وابستگی: تحمل و ترک دارو

مغز، طی مواجهه طولانی مدت با داروهای اعتیادآور دستخوش علائمی انطباقی می شود. به عنوان مثال، در صورت تجویز مورفین در دوره های کوتاه مدت، جهت حفظ اثرات پاداش یا ضد در مورفین به میزان ثابت، دوز مورفین را باید به طور پیوسته ای افزایش داد. این پدیده تحمل دارویی خوانده می شود. چنین وضعیتی ممکن است باعث بروز عوارض جانبی همچون سرکوب تنفسی گردد، عوارضی که تحمل چندانی نسبت به آنها

ایجاد نشده و ممکن است به علت افزایش میزان مصرف حتی منجر به مرگ و میر نیز گردند.

تحمل دارویی نسبت به اوپیوئیدها، احتمالاً از کاهش غلظت دارو یا زمان اثر کمتر بر سیستمهای هدف ناشی می شود (تحمل فارما کوکینتیک). به گونهای دیگر ممکن است تحمل نباشی از تصغییرات عصملکرد گیرنده اوپیوئیدی میو (μ) (تصمل فارما کودینامیک)، قادر به تشدید رونید فسفریلاسیون گیرنده باشند که باعث به خدمت گرفتن پروتئین انطباقی θ - ارستین می می شود. پروتئین θ - آرسین باعث جداشدن پروتئین Ω از گیرنده و به داخل کشیده شدن آن طی چند دقیقه می شود (فصل θ را ببینید). چنین کاهشی در ایجاد سیگنال ها دلیل خشنود کننده ای در بیان مکانیسم تحمل می باشد ولی با این وجود تحمل ناشی از در بیان مکانیسم تحمل می باشد ولی با این وجود تحمل ناشی از



شکل ۱ ۳۳. عمده ارتباطات سیستم دوپامینی مزولیمبیک در مغز شکل شماتیکی برشهای مغز نشان میدهند که انشعابات دوپامینی از ناحیه تکمنتال قدامی منشا میگیرند و اهداف این انشعابات هسته اکومبنس، قشر پرهورونتال، آمیگدال و هیپوکامپ میباشند. حطچینها محل برشها را نشان میدهند.

مورفین از چنین مکانیسمی پیروی نمیکند. ۵- ارستین را به کار نگرفته و باعث به داخل کشیدهشدن گیرندهها نمی شود. از سوی دیگر، بسیاری از آگونیستهایی که به نحو مؤثری باعث به داخل کشیدهشدن گیرندهها می شوند، تنها تحمل دارویی کمی را موجب می شوند. برپایه چنین مشاهداتی، این فرضیه مطرح شده است که حساسیت زدایی و به داخل کشیده شدن گیرندهها، سلول

را از تحریکات بسیار زیاد محافظت مینماید. براساس چنین مدلی مورفین با عدم القای اندوسیتوز گیرندهها باعث تحریک بیشتر فرآیندهای تطابقی میشود. اساس مولکولی چنین فرآیندی چندان شناخته شده نمیشود ولی احتمالاً مکانیسمی مشابه آن چه در محرومیت از دارو دخیل میباشد، در اینجا نیز مؤثر است (به ادامه مراجعه نمایید).

فرضيه دوياميني اعتياد

در اولین ویرایش از فرضیهای که در این فصل مورد بحث قرار گرفت، اعتقاد بر این بود که سیستم مزولیمبیک دوپامینی مرکز ارتباطات نوروشیمیایی درگیر در احساس خوشی و یاداش می باشد ولی در دهه اخیر براساس شواهد موجود، ویرایش های جدیدی نیز از این فرضیه ارائه شده است. به نظر می رسد رهاسازی فاز یک دویامین به صورت حاد، بیش از آن که تحت تأثير خود ياداش باشد، تحت تأثير پيش بيني خطاي باداش قرار میگیرد. اساس چنین تمایزی، مشاهدات اولیه بر روی میمونهایی بوده است که نورونهای دوپامینی موجود در ناحیه تگمنتال قدامی (VTA) به نحو قابل ملاحظهای تحت تأثير ياداش فعال شدهاند (به عنوان مثال، چند قطره آب ميوه) که قابل پیش بینی نبوده است قرار گرفتهاند. زمانی که حیوان می آموزد تا چگونه وقوع یاداش را پیش بینی نماید، یاسخ دویامینی نسبت به خود یاداش (آب میوه) متوقف می شود ولی میزان روشن شدن نورون ها (Firing) در برابر محرک شرطی شده (صدا) افزایش می باید. در پایان این که اگر وقوع یاداش پیش بینی شود ولی هیچ پاسخی دریافت نشود (آب میوه یا صدا)، فعالیت نورونهای دوبامینی کمتر از حد آستانه باقیمانده و به تدریج خاموش میشود. به عبارت دیگر سیستم مزولیمبیک به طور پیوسته، وضعیتهای پاداش را تحت نظر می گیرد. میزان فعالیت آن در صورت انتظار پاداشهای بیشتر، افزایش می یابد و در موارد متضاد، خاموش می شود که به گونهای پیش بینی یک وضعیت یاداش غلط می باشد.

تـحت شـرایـط فیزیولوژیک سیگنالهای دوپامینی مزولیمبیک نماینده میزان واداشتگی به یک رفتاری تطابقی میباشند (به عنوان مثال یاد گرفتن این که با فشار اهرم میتوانند غذا به دست بیاورند). داروهای اعتیادآور مستقیماً باعث افزایش دوپامین میشوند که میتواند سیگنال یادگیری نیرومندتر و نامناسبی را ایجاد نماید بنابراین باعث منحرف نمودن سیستم پاداشدهی شده و سبب انگیزش پاتولوژیک فرد میشوند. در نتیجه رفتارهای تکانشگرانه بروز مییابند که خودکار بوده و چندان تحت برنامهریزی و کنترل نمیباشند،

چنین فرضیه جذابی، با مشاهده این که یادگیری وابسته به بعضی از پاداشها و داروها، در فقدان دوپامین نیز روی میدهد، به چالش کشیده شده است. یافته دیگر نیز مشاهده موشهایی بوده است که فاقد هدف مولکولی اولیه کوکائین،

ناقل دوپامینی DAT بودهاند ولی همچنان به مصرف دارو ادامه دادهاند. تنها در صورت حذف ناقلین سایر آمینهای بیوژنیک، خواص پاداش کوکائین حذف میگردد. هر چند در موشهای "—DAT" که سطح پایه دوپامین سیناپسی بالا میباشد، کوکائین همچنان باعث افزایش رهاسازی دوپامین میشود چرا که احتمالاً سایر ناقلین مونوآمینی حساس به دوپامین (SERT و NET) قادر به پاکسازی دوپامین میباشند. با تجویز کوکائین، این ناقلین نیز مهار شده و میزان دوپامین محدد افزایش می یابد. به دنبال چنین جانشینی در ناقلین سروتونین، رجوع به فصل ۳۰)، موشهای "—DAT نسبت به فلوکستین دچار اعتیاد میشوند. یافتههای جدیدتر نشان دادهاند که حذف مکان اتصال کوکائین بر DAT نیز تغییری در میزان دوپامین نمی دهد ولی باعث حذف اثرات پاداش کوکائین میرشود.

فرضیه دوپامینی اعتیاد، همچنین با طرح این موضوع که محرکهای قدرتمندی که لزوماً پاداش هم نبودهاند (حتی تنفر و دارای اثرات اجتنابزا بودهاند) نیز باعث فعال نمودن زیرمجموعهای از نورونهای دوپامین VTA شدهاند. نورونهای که توسط محرک تنفسزا فعال می شوند به محل کورتکس پرهفرونتال می رسند. در حالی که نورونهای دوپامین که توسط محرکهای تنفسزا مهار می شوند در منطقه نوکلئوس اکومبنس فعال هستند. این یافتههای اخیر نشان دهنده عملکرد موازی با سیستم پاداش، سیستمی که آموزش تنفس از VTA منشأ می گیرد، می باشد.

در رابطه با نقش ارزشمند دوپامین، می توان به این واقعیت اشاره کرد که همه داروهای اعتیادآور به شدت، غلظت دوپامین در ساختار هدف انشعابات مزولیمبیک را افزایش می دهند به نظر می رسد، افزایش سطح دوپامین، احتمال سر منشا همه تغییرات انطباقی می باشد که نهایتاً منجر به بروز وابستگی و اعتیاد می شوند. در حال حاضر مفهومی که با تکنیکهای جدیدی که امکان کنترل فعالیت نورون ها در دستکاری فعالیت نورون های دوپامینی VTA سبب بروز همان سازگاری ها و تغییرات رفتاری تیپیک مشاهده شده در اعتیاد دارویی می شود.

ا طبقهبندی داروهای مورد سوءمصرف براساس مکانیسم ٔ	جدول ۱-۳۲
--	-----------

جدول ۱-۱۱ طبعه بعدی دار	سى مورد سوامسرك براساس			
ئام	هدف مولکولی اصلی	فارمأكولوژي	تأثیر بر نورونهای دوپامین (DA)	RR"
داروهایی که گیرندههای متصل	ه پروتئین G را فعال میکنند			
اوپيوئيدها	μ-OR (G _{io})	أكونيست	غيرمهاري	۴
كأنابينوتيدها	CB ₁ R (G _{io})	أكونيست	غیر مهاری	Y
گاما هیدروکسی بوتیریک اسید (GHB)	GABA _B R (G _{io})	أكونيست ضعيف	غیر مهاری	ê
LSD مسكالين، پسيلوسيبين	5-HT _{2A} R (G _o)	أكونيست نسبى	446	1
	تروپیک یاکانالهای یونی متصل	مىشوند		
نيكوتين		أكونيست	تحريكي	۳
الكل	GABA _A R,nAChR,5-HT ₃ R NMDAR, K ir 3 کانال های		٣	
بنزودياز پينها	GABAAR	تنظيم كننده مثبت	غيرمهاري	٣
فن سيكليدين، كتامين	NMDAR	أنتاكونيست	AND	1
داروهایی که به ناقلین أمینهای	بيوژنيک متصل مىشوند			
كوكائين	DAT, SERT, NET	مهاركننده	مهار بازجنب DA	۵
أمفتامينها	DAT,NET,SERT,VMAT	ناقل معكوس	مهار بازجذب DA، تخلیه سیناپسی	۵
اکستانی.	SERT>DAT. NET	ناقل معكوس	مهار بازجذب DA، تخلیه سیناپسی	Ş

 $\gamma = GABA$ درنده سرو تونین؛ $\gamma = CB_1R$ گیرنده کانابینوئیدی -۱: DAT ناقل دو پامین؛ $\gamma = GABA$ امینوبو تیریک اسید؛ کانالهای $\gamma = CB_1R$ متصل به پروتئین $\gamma = CB_1R$ اسید؛ کانالهای پتاسیمی را تصحیح می کنند؛ $\gamma = CB_1R$ امید دی اتین آمید، $\gamma = CB_1R$ گیرنده برده این $\gamma = CB_1R$ اسید دی اسید دی اسید دی اتین آمید، $\gamma = CB_1R$ اسید دی استیال کولین؛ $\gamma = CB_1R$ ناقل سرو تونین؛ $\gamma = CB_1R$ اسید ناقل سرو تونین؛ $\gamma = CB_1R$ اسید دی اتین استیال کولین؛ $\gamma = CB_1R$ ناقل سرو تونین؛ $\gamma = CB_1R$ اسید دی استیال کولین؛ $\gamma = CB_1R$ اسید دی استیال کولین؛ $\gamma = CB_1R$ اسید در انداز در این نامید استیال کولین؛ $\gamma = CB_1R$ اسید در انداز در این نامید در استیال کولین؛ $\gamma = CB_1R$ اسید در اسی

۱. این داروها در یکی از سه گروه قرار می گیرند: سطح گیرندههای متصل به پروتثین G را مورد هدف قرار می دهند، بر گیرندههای یونی یا کانال های یونی برهمکنش می نماید یا ناقلین

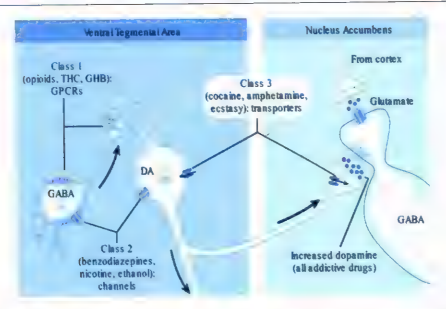
x. RR فريب خطر نسبي ايحاد اعتياد، مقدار ۱ أن نشان دهندهٔ عدم اعتياد أوري و مقدار ۵ أن نشان دهندهٔ اعتياد أورى بالا مي باشد.

تغییرات تطابقی، زمانی به خوبی آشکار می شود که مواجه با دارو پایان یابد. چنین وضعیتی ترک نامیده می شود و به میزان مختلفی پس از مواجه مزمن با اغلب داروهای مورد سوء مصرف دیده می شود. اثرات ترک اوپیوئیدها در انسان بسیار شدید است (در ادامه شرح داده می شود). مطالعات انجام شده بر مولکولی و عصبی دخیل در وابستگی افزوده است. به عنوان مثال علایم وابستگی نیز همچون اثرات ضددردی یا پاداش، در می مورود ولی چنین آثاری با حذف گیرندههای دلتا (ه) و کاپا (یم) همچنان برقرار می ماند. طی فعال شدن گیرندههای دلتا (ه) و کاپا (یم) همچنان برقرار می ماند. طی فعال شدن گیرندههای اوپیوئیدی مو (یم)، در ابتدا آدنیل سیکلاز به شدت مهار می شود که چنین مهاری پس از چندین روز مواجه مکرر ضعیف تر می شود. کاهش مهار آدنیل سیکلاز به علت مکانیسمهای تطابقی سایر مهار آدنیل سیکلاز به علت مکانیسمهای تطابقی سایر

سیستمهای آنزیمی طی مواجه طولانی مدت با دارو می باشد که طی دوران محرومیت از دارو، به ازدیاد تولید camp می انجامد. مکانیسمهای بسیاری در ایجاد چنین پاسخهای جبرانی آدنیل سیکلاز دخیل می باشند که از این جمله می توان به تنظیم افزایشی رونوسی از آنزیم اشاره نمود. افزایش دهم ده نیز به مسلت، رونویسی از فاکتور پروتئین اتصالی پاسخ دهنده به AMP حلقوی (CREB) را افزایش داده و منجر به تنظیم سایر ژنها می شده است، می توان به ژن اوپیوئید درونزاد لیگاند کاپا (ش) شده است، می توان به ژن اوپیوئید درونزاد لیگاند کاپا (ش) موجود در هسته اکومبنس، میزان زیادی دی نورونین تولید موجود در هسته اکومبنس، میزان زیادی دی نورونی در VTA می می نامیند که همراه با گابا از طریق انشعابات نورونی در VTA

l - Withdrawal

²⁻ cyclic AMP response element binding protein (CREB)



 γ =GABA شکل ۲- ۳۲. طبقه بندی نوروفارماکولوژیک داروهای اعتیاد آور توسط اهداف اولیه (رجوع به منن و جندول ۲- ۳۲). Δ = دوپنامین ا GABA پینوبوتیریک اسید، GHB = گاما نه گیرندهها: Δ - تتراهیدروکانانینول.

رها می شود (شکل ۲-۳۲). بر انتهای سیناپسی و دندریتهای این نورونها این نورونها گیرندههای ۲۰ ظهور می یابد، درنتیجه این نورونها میهار شده و رهاسازی دوپامین کاهش می یابد، چنین مکانیسمهایی از جمله مکانیسمهای مطرح ایجاد وابستگی می باشند که باعث ایجاد حالت کسلی شدید در مرحله ترک دارو می شوند، هدف اصلی دینورفین گیرندههای پیش سیناپسی ۲۲ فیسونیدی است که سبب رهاسازی دوپامین در نوکلئوس اکومبنس می شود.

اعتیاد: بیماری یادگیری ناهنجار

مشخصه اعتیاد، تلاش بسیار جهت دستیابی و مصرف داروهای مورد سؤمصرف بدون توجه به عواقب منفی آنها میباشد. طی زمان، مصرف دارو به صورت وضعیتی اجبارگونه در میآید (خواست بدون تمایل "). اعتیاد بیماری سرکش، مزمن و به طرز غیرقابل کنترلی عودکننده با درمان بسیار دشوار میباشد.

مشکل اصلی آن است که حتی پس از ترک موفق و دوره طولانی عدم مصرف، همچنان خطر عود مجدد وجود دارد. عود معمولاً توسط یکی از سه فاکتور ذیل تحریک میگردد: مواجهه مجدد با داروی اعتیادآور، استرس و یا حضور در شرایطی که

موجب یادآوری خاطرات مصرف دارو گردد. به نظر می رسد همراهی مصرف دارو با محرکهای خنثی نیز سبب تحریک رفتارهای مربوط به اعتیاد می گردد. انعطاف پذیری سینایسی ۲۰ در هستههای هدف انشعابات مزولیمبیک (همچون هسته اکومبنس) از جمله علتهای چنین پدیدهای می باشد. بسیاری از مطالعاتی که اخیراً انجام شدهاند، مؤید نقش استریاتوم خلفی در رفتارهای اجبارگونه می باشند. چنین امری ممکن است ناشی از انعطاف یذیری سینایسی در هسته اکومبنس استریاتوم قدامی باشد، جایی که آورانهای دویامینرژیک مزولیمبیک و آورانهای کورتیکال گلوتامینرژیک، ختم میشوند (نورونهای خارج شده از کورتکس پرهفرونتال میانی به نورونهای نوکلئوس اکومبنس که سبب بیان گیرندههای D1 میشود). در صورتی که رهاسازی دویامین باعث کدگذاری یک روند پیش بینی پاداش و خطا شود (کادر فرضیه دویامینی اعتیاد را ببینید). تحریک فارماکولوژیک سيستم دويامينرژيک مزوليمبيک، اغلب باعث توليد سیکنالهای قدرتمند یادگیری می شود. برخلاف یاداش های طبيعي، داروهاي اعتيادآور باعث افزايش مداوم دويامين می شوند، حتی زمانی که تنها پاداش مورد انتظار باشد. تحت شعاع چنین سیگنالهای پیش بینی کننده اشتباه، فرآیند حافظه

تحت سیطره مصرف داروهای اعتیاداور در میآید.

همچنین مطالعات بالینی نیز سیستم حافظه و یادگیری را در یدیده اعتیاد دخیل می دانند. به عنوان مثال، نقش زمینه ٔ در عود اعتياد توسط گزارشات تأييد شده است. براساس اين يافتهها، پیش آگهی ترک اعتیاد سربازانی که در دوران جنگ ویتنام به هروئین معتاد شده بودهاند و در وطن خویش اقدام به ترک نمودماند، بهتر از پیش آگهی سربازانی بوده است در همان محیط دارو جهت ترک اعتباد درمان دریافت داشتهاند. به عبارت دیگر، حضور در شرایطی که طی آن کلیههای زمینهای بروز پابند (مانند مردم، مكان يا ايزار و ادوات مربوط به دارو) باعث افزايش جستجوگری دارو^۲ می شود. امروزه تحقیقات بر شناخت اثرات داروهایی که بر اشکال ارتباطی انعطاف پذیر سینایسی، همچون تقویت طولانی مدت ً که اساس حافظه و یادگیری می باشد، متمرکز شدهاند (کادر انعطاف پذیری سینایسی و اعتیاد را ببینید). اختلالات غیروابسته به مواد^۵، همچون قماربازیهای یاتولوژیک و خریدهای اجبارگونه، دارای تظاهرات بالینی مشترکی با پدیده اعتیاد می باشند. یافتههای بسیاری بر این امر دلالت دارند که مکانیسههای نوروبیولوژیک مشترکی در زمینه همه این پدیدهها نقش دارد. این نتیجه توسط مشاهدات بالینی از عوارض درمانی داروهای دویامینرژیک در افراد مبتلا به پارکینسون که منجر به بروز رفتارهای قماربازی پاتولوژیک در این افراد شده است، تأیید شده است (مطالعه موردی را ببینید). بیماران دیگر ممکن است عادات رفتاری نوآورانهتری را از خود بروز دهند. همچون خرید، خوردن اجبارگونه و یا درگیرشدن بیش از حد با مسائل جنسی (هیپرسکسوالیته). اگرچه هنوز مطالعات جامعی در این زمینه وجود ندارد ولی تخمین زده می شود که ۱ نفر از هر ۷ نفر فرد مبتلا به پارکینسون که تحت درمان با داروهای آگونیست دویامین قرار دارد، چنین رفتارهای شبه _اعتیادی را از خود نشان میدهد.

تفاوتهای فردی زیادی در میزان استعداد به اعتیاد به مواد وجود دارد. به طوری که ممکن است فردی پس از یک بار مصرف معتاد می شود ولی فرد دیگری قادر باشد در تمام عمرش به طور گهگاهی اقدام به مصرف دارو نماید. همچنین پس از بروز وابستگی نیز تنها درصد کمی از مصرفکنندگان معتاد می شوند. مطالعات اخیر در موشها مؤیدآن است که تکانشگری یا افزایش اضطراب، صفتی حیاتی است که منجر به بروز خطر عتیاد می شود. تبدیل وابستگی به اعتیاد تحت تأثیر هر دو عامل محیطی و ژنتیک می باشد. نقش وراثت در بروز اعتیاد در مقایسه با دوقلوی های یکسان و غیر یکسان در مورد کانابینوئیدها

العطاف يذيري سيتابسي واعتباد

تـقویت طولانی مدت (LTP) گونهای از انعطاف پذیری سینایسی وابسته به تجربه میباشد که در اثر فعالیت گیرندههای گلوتامات نوع NMDA (N ـ متیل ـ D ـ آسیارتات) القاء میگردد. در صورت بلوک گیرندههای NMDA توسط منيزيوم طي يتانسيلهاي منفي، فعال شدن آنها نیازمند رهاسازی همزمان گلوتامات (فعالت پیش سینایسی) به طرف نورون دریافت دارنده، که دیلاریزه شده است (فعالیت پس سینایسی) می باشد. فعالیت ارتباطی پیش سینایسی و پس سینایسی میزان کارایی سینایسی را افزایش میدهد و باعث تشکیل ارتباطات جدید میشود. از أنجابي كه اين ارتباط، جزئي مهم ميباشند، LTP مكانيسم هدایت کننده زمینهای در یادگیری و حافظه می باشد. LTP در سینایسهای گلوتامینرژیک سیستم یاداش مزولیمبیک نیز روی میدهد و توسط دوپامین تنظیم میشود. بنابراین داروهای مورد سؤمصرف نیز باعث ایجاد تداخل در عملکرد LTP در مکانهای تجمع انشعابات دویامین و گلوتامات (مانند ناحیه تگمنتال قدامی [VTA] هسته اکومینس یا كورتكس يرهفرونتال) مىشوند. جالب توجه أن است كه مواجه با یک داروی اعتیادآور باعث تحریک اعصاب آوران و کاهش مهار با واسطه گیرنده ه GABA در VTA شده و به موجب آن تحریکپذیری نورونهای دوپامینرژیک افزایش م ریابد. منابع کلسیم سینایسی تغییریافته و سیستم LTP دچار تغییرات جدی میشود. در نوکلتوس اکومبنس داروها سبب انعطاف پذیری سینایسی می شوند که احتمالاً با واسطه بیان گیرندههای D در نورونها می شود که با انشعابات به VTA فعالیت نورونهای GABA را کنترل میکند. دستکاری ژنتیکی موش که انعطاف پذیری سینایسی را مهار یا تقویت میکند سبب تغییرات پایدار در حساسیتپذیری رفتاری با رفتار جستجوگرانه برای داروهای می شود که بیانگر شواهد وجود نقش انعطاف پذیری سینایسی در رفتارهای وابستگی به دارو می شود.

¹⁻ Context 2- Craving

³⁻ Associative forms

⁴⁻ Long-term potentation (LTP)

⁵⁻ Non-substance-dependense disorder

⁶⁻ Long-term potentiation

کمترین ولی در مورد کوکائین بیشترین تأثیر را دارا می باشد. بیشک این نکته که وراثت، یکی از عوامل خطر نسبی جهت اعتياد (نقاط ضعف اعتياد ٔ) مي باشد، بسيار جالب توجه بوده و مؤید آن است که اساس نوروبیولوژیک مشترک در اعتیاد به داروهای مورد سؤمصرف، عاملی وراثتی می باشد (جدول ۱-۳۲). آنالیزهای ژنتیکی بیشتر مؤید آن بودهاند که تنها ترکیب آللهای معدودی (یا احتمالاً تنها یک آلل مغلوب منفرد) جهت بروز فنوتیپ، لازم میباشد، هر چند شناخت ژنهایی که در این پدیده درگیر هستند، چندان روشن نمیباشد. از زمان معرفی بعضى ژنهاى مسوول بعضى مواد خاص (مانند الكل دهیدروژناز)، تحقیقات بیشتر به شناخت ژنهای درگیر در مكانيسمهاى نوروبيولوژيك مشترك بين انواع داروهاى اعتيادآور، متمركز شده است.

داروهای مورد سوءمصرف غیر اعتیادآور

سؤمصرف بسیاری از داروها منجر به اعتیاد نمی شود. ازجمله این مواد می توان بهمصرف موادی اشاره نمود که ادراک را تحت تأثیر قرار میدهند، بدون آن که باعث سرخوشی یا حس پاداش میشوند. از این جمله میتوان به داروهای توهمزا و داروهای هوشبر انفکاکی اشاره نمود (جدول ۲-۳۲). برخلاف داروهای اعتيادآور که عمدتاً بر سيستم دوپاميني مزوليمبيک اثر ميکنند، این داروها بر مدارهای کورتیکال و تالامیک اثر مینمایند. بهطور مثال ليسرژيک اسيد دي اتيل آميد" (LSD) با فعال نمودن گیرندههای SHT_{2A} سروتونینی در کورتکس پرهفرونتال باعث افزایش انتقالات گلوتامینرژیک به نورونهای هرمی میشود. چنین اعصاب آوران تحریکی، عمدتاً از تالاموس منشأ می گیرند و حامل اطلاعات حسى بسيارى از مداليتهها از تالاموس مى باشند که باعث تقویت ادراک می گردند. فن سیکلیدین T (CPCP) و کتامین به فرد حس جداشدن ذهن و جسم را میدهد (به همین دلیل به این داروها، هوشبرهای انفکاکی گفته میشود) که دوزهای بالاتر از آنها موجب استوپور و کما می شود. مکانیسم عمل اصلی در این زمینه، مهار وابسته به مصرف گیرندههای گلوتاماتی نوع NMDA میباشد. دوزهای بالاتر دکسترومتورفان، به عنوان ضد سرفه بدون نیاز به نسخه، نیز می توانید سبب شرایط انفکاکی شود. این اثرات به واسطه اثرات غیرانتخابی بر سروتونین و اوپیوئید، استیل کولین و گیرنده NMDA می باشد.

طبقهبندی آنتاگونیستهای NMDA به عنوان داروهای غیر اعتیادآور برپایه ارزیابیهای اولیهای صورت گرفته است که اخیراً

چنین مسألهای بهویژه درمورد فن سیکلیدین (PCP) مورد پرسش قرار گرفته است. درواقع مطالعات حیوانی انجام شده، نشان دهنده آن است که PCP قادر به افزایش میزان دوپامین در $^{\Delta}$ ناحیه مزولیمبیک میباشد و تا حدی دارای خواص وادارکنندگی در جوندگان بوده است. در مورد سایر داروهای اعتیادآور نیز اثرات همزمان بر هردو سیستم تالاموکورتیکال و مزولیمبیک وجود داشته باشد. مصرف كانابينوئيدها، آمفتامينها و كوكائين منجر به علائم شبه سایکوز شدهاند که احتمالاً ناشی از اثرات این داروها بر ساختارهای تالاموکورتیکال می باشد. به عنوان مثال، کانابینوئیدها، علاوهبر اثرات شناختهشدهای که بر سیستم دوپامینی مزولیمبیک اعتمال مینمایند، باعث افزایش تحریک پذیری مدارهای کورتیکال از خلال مهار رهاسازی گابا

داروهای توهمزا و آنتاگونیستهای NMDA، حتی اگر باعث ایجاد وابستگی و اعتیاد نشوند، ممکن است باعث بروز اثرات طولانی مدت شوند. گاهی سالها پس از استفاده از LSD جرقههایی از تغییرات ادراکی حاصل شده همچنان بروز می یابد. همچنین مصرف مزمن PCP ممکن است منجر به بروز اسكيزوفرنى شبه سايكوز غيرقابل برگشت شود.

■ فارماکولوژی پایه داروهای مورد سوءِمصرف

از آنجایی که همه داروهای اعتیادآور باعث افزایش غلظت دویامین در ساختارهای هدف انشعابات مزولیمبیک میشوند، ما این داروها را براساس ساختارهای مولکولی هدف و مکانیسمهای زمینهای طبقه بندی نموده ایم (جدول ۱-۳۳ و شکل ۲-۳۲). اولین گروه شامل اوپیوئیدها، کانابینوئیدها، گاماهیدروکسی بوتیریک اسید (GHB) و داروهای توهمزا میباشد که همگی اثرات خود را از طریق گیرندههای متصل به پروتئین ،Gن اعمال می نمایند. گروه دوم شامل نیکوتین، الکل، بنزودیازپینها، هوشبرهای انفکاکی و بعضی داروهای استنشاقی می باشند که از طریق گیرندههای پونوتروییک و كانالهاى يونى ايفاى نقش مىنمايند. آخرين گروه شامل کوکائین، آمفتامینها و اکستازی است که همگی به ناقلین مونوامین متصل میشوند. داروهای غیر اعتیادآور نیز به روش مشابهی طبقه بندی می شوند.

¹⁻ Addiction liability

²⁻ Dissociative anesthetics

³⁻ Lysergic acid diethylamide

⁴⁻ Phencyclidine

⁵⁻ Reinforecement

داروهایی که بر گیرنده متصل به GIO اثر میگذارند

اوييوئيدها

اگرچه اوپیوئیدها نخستین داروهایی بودند که مورد سوءمصرف قرار گرفتند (تحریککنندههای اولیه) و همچنان نیز به طور گسترده جهت اهداف غیرپزشکی، مصرف میشوند.

فارماکولوژی و جنبههای بالینی

همان طور که در فصل ۳۱ شرح داده شده است، اوپیوئیدها شامل خانوادهای بزرگ از آگونیستهای درونزاد و برونزاد و برونزا میباشند که بر سطح سه گیرنده عمده متصل به پروتثین آگونید عمل مینمایند: گیرندههای اوپیوئیدی به به و در اگر چه هر سه این گیرندهها به آل پروتثینهای مهاری متصل میباشند (همگی ادنیل سیکالاز را مهار مینمایند) ولی دارای اثرات مجزا و بعضا مغز ظهور میبابند. به طور مثال، در VTA، این گیرندههای اوپیوئیدی به به طور انتخابی بر سطح نورونهای خاصی در موجود میباشند (تأثیر مهاری دارند) حال آن که گیرندههای اوپیوئیدی به بر سطح نورونهای دوپامینرژیک وجود داشته و بر آنها تأثیری مهاری دارند. این شاید توجیه وضعیتی باشد که آکونیستهای اوپیوئیدی به بایجاد سرخوشی شده ولی آگونیستهای به ایجاد کسالت مینمایند.

در تأیید این مشاهدات، مورفین در موشهایی که فاقد ژن گیرنده μ بودهاند، فاقد اثرات پاداش بوده است ولی در صورت فقدان سایر گیرندهها، تغییری در این خاصیت مورفین ایجاد نشده است. گیرندههای اوپیوئیدی μ با مهار نورونهای بینابینی مهاری گابائررژیک موجود در VTA سرانجام باعث مهار گسیختگی نورونهای دویامینی میشوند (شکل μ - μ).

از شایعترین اوپیوئیدهای مو (μ) مورد سوءمصرف، می توان به مورفین، هروئین (دی استیل مورفین، که به سرعت به مورفین متابولیزه می شود)، کدئین و اکسی کدون اشاره نمود. سوءمصرف مهریدین در میان پرسنل پزشکی، شایع می باشد. تمامی این داروها باعث بروز تحمل و وابستگی شدید می شوند. علائم سندرم ترک نیز احتمالاً شدید است (به جز کدئین) و به صورت علائمی چون کسالت شدید، تهوع و استفراغ، دردهای عضلانی، اشک ریزش، آب ریزش بینی، میدریاز، سیخ شدن موها، تعریق، اسهال، خمیازه و تب بروز می یابد. گذشته از علائم

سندرم ترک که معمولاً بیش از چند روز ادامه نمی یابد، افرادی که داروهای اوپیوئیدی ضد درد را مصرف نمودهاند، به ندرت نسبت به این داروها اعتیاد پیدا می کنند. در مقابل زمانی که اوپیوئیدها با اهداف تنفسی مصرف می شود بسیار اعتیاد آور می باشند. براساس معیار ۱: غیراعتیاد آور، ۵: به شدت اعتیاد آور، خطر نسبی اعتیاد ۴ از ۵، می باشد.

درمان

نالوکسان آنتاگونیست اوپیوئیدی، قادر است طی چند دقیقه اثرات یک دوز مورفین یا هروئین را خنثی نماید. چنین اقدامی در موارد تجویز دوزهای بالای اوپیوئیدی، حیات بخش می باشد (فصول ۳۱ و ۵۹ را ببینید). تجویز نالوکسان همچنین باعث بروز علائم سندرم ترک به صورت حاد (ترک تسریع شده) در بیماران وابستهای می شود که به تازگی یک دوزاژ دارو را مصرف نمودهاند.

در درمان اعتیاد به اوپیوئیدها، اغلب اوپیوئیدهای طولانی اثر (مانند متادون، بویرونورفین) جایگزین انواع کوتاه اثر با اثرات یاداش بخشی بیشتر (همچون هروئین) میگردد. جهت درمان جانشینی، متادون یک بار در روز تجویز میگردد. استفاده ازیک آگونیست نسبی (بویرنورفین) و نیمه عمر کمی طولانی تر (مینادون و بوپرنورفین) نیز دارای اثرات مفیدی میباشد (همچون حساس شدگی دارویی ضعیف تر که نیازمند دریافت متناوب دارو میباشد) ولی نکته اساسی آن است که بدانیم قطع ناگهانی تجویز متادون بیشک باعث بروز علائم سندرم ترک می گردد و به همین علت است که افراد تحت درمان جانشینی با متادون، به این دارو وابسته باقی میمانند. در بعضی از کشورها (سوئیس و هلند) جانشینی هروئین با هروئین نیز مجاز میباشد. پیگیری معتادانی که تزریق هروئین دریافت میدارند، در یک چهارچوب کنترل شده و انجام دورههای مشاوره باعث میشود تا معتادان تحت رژیمهای جانشینی هروئین از وضعیت سلامتی بهتری برخوردار باشند و از سوی جامعه نیز پذیرفته شوند.

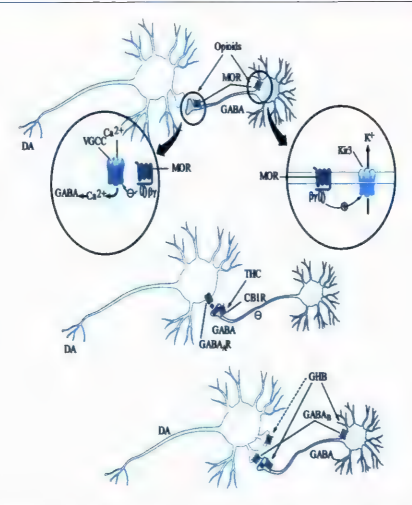
كانابينو ئيدها

کانابینوئیدهای درونزادی که به عنوان نوروترانسمیتر عمل میکنند، شامل T آراشیدونیل گلیسرول (2-AG) و آناندامید می باشند که هردو به گیرندههای T متصل می شوند. این

I - Preceding stimulants

timulants 2- Canabinoids

³⁻ Anandamide



شکل T^* - T^* . مهار گسیختگی نورونهای دوپامینی (DA) در ناحیه تگمتنال قدامی (VTA) از خلال داروهایی که بر گیرىدەهای متصل به G_{10} مینمایند. بالا: گیرنده هدف اوپیوئیدی مو (MORs) که در ناحیه VTA منحصراً بر نورونهای گاما آمینوبوتیریک اسید (GABA) واقع می باشد. MORs در نواحی انتهای پیش سیناپسی واقع می باشند. هر حز دارای بخشهای تأثیر MORs در نواحی انتهایی پیش سیناپسی مهار با واسطه G_{10} پروتئینهای G_{10} برکانالهای کلسیمی وابسته پر نواحی انتهایی پیش سیناپسی مهار با واسطه G_{10} پروتئینهای G_{10} برکانالهای کلسیمی وابسته به ولتاز (VGCC) می باشد. به گونه ای متضاد، MORs در نواحی دندریتی باعث فعالیت کانالهای G_{10} می میشود. وسط: G_{10} تیزمدههای هدف G_{10} به گیرندههای هدف G_{10} و مینمایند هر چند نورونهای دوپامینی از خود نشان واقع بر هر دو نوع سلول اثر می نمایند هر چند نورونهای G_{10} و G_{10} می در در نوع سلول اثر می نمایند هر چند نورونهای G_{10} و G_{10} می G_{10} سینت به نورونهای دوپامینی از خود نشان واقع بر هر دو نوع سلول اثر می نمایند هر چند نورونهای G_{10} و G_{10} می G_{10} می رادوها می شود. G_{10} می G_{10} می کانابینوثیدی

ترکیبات از قابلیت حلالیت در چربی بالایی برخوردار هستند، در سطح غشای سوماتودندریتیک پس سیناپسی آزاد شده، از خلال فضای خارج سلولی گذشته و به گیرندههای پیش سیناپسی CB₁ میشوند جایی که باعث مهار رهاسازی گلوتامات یا GABA میشوند

متصل می گردند. به علت چنین سیگنالهای برگشتی، اندوکانابینوئیدها به عنوان پیامبرهای پس گستر نیز نامیده می شوند. در هیپوکامپ رهاسازی اندوکانابینوئیدها از نورونهای

¹⁻ Retrograde messengers

هرمی به طور انتخابی، انتقالات میهاری را تحت تأثیر قرار می دهد و در القای انعطاف پذیری سینایسی طی تشکیل حافظه و یادگیری نقش دارد.

کاتابینوئیدهای برونزا، مانند ماری جوانا (marijuana)، شامل چندین ترکیب فعال فارماکولوژیک حاوی ۵ تتر اهیدروکانابینول (THC) می باشند که ماده ای سایکواکتیو و قدرتمند است. همچون اوپیوئیدها، THC نیز باعث مهار گسیختگی نورونهای دوبامینی، عمدتاً از طریق مهار پیش سینایسی نورونهای GABA موجود در VTA می شود. نیمه عمر THC، حدود ۴ ساعت می باشد. شروع اثر THC پس از استعمال ماری جوانا طی چند دقیقه روی می دهد و حداکثر اثر آن بعد از ۲-۲ ساعت ایجاد می شود. از برجسته ترین این اثرات، مى توان به سرخوشى و احساس راحتى اشاره نمود. اغلب مصرف کنندگان ذکر می کنند احساس خوب بودن، خود بزرگ بینی و تغییر در ادراک گذشت زمان را تجربه نمودهاند. تغییرات ادراکی وابسته به دوز (به عنوان مثال کژبینیهای بینایی^) خواب الودكي، اختلال در هماهنگي و اختلال حافظه نيز ممكن است به وقوع بييوندد. كانابينوئيدها همچنين ممكن است باعث ایجاد وضعیت کسالت و در مواردی نادر به دنبال مصرف دوزهای بسيار بالا باعث بروز توهمات بينايي، شخصيتزدايي و ایے زودهای سایکوز شوند. سایر تأثیرات داروهای THC همچون افزایش اشتها، کاهش تهوع، کاهش فشار کره چشم و تسکین دردهای مزمن باعث کاربردهای پزشکی کانابینوئیدها شده است. کاربردهای پزشکی ماری جوانا به طور جامعی در گزارش انستیتو یزشکی (IOM) آکادمی ملی علوم در سال ۱۹۹۹ با عنوان ماریجوانا و پزشکی مورد بحث قرار گرفته است. چنین کاربردهایی همچنان مورد بحث قرار دارد چرا که بیم آن میرود در افراد مستعد موجب اسکیزوفرنی شود و مصرف این داروها آغازگر به کارگیری داروهای سنگین (Hard drugs) باشد.

مواجهه مزمن باماري جوانا باعث ايجاد وابستكي مي شود كه با علائم سندرم محروميت خاص ولى خفيف و كوتاه مدت همراه مے باشد. از جمله این علائم می توان به بے قراری، تحریکیذیری، سراسیمگی خفیف، بیخوابی، تهوع و دردهای شکمی اشاره نمود. خطر نسبی اعتیاد به این دارو، ۲ میباشد.

أنالوك صناعي THC-Δ⁹ با نام درونابينول ، تنها أكونيست کانابینوئیدی تایید شده از طرف FDA می باشد که در بازار ایالات متحده و بعضی از کشورهای اروپایی موجود میباشد. نابیلون^۵، آنالوگ قدیمی rر و تجاری 9 -THC، اخیراً مجدداً در آمریکا به عنوان درمان کمکی در کنترل درد مزمن معرفی گردیده است. به

نظر می رسد در آینده شاهد ورود داروهایی از خانوادههای کانابینوئید به بازار دارویی باشیم چرا که به نظر میرسد از اثرات مطلوب بسیاری برخوردار باشند.

گاما ۔ هیدروکسی بوتیریک اسید

گاماهیدروکسی بوتیریک اسید^۶ (GHB)، در خلال متابولیسه گابا تولید می شود ولی عملکرد این داروی درون زاد تا به حال شناخته نشده است. فارماکولوژی GHB پیچیده است جرا که دارای دو مكان اتصال مجزا مى باشد. اخيراً پروتئيني كه حاوى مكان اتصال با تمایل بالا (۱μΜ) نسبت به GHB می باشد، کلون شده است ولى همچنان تأثیرات مولکولى غلظتهای فارماکولوژیک GHB، پوشیده مانده است، مکان اتصالی با تمایل کم (۱mM) به عنوان گیرنده GABA_B معرفی شده است تجویز دوزهای بالای GHB به موشهایی که فاقد ژن گیرنده GABA بودهاند، تأثیری نداشته است که مؤید نقش گیرندههای GABA به عنوان تنها واسطه اثرات فارماكولوژيک GHB ميباشد.

GHB، نخستین بار در سال ۱۹۶۰ به عنوان یک داروی بیهوشی عمومی معرفی گردید. از آنجایی که محدوده بیخطری آن باریک است و از پتانسیل اعتیادآوری برخوردار است، در حال حاضر به عنوانی یک داروی بیهوشی ایالات متحده، در دسترس نمی باشد. به هر حال این دارو به منظور درمان نارکولیسی (تحت قبوانین دسترسی محدود) مصرف می شود. زیرا GHB خواب آلودگی در طول روز و اپیزودهای کاتالیسی را از طریق مكانيسم ناشناخته كاهش مىدهد. پيش از أن كه GHB باعث بروز أرامبخشي و كما شود، ایجاد سرخوشي نموده و تأثیراتي چون افزایش ادراکات حسی، احساسی نزدیکی اجتماعی و فراموشی را ایجاد می نماید. این ویژگیها این دارو را به دارویی رایج جهت مهمانیها^۷ تبدیل کرده است که تحت نام پرطمراق "اکستازی مایع^" یا داروی آزار جنسی ا مشهور میباشد. همان طور که از آخرین نام این دارو نیز بر می آید، GHB جهت انجام اعمال تجاوزگرانه مورد استفاده قرار میگیرد چرا که دارو هیچ بویی ندارد و به خوبی در نوشیدنیها، حل می شود. پس از آشامیدن به سرعت جذب شده و طی ۲۰-۳۰ دقیقه پس از مصرف ۱۰-۲۰mg/kg از آن، حداكثر سطوح يالاسمايي آن

2- Depersonalization

6- Gamma hydroxybutyric acid

4- Dornabinol

I- Visual distortions

³⁻ Institue of medicine

⁵⁻ Nabilone

⁷⁻ Clubdrug 8- Liquid ecstasy

⁹⁻ Date rape drug & Grievovs bodily harm

حاصل میشود. نیمهعمر حذفی آن ۳۰ دقیقه است.

اگر چه گیرندههای GABA_B تقریباً بر سطح تمامی تورونهای VTA موجود می باشند، ولی نـورونهای GABA نسبت به نورونهای دوپامینرژیک دارای حساسیت بیشتری به GHB می باشند (شکل ۳-۳۲)، این امر در همECها، منعکس می گردد که در بین زیر گروهها متفاوت می باشد و میزان تفاوت در تمایل اتصالی گیرندههای GABA_B و کانالهای پتاسیمی مسؤول هيپرپلاريزاسيون را مشخص ميكند. از آنجايي كه GHB، آگونیستی ضعیف میباشد، در غلظتهایی که معمولاً در موارد تفننی مصرف می شود، تنها نورون های GABA مهار مى شوند. چنين تصويري احتمالاً توجيه كننده اثرات واداركنندگي GHB و اساس اعتیادآوری این دارو میباشد. در دوزهای بالاتر، GHB نورونهای دویامیترژیک را نیز هیپریلاریزه نموده و سرانجام رهایی دویامین را تماماً مهار میکند. چنین اثرات مهاری در VTA، احتمالاً باعث خنثی نمودن اثرات تحریکی سایر داروهای اعتیادآور به VTA خواهد شد. احتمالاً به این علت است که از GHB به عنوان ترکیبی «ضد ولع مصرف ۱» بهره گرفته میشود.

LSD، مسكالين'، يسيلوسيبين'

LSD، مسكالين و يسيلوسيبين به طور معمول توهمزا، نـاميده میشوند چرا که با ایجاد تغییراتی در سطح هوشیاری، فرد چیزهایی را حس مینماید که در واقع حضور ندارند. این داروها اغلب باعث تغییرات غیر قابل پیش بینی، علائم ادراکی شامل کژبینیهای رنگی و شکل میشوند. تنظاهرات شبه سایکوز (شخصیتزدایی، توهم، اختلال در ادراک زمان) موجب شده است تــا بـرخـی ایـن داروهـا را در گـروه مـقلدهای سـایکوز ً طبقه بندی نمایند. آن ها همچنین باعث ایجاد علائمی سوماتیک (سرگیجه، تهوع، پاراستزی و تاری دید) نیز میشوند. بسیاری از مصرفکنندگان گزارش نمودهاند که حتی چندین سال یس از مواجهه با دارو نیز مجدداً اثرات ادراکی را تجربه نمودهاند. داروهای توهمزا با اغلب داروهایی که در این فصل مورد بررسی قرار گرفته، متفاوت می باشند چرا که این داروها نه ایجاد وابستگی مینمایند و نه اعتیاد، هر چند مواجه مکرر باعث ایجاد $^{
m o}$ تحمل به صورتی سریع می $^{
m o}$ ود (که از آن با نام تاکیفیلاکسی نیز یاد میشود). از آنجایی که طی روش های خود تجویزی حیوانات، تمایلی به این داروها نشان نمیدهند، به نظر میرسد این داروها اثرات پاداش نداشته باشند. مطالعات بیشتر همچنین

مؤید آن است که این داروها قادر به تحریک رهاسازی دوپامین نیز نمیباشند این خود تائیدی دیگر بر فرضیهای است که اعتقاد دارد تنها داروهایی که سیستم دوپامینی مزولیمبیک را تحریک مینمایند، اعتیادآور هستند. در مقابل، داروهای توهمزا باعث افزایش رهایی گلوتامات در کورتکس میشوند که احتمالاً میزان ورودی های تحریکی آوران از گیرندههای پیشسینایسی سروتونین (برای مثال حریکی آوران از گیرندههای پیشسینایسی سروتونین (برای مثال حریکی اوران از گیرندههای بیشسینایسی میدهد.

ورودی های تحریحی اوران از حیرنده های پیش سینایسی سروتونین (برای مثال 5-HT_{2A}) در تالاموس را افزایش می دهد. LSD کاغذ خشک کن و مکعب قند با محلول آمیخته می شوند و اجازه می دهند تا ترکیب خشک شود. به دنبال بلع LSD اثرات سایکواکتیو، معمولاً پس از ۳۰ دقیقه بروز می یابد و -7 ساعت نیز به طول می انجامد. طی این دوران افراد قادر به قضاوت منطقی و درک خطراتی که آنها در معرض تصادف یا سایر جراحات قرار می دهد، ندارند.

در بزرگسالان، دوز معمول ۲۰-۳۰mog میباشد. LSD، نوروتوکسیک است و همچون سایر آلکالوئیدهای ارگوت مکن است موجب انقباضات شدید رحمی و القاء سقط در زنان باردار شود (فصل ۱۶ را ببینید).

مولکول هدف LSD و سایر داروهای توهمزا، اغلب گیرندههای FF_{2A} میباشد. این گیرنده متصل به پروتئین Gq میباشد اینوزیتول تری فسفات (P_3) و به موجب آن افزایش کلسیم داخل سلولی می شود. اگر چه اندیکاسیونهای درمانی بسیاری جهت داروهای توهمزا و به ویژه LSD پیشنهاد شده است ولی تأثیر آنها هرگز مشخص نشده است.

داروهایی که با واسطه گیرندههای یونو تروپیک اثر مینمایند

نيكوتين

فارماكولوزي

براساس میزان افراد مبتلا، اعتیاد به نیکوتین نسبت به سایر انواع اعتیاد، بسیار بالاتر میباشد به طوری که در بعضی از کشورها این میزان به ۵۰ درصد بزرگسالان آن جامعه نیز میرسد. مواجه با نیکوتین، عمدتاً از طریق کشیدن تنباکو روی میدهد که سبب بسیاری از مرگهای قابل پیشگیری میباشد. همچنین مصرف

²⁻ Mescalme

⁴⁻ Psychomimetics

¹⁻ Craving 3- Psilocybin

⁵⁻ Tachyphylaxis

طولانی مدت تنباکو جویدنی و استنشاقی ایز اعتبادآور بوده

نيكوتين، أكونيست اختصاصي گيرنده نيكوتيني استيل کولین (nAChR) می باشد که به طور طبیعی به وسیله استیل کولین فعال می شود (فصل ۶ و ۷ را ببینید). از آنجایی که نیکوتین باعث افزایش قابلیتهای شناختی ذهن می شود و همجنين بيماري ألزايمر نيز با فقدان نورونهاي رهاكننده استيل کولین هسته بازالیس مینرت^۳ همراه بوده است، به نظر میرسد گیرندههای nACh نقش مهمی در ایجاد بسیاری از فرآیندهای شناختی ایفا نمایند. اثرات یاداش گونه نیکوتین با اثر بر گیرندههای nACh موجود بر نورونهای دوپامیترژیک VTA روی میدهد. در حضور نیکوتین بر سطح انشعابات نورونی، دویامین در هسته اکومینس و کورتکس پره فرونتال رها میشود و بدین ترتیب مقدمات را جهت اعتیاد به نیکوتین فراهم میکند. تحقیقات اخیر منجر به شناسایی کانالهایی با ساختار $\alpha 4\beta 2$ به عنوان گیرندههای nACh در VTA شده است که جهت ایجاد اثرات پاداش نیکوتینی ضروری میباشند. این اظهارات برپایه شواهدی بوده که موشهای دستکاری ژنتیکی فاقد زیر واحد b2، تمایل به مصرف نیکوتین نشان ندادهاند و چنین قابلیتی با بازگرداندن زیر واحد b2 ناحیه VTA در محیطهای آزمایشگاهی با بروز مجدد چنین تمایلی همراه بوده است. شواهد الكتروفيزلوژيک مؤيد أن است كه گيرنده nACh هومومر حاوي زیر واحدهای α7 نیز در ایجاد اثرات پاداش نیکوتین نقش دارد. این گیرندهها عمدتاً بر انتهای سینایسی انشعابات تحریکی آوران که به نورون های دویامینرژیک منتهی می شود، موجود می باشند. این گیرندهها، همچنین در تحریک آزادسازی دوپامین تحت تأثیر نیکوتین و ایجاد تغییراتی که نهایتاً منجر به اعتیاد میشود (به عنوان مثال تقویت طولانی مدت (LTP) ورودی های تحریکی) نقش دارند.

علائم سندرم ترک نیکوتین در مقایسه با اوپیوئیدها، خفیف تر می باشد و به صورت تحریک پذیری و بی خوابی بروز می باید. نیکوتین جز داروها با اعتیادآوری بالا طبقه بندی می شود (خطر نسبی = ۴) و میزان نمود مجدد آن پس از انجام تلاش جهت ترک، نیز شایع میباشد.

در مان

درمان اعتیاد به نیکوتین، استفاده از تجویز خود نیکوتین به روشهایی که آرامتر جذب شود و استفاده از داروهای متعدد دیگر میباشد. نیکوتین از طریق مصرف جویدنی، استنشاقی یا از

طریق چسبهای پوستی که به آرامی باعث رهایی نیکوتین میشوند، میتواند جایگزین نیکوتین سیگار شود، بدین ترتیب سرعت فارماکوکینتیک آهستهتر شده و همچنین بسیاری مواد سمی دیگری که در دود سیگار موجود میباشد، حذف میشوند. اخیراً دو آگونیست نسبی با اثر بر گیرندههای nAch حاوی $\alpha 4\beta 2$ شناسایی شدهاند، سبتیزین "عصاره گیاهی و مشتق صناعی آن، وارنی کلین آ. هر دو با اشغال گیرنده های nAch بر سطح نورونهای دوپامینرژیک موجود در VTA عمل میکنند و در نتيجه مانع بروز اثرات نيكوتين ميشوند. وارنىكلين ممكن است توانایی رانندگی را مختل کند و همچنین با افزایش افکار خودکشی نیز همراهی داشته است. مصرف داروی ضدافسردگی بوپروپیون جهت درمانهای ترک سیگار تایید شده است. مؤثر ترین اثرات دارو زمانی خواهد بود که رفتاردرمانی توآم نیز صورت بيذيرد.

در بسیاری از کشورها جهت کاستن آلودگی محیطی، استعمال دخانیات در مکانهای عمومی، منع شده است. چنین اقداماتی نه تنها باعث کاستن سیگارکشیدن ثانویه و تأثیرات دود سیگار بر فرد دیگر می شود بلکه از میزان خطر عود مجدد سیگارکشیدن در فردی که اقدام به ترک دخانیات کرده نیز

بنزوديازيينها

بنزودیازیینها به وفور، جهت کمکردن اضطراب و همچنین به عنوان دارو خواب آور، تجویز می شوند. خطر سوءمصرف این ترکیبات کم است به طوری که برآیند به سوی تأثیرات مفید این داروها میباشد. بنزودیازپینها ازسوی بعضی از افراد به علت اثرات سرخوشي آور مورد سؤمصرف قبرار مي گيرند ولي چنین سوءمصرفی اغلب با سوءمصرف داروهای دیگر همراه مى باشد. به عنوان مثال جهت كاهش اضطراب طى دوران ترك اوپيوئيدها.

باربیتوراتها، که نسبت به بنزودیازیینها قدیمی تر می باشند، به عنوان شایع ترین داروی مورد سوء مصرف برای اثرات آرامبخشی خوابآوری (پس از اتانول) مطرح بودهانید. از أنجایی که امروزه این داروها به ندرت در بیماران سرپایی تجویز می شود، چنین مشکلی نیز نسبت به گذشته به میزان زیادی كاهش يافته است حال آن كه فروش خياباني بـاربيتوراتهـا،

1- Snuff

²⁻ Nucleus basalis of meynert

⁴⁻ Varenicline

Cytisine

الكل

ر الکل (اتانول، فصل ۳۳ را ببینید)، به طور روزمره توسط اغلب
.. ساکنین کشورهای غربی مصرف می شود. اگر چه تنها درصد کمی
د از افراد به این ماده وابسته با معتاد می شوند ولی سؤموس فی الکا

ساکنین کشورهای غربی مصرف میشود. اگر چه تنها درصد کمی از افراد به این ماده وابسته یا معتاد میشوند ولی سؤمصرف الکل یکی از مشکلات جدی بهداشت عمومی میباشد چرا که با بروز بسیاری از بیماریها، همراهی دارد.

فارماکولوژی الکل پیچیده میباشد و هیچ گاه تنها یک گیرنده

واسطه اثرات این ماده نمی باشد. الکل بسیاری از گیرندههای

، GABA، كانال هاي Kir3/GIRK، باز برداشت أدنوزين (از

خلال ناقل نوکلئوزیدی توازنی ()، گیرندههای گلیسین،

فارماكولوژي

گیرندههای NMDA و 5-HT2 را تحت تأثیر قرار می دهد. همه این کانالها به استثنای ENT1، گیرندههای میزولیمبیک یا کانالهای یونی میباشند. هنوز آشکار نمیباشد که کدام یک از این گیرندهها مسوول افزایش دوپامین در سیستم پاداش مزوليمبيك مي باشند احتمالاً مهار ENT1 مسؤول چنين اثرات پاداشی نمی باشد (موشهای فاقد ENT₁ مقادیر بیشتری الکل نسبت به گروه کنترل مینوشیدند) اما به نظر میرسد تجمع آدنــوزین و تـحریک گـیرندههای آدنــوزین مA و افــزایش سیگنالهای CREB در ایجاد وابستگی به الکل، دخیل باشند. ۶ تا ۱۲ ساعت پس از قطع نوشیدن الکل، وابستگی به صورت بروز علائم سندرم ترک از جمله لرزش (اغلب در دستها)، تهوع و استفراغ، افزایش تعریق، سراسیمگی و اضطراب خود را در افراد بسیار الکلیک نشان میدهد. سپس طی ۱۲ تا ۲۴ پس از قطع مصرف الكل ممكن است در بعضى از افراد برخی توهمات بینایی، لمسی و شنواسی نیز روی میدهد. یس از گذشت ۲۴ تا ۴۸ ساعت خطر ایجاد تشنج وجود دارد. در نهایت ۴۸ تا ۷۲ ساعت پس از ترک الکل احتمال ایجاد دلیریوم ترمنس افزایش می یابد. در این وضعیت فرد دچار توهمات است، آگاهی به محیط اطرافش ندارد و تا حدودی نایایداریهای اتونوم نیز در این مرحله روی میدهند. دلیریوم ترمنس با میزان ۱۵–۵ درصد مرگ و میر همراه میباشد.

درمان

درمان ترک الکل، حمایتی است و بر استفاده از داروهای

همچنان ادامه دارد. درمانهای ترک اعتیاد به بـاربیتوراتهـا مشابه بنزودیازیینها می باشد.

با وجود آن که میزان وابستگی به بنزودیازپینها، بسیار شایع میباشد، احتمالاً تشخیص اعتیاد اغلب تاکام میماند. علائم سندرم ترک بنزودیازپینها، طی چند روز پس از قطع مصرف بروز می نمایند که این میزان به نیمه عمر حذف دارو نیز وابسته میباشد. از جمله علائم می توان به تحریک پذیری، یی خوابی، تنفر از نور و صدا، افسردگی، دردهای عضلانی و حتی نشنج، اشاره نمود. معمولاً این علائم به تدریج طی ۱ تا ۲ هفته فروکش می نمایند.

بنزودیازیین ها، تنظیم کننده های مثبت گیرنده ، GABA می باشند که هم باعث افزایش هدایت از خلال کانال شده و هم باعث افزایش احتمال بازبودن کانال میشوند. این گیرندهها، ساختارهایی پنتامریک حاوی زیر واحدهای β و γ میباشند (فیصل ۲۲ را ببینید). گیرندههای GABA موجود بر سطح نورونهای دویامینرژیک VTA، فاقد زیر واحد α1 زیر واحد ایزوفرم موجود در نزدیکی نورونهای GABA (مثلاً نورونهای بینابینی)، می باشند. به دلیل همین تفاوت جریان واحد سینایسی در نورونهای بینابینی بیش از نورونهای دوپامینی بوده و هنگامی که این تفاوت با بنزودیازپینها تقویت شود. نورونهای بيتابيني خاموش مي شوند. مGABA به صورت طولاني مدت ترشح نميشود و بنزودبازيين ها اثرت خود بر نورون هاي دویامینرژیک را از دست میدهند. که سبب اختلال در مهار نورونهای دویامینی و اثرات یاداشگری بنزودیازیین (که با گـــیرندههای GABA بـیان شــده در نــورونهای VTA واسطه گری می شود) می شود. گیرنده های α 5 جهت ایجاد تحمل نسبت به اثرات آرامبخش بنزودیازیینها، ضروری می باشند و مطالعات انسائي انجام شده ارتباطي ميان گيرندههاي حاوي با میزان وابستگی به الکل را نشان داده است. (گیرندههای $\alpha2\beta3$ ،GABA، همچنین مولکول هدف الکل نیز می باشند، ادامه بحث را ببینید). در مجموع آن که گیرندههای GABA با تركيب زير واحدى خاص موجب بروز اثرات ويژهاى همجنين اثرات درمانی، وابستگی و در مواجهه طولانی مدت اعتیاد میشوند. با گسترش ترکیبات انتخابی 1ه که هم اکنون در حال سیری کردن کارآزماییها و بررسیها بوده و هنوز جهت مصرف در انسان به تأیید نرسیدهاند و با توجه به اینکه این ترکیبات سبب القاء اعتياد نمي شوند لذا ممكن است در آينده در درمان اختلالات اضطرابی به کار روند.

¹⁻ Equilibrative nucleoside transporter(ENT)

²⁻ Delirium tremens

بنزودیازپین از جمله اکسازپام، لورازپام که نسبت به سایر بنزودیازپینها کمتر به متابولیسم کبدی وابسته میباشند، تأکید دارد. در بیمارانی که میزان عملکرد کبدی کافی باشد، تجویز بنزودیازپینهای طولانی اثر همچون کلرودیازپوکساید ارجح میباشد. همچون درمان سایر موارد سؤمصرف دارویی در این جا نیز به کارگیری رویکردهای روانی ـ اجتماعی از اهمیت بسزایی در این بیماران برخوردار میباشد. این مطلب در مورد الکیل از اهمیت بیشتری برخوردار میباشد چرا که الکل در بسیاری مواقع در دسترس میباشد.

با وجود به کارگیری ترکیبات و رویکردهای مختلف، درمان فارماکولوژیک اعتیاد به الکل، همچنان با محدودیتهایی روبرو میباشد. روش درمان در فصل ۲۳ مورد بحث قرار گرفته است.

کتامین و فنسیکلیدین (PCP)

کتامین ٔ و فنسیکلیدین ٔ (PCP)، به عنوان داروهای بیهوشی عمومی تولید شدند (فصل ۲۵ را ببینید) اما تنها کتامین در حال حاضر دارای چنین کاربردی میباشد. هر دوی این داروها امروزه در گروه داروهای مهمانی^۳ طبقهبندی میشوند و تحت نام "گرد فرشته ً"، "Hog" و "Special K" فروخته مي شوند. اين اثرات ناشى از تأثير وابسته به مصرف آنتاگونيستى غير رقابتى اين داروها بر گیرنده NMDA میباشد. از دیگر اثرات این داروها مىتوان به ايجاد كابوسها، خوابها و يا توهمات حين جراحي و ناشی از بیهوشی با این ترکیبات اشاره نمود. کتامین و PCP در شکل خالص به صورت پودرهای کریستالی سفید میباشند ولی در فروش خیابانی معمولاً به صورت مایع، کپسول، قرصی که قابل خوردن، تزریق و حتی دودکردن نیز می باشد، عرضه می گردد. اثرات روانی معمولاً حدود ۱ ساعت به طول می انجامد و همچنین شامل افزایش فشارخون، اختلال عملکرد حافظه و تغییرات بینایی نیز میباشد. مصرف دوزهای بالای این داروها باعث ایجاد حس ناخوشایند خروج از بدن و نزدیکی به مرگ می شود. اگر چه کتامین و فن سیکلیدین باعث ایجاد وابستگی و اعتیاد نمی شوند (خطر نسبی = ۱)، ولی مواجه طولانی مدت به ویژه در مورد PCP منجر به سایکوزهای طولانی و تا حدی شبیه به اسکیزوفرنی میگردد که ممکن است تا مدتها پس از قطع دارو ادامه یابد. جالب این است که تجویز وریدی کتامین می تواند دوزهای افسردگی را ظرف مدت چند ساعت نابود کند (فصل ۳۰ را ببینید) که در تضاد قدرتمندی با مهارکنندههای انتخابی بازجذب سروتونین و سایر ضدافسردگیها است (که چند

طول می کشد تا اثرات آن را ببینیم). مکانیسم ضد افسردگی آن به نظر آنتاگونیزم گیرنده NMDA بوده که سبب درگیری مسیر پایین دست TOR و سایر گیرندههای گلوتاماتی می شود. محدودیت این روش این است که آن گذرا است که حتی ظرف چند روز با تجویزهای مکرر نیز اثرات آن کاهش می یابد.

داروهای استنشاقی

سوءمصرف مواد استنشاقی 0 ، به مواجهه تفننی با بخارهای شیمیایی همچون نیتراتها، کتونها و هیدروکربنهای آلیفاتیک و آروماتیک، اطلاق میشود. این ترکیبات از اجزاء بسیاری از محصولات خانگی و صنعتی میباشد و توسط بالا کشیدن ازطریق بینی ویژه استنشاق مواد در فضایی میباشد. بالاکشیدن ازطریق بینی ویژه استنشاق مواد در فضایی باز میباشد. مکش ازطریق دهان ازطریق آغشته کردن پارچهای با مادهای فرار قبل از استنشاق و روش کیسهای بهصورت تنفس در کیسهای پلاستیکی یا کاغذی حاوی بخارات ماده مورد نظر میباشد. معمولاً ابتدا از روش بالاکشیدن از طریق بینی، مبادرت میباشد. معمولاً این مواد مینمایند که در نهایت به روشهای مکشدهانی و یا از طریق کیسه منتهی میشود. سوء مصرف استنشاقی معمولاً در میان کودکان و جوانان شایع میباشد.

مکانیسم اثر قطعی این مواد فرار، همچنان ناشناخته میباشد. در بعضی از افرادی اختلال عملکرد گیرندههای یونوتروپیک وکانالهای یونی موجود در سیستم اعصاب مرکزی مطرح شده است. به عنوان مثال اکسید نیترو، با اتصال به گیرندههای MMDA باعث افیزایش عملکرد گیرندههای میشود. اغلب داروهای استنشاقی باعث ایجاد سرخوشی و افزایش تحریکپذیری VTA میشوند که احتمالاً مسبب خطرات اعتیادآور این ترکیبات میباشد. سایر مواد از جمله آمیل نیتریت و (popper) عمدتاً باعث شل شدن عضلات صاف و افزایش نعوظ میشود ولی داروهایی اعتیادآور نمیباشند. مواجه طولانی مدت با هیدروکربنهای آروماتیک (مانند بنزن و تولوئن) باعث ایجاد اثرات سمی در بسیاری از ارگانها از جمله اختلال ماده سفید عصبی در دستگاه اعصاب مرکزی میشوند. درمان موارد مسمومیت به کارگیری روشهای حمایتی میباشد.

¹⁻ Ketamine

³⁻ Club drugs

³⁻ Club drugs
5- Inhalants

⁷⁻ Huffing

⁹⁻ Arnyl nitrite

²⁻ Phencyclidin

⁴⁻ Club drugs

⁶⁻ Sniffing

⁸⁻ Bagging

داروهایی که به ناقلین آمینهای بیوژنیک متصل میشوند

كوكائين

در دهه اخیر، میزان سؤمصرف کوکائین ٔ به سرعت افزایش یافته است و امروزه به صورت مشکل جدی سلامت در سراسر دنیا در آمده است. کوکائین بسیار اعتیادآور است (خطر نسبی = Δ) و مصرف آن باعث ایجاد عوارض بسیاری می شود.

کوکائین، یک آلکالوئید است که در برگهای اریتروکسیلون کوکا که گیاه بومی نواحی آند میباشد، یافت میشود. برای بیش از ۱۰۰ سال، این دارو تنها جهت مصارف درمانی، عمدتاً در بیهوشی موضعی و افتالموژی کاربرد داشته است. زیگوید فروید، اولین بار پیشنهاد کرد که میتوان از این دارو جهت درمان افسردگی و وابستگی به الکل استفاده نمود ولی این پیشنهاد به سرعت باعث پیدایش اعتیاد به این دارو گردید.

هیدروکلراید کوکائین، نمکی محلول در آب است که هم قابل تزریق میباشد و هم از تونایی جذب از خلال بسیاری از غشاها برخوردار است (مانند بالا کشیدن از طریق بینی). حرارتدادن محلول آلکالین آن باعث تبدیل آن به باز آزاد میشود که "Crack Cocain" نام دارد و قابل دودکردن میباشد. Crack cocain استنشاقی نیز به سرعت توسط ریهها جنب شده و از آنجا نیز سریها وارد مغز شده و بثورات پابرجایی ایجاد میکند.

در سیستم اعصاب محیطی، کوکائین، کانالهای سدیمی وابسته به ولتاژ را مهار نموده و بدین ترتیب از ایجاد و هدایت پتانسیلهای عمل ممانعت میکند (فصل ۲۶ را ببینید). با این وجود به نظر میرسد این تأثیر مسؤول اثرات حاد پاداشآور و اعتیادآور این داروها نباشد. کوکائین در دستگاه اعصاب مرکزی، باعث بلوک بازبرداشت دوپامین، نورآدرنالین و سروتونین از طریق ناقلین آنها میگردد. بلوک ناقل دوپامین (DAT) باعث افزایش غلظت دوپامین در هسته اکومبنس شده و موجب بروز اثرات پاداش کوکائین میشود (شکل ۳۲۳۴). در واقع، اثرات پاداشی کوکائین در موشهای دارای DAT حساس به کوکائین خاتمه مییابند. همچنین مهار ناقل نوراپینفرین (NET) نیز باعث افزایش فعالیت سمپاتیک شده که به دنبال آن فشارخون افزایش یافته، تاکیکاردی و اغلب آریتمیهای بطنی ایجاد میشود. افراد معمولاً بیاشتها و بیش فعال هستند و میزان میشود. افراد معمولاً بیاشتها و بیش فعال هستند و میزان خواب کمی دارند. کوکائین خطر خونریزیهای داخل مغزی

انفارکتوسهای قلبی و تشنجها را افزایش میدهد. مصرف بیش از حد کوکائین منجر به هیپرترمی، کما و مرگ میگردد. در دهه ۱۹۷۰ هنگامی که کراک ـ کوکائین در ایالات متحده آمریکا وارد شد. پیشنهاد شد که این دارو برای جنینها، با مصرف در مادران، مضر است. واژه کودک کراکسی (crack-baby) جهت تشریح سندرم خاص نوزادان تازه متولدشده و مادرانی که مواجهه زیادی با این ماده داشتهاند، استفاده میشود. پیگیری آن کودکان، که حالا بزرگ شدهاند، اثرات دارو بر فعالیتهای شناختی را تأیید نمی کند. علاوه بر این در این جمعیتهای مصرف کننده درصد مصرف کننده درصد مصرف کننده درصد مصرف کننده درصد مصرف کننده دارو در گروه کنترل از لحاظ اجتماعی ـاقتصادی قابل مقایسه بود.

افرادی که مستعد باشند حتی پس از چند مواجه کوتاه هم ممکن است به این دارو وابسته و معتاد شوند. هر چند علائمی ناشی سندرم ترک نیز گزارش شده است اما این علائم همچون علائم ناشی از ترک اوپیوئیدها شدید نمیباشد. احتمال ایجاد تحمل وجود دارد ولی در بعضی از افراد تحمل معکوس آیجاد میشود، بدین معنی که فرد نسبت به دوزهای کم کوکائین مساور، بدین معنی که فرد نسبت به دوزهای کم کوکائین وابسته به زمینه میباشد. ولع مصرف کوکائین بسیار زیاد است و مسوول بسیاری از موارد شکست در درمان میباشد. تاکنون هیچ آنتاگونیستی برای کوکائین شناخته شده نمیباشد و درمان موارد مسمومیت تنها حمایتی میباشد. شناخت راهکارهای درمانی مسمومیت تنها حمایتی میباشد. شناخت راهکارهای درمانی جهت اعتیاد به کوکائین امروزه در اولویت اول قرار دارد.

أمفتامينها

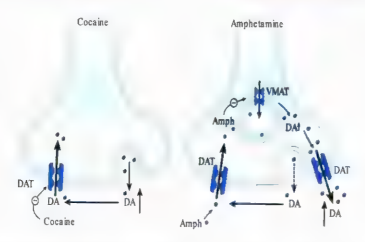
آمفتامینها، گروهی از داروهای صناعی هستند که با مشابه داروهای سمپاتومیتمیک غیرمستقیم، باعث رهایی آمینهای بیوژنیک اندوژن همچون دوپامین و نور آدرنالین میشوند (فصول ۶ و ۹ را ببینید). آمفتامین، متآمفتامین و بسیاری از این مشتقات اثرات خود را با خنثی کردن ناقلین آمینهای بیوژنیک در سطح غشای پالاسمایی، اعامال می نمایند. آمفتامینها، سوبسترای این ناقلین بوده و وارد سلول می شوند (شکل ۴-۳۲). در داخل سلول با ناقلین وزیکولهای مونوآمین (WMAT، شکل در داخل سلول با ناقلین در یاحث رهاسازی نوروترانسمیترها از وزیکول می شوند. در نتیجه به تدریج میزان دوپامین (یا سایر وزیکول می شوند. در نتیجه به تدریج میزان دوپامین (یا سایر ترانسمیترهای آمینی) در سیتوپلاسم افزایش می یابد، تا حدی

¹⁻ Cocame

²⁻ Erythroxylon coca

³⁻ Smok

⁴⁻ Reverse tolerance



شکل ۳۲ ۳۳. مکانیسم عمل کوکائین و آمفتامین بر پایانههای سیناپسی نورونهای دوپامینی (DA) چپ: کوکائین نـاقل دوپـامین (DAT) را مـهار میکند و باعث کاهش کلیرانس DA از شکاف سیناپسی شده و غلظت DA حارج سلولی را افزایش می دهد. راست: از آنجایی که آمفتامین (Amph) پیش ماده DAT میباشد، به صورت رفایتی ناقل DA را مهار میکند. علاوه بر این، آمفتامین با ناقل وزیکولی مونوآمین (VMAT) تداخل نموده و مانع پرشدن وزیکول سیناپسی میگردد در نتیجه، وزیکولها شکافته شده و غلظت سیتوپلاسمی DA افزایش مییابد. این امر بـاعث مـعکوسشدن جهت DAT شده و به شدت باعث آزادسازی DA غیر وزیکولی و در نتیجه افزایش غلظت CA خارج سلولی میشود.

که با معکوس نمودن ناقل DAT از غشا، وارد فضای سیناپسی می شود. در نتیجه این امر، رهاسازی طبیعی وزیکولهای دوپامینی کاهش می یابد (چرا که وزیکولهای سیناپسی حاوی مقادیر کمتری از ترانسمیتر می باشند) و رهاسازی غیروزیکولی افزایش می یابد. مکانیسمهای مشابهی در مورد سایر آمینهای بیوژنیک نیز متصور می باشد (نورایی نفرین و سروتونین).

علاوه بر GHB و اکستازی، آمفتامینها نیز به عنوان داروهای مهمانی شناخته شده میباشند چرا که به وفور در چنین مهمانیهایی مصرف میشوند. این ترکیبات اغلب در آزمایشگاههایی مخفی تولید میشوند و لذا تشخیص فرمول شیمیایی دقیق آنها امکانپذیر نمیباشد. تغاوت اصلی آنها با اکستازی عمدتاً در زمینه مصرف میباشد. تجویز داخل وریدی و اعتیاد "hard core" با آمفتامینها به ویژه متآمفتامین شایع تر میباشد. در مجموع، آمفتامینها باعث افزایش سطوح کاته کولامیتی و افزایش برانگیختگی و کاهش خواب میشوند ولی محکن است باعث بروز حرکات غیرطبیعی و تسریع اییزودهای سایکوز نیز شوند. انتقالات سروتونینی احتمالاً در ایجاد اثرات توهمزا و ضداشتها نیز همچون هیپرترمی ناشی از امغتامینها دخیل میباشند.

برخلاف بسیاری از داروهای مورد سؤمصرف، آمفتامینها

دارای اثرات سمی بر سلولهای عصبی میباشند. مکانیسم قطعی آن مشخص نمیباشد ولی میزان آن اثرات سمی عصبی به تأثیر گیرندههای NMDA بستگی دارد و عمدتاً نورونهای دوپامینرژیک و سروتونرژیک را گرفتار مینماید.

آمفتامینها اغلب در ابتدا به صورت قرص مورد سوّمصرف قرار میگیرند ولی ممکن است به روش دودکردن (Smoking) یا تزریقی نیز مصرف شوند. معمولاً مصرفکنندگان قبهار بسیار سریع به روشهای تزریقی روی میآورند. طی چند ساعت پس از خوردن قرصهای آمفتامین، اثرات کاهش هوشیاری، ایجاد سرخوشی، سراسیمگی و گیجی حاصل میشود. ممکن است عوارضی چون سستشدن و پودرشدن دندانها و برافروختگی پوستی حاصل شود. بعضی از ترکیبات (مانند متامفتامین) دارای پوستی حاصل شود. بعضی از ترکیبات (مانند متامفتامین) دارای بالای این مواد باعث تاکیکاردی و اختلال ریتم قلبی میشود. بحران فشارخون و انقباض عروقی ممکن است باعث بروز سکتههای مغزی گردد گسترش HIV و عفونتهای هیاتیت ارتباط زیادی با استفاده از سوزنهای تزریق مشترک بین مصرفکنندگان متآمفتامین داشته است.

استفاده طولاني مدت، أمفتامين باعث ايجاد تحمل و

افزایش دوز مورد نیاز می شود. علائم سندرم ترک به صورت احساس کسالت، خواب آلودگی (در مواردی بی خوابی) و تحریک پذیری عمومی می باشد.

اکستازی (MDMA)

اکستازی ام یک گروه دارویی است که شامل گروه متنوعی از مشتقات شبه آمفتامینی متیلن دی اکسی متآمفتامین (MDMA) می باشند. MDMA نخستین بار جهت درمانی اقسامی از اختلالات سایکوتیک به کار گرفته شد ولی به اثرات مفیدی منجر نشد. احتمالاً چنین اثراتی شگفتی آور نخواهد بود چرا که عمده اثر اکستازی ایجاد صمیمت و همدردی بدون آسیب به ظرفیتهای روشنفکری می باشد. امروزه MDMA و بسیاری از مشتقات آن در مقادیر کم در آزمایشگاههای مخفیانه تولید می شوند و در مهمانی ها و ... به صورت خوراکی به فروش می رسند. اکستازی نمونه اصلی این داروهای طراحی شده است می رسند. اکستازی نمونه اصلی این داروهای طراحی شده است و به میزان زیادی مشهور می باشد.

مشابه آمفتامینها، MDMA نیز با معکوسکردن عمل ناقلین آمینهای بیوژنیک باعث رهاسازی آنها میگردد. تمایل ترجیحی آن نسبت به ناقلین سروتونین (SERT) میباشد و به همین جهت باعث افزایش غلظت سروتونین خارج سلولی میشود. این رهاسازی به قدری زیاد است که در مدت ۲۴ ساعت پس از تجویز یک دوز خوراکی، تقریباً ثمامی ذخایر داخل سلولی تخلیه میشود. با تجویز مکرر، تخلیه سروتونین دائمی میشود که احتمالاً در ایجاد سمیت عصبی دخیل میباشد. با وجود آن که دلایل مستقیمی که براساس مدلهای حیوانی سمیت عصبی به دست آمده، چندان محکم نمیباشد ولی مطالعات بسیاری اختلالات شناختی طولانی مدتی را در مصرفکنندگان قهار فیال MDMA ذکر کردهاند.

در مقابل به نظر می رسد MDMA دارای چندین عارضه حاد، به ویژه هیپرترمی می باشد که همراه با دهیدراتاسیون (به طور مثال ناشی از رقص در تمام طول شب) می تواند کشنده باشد. از سایر عوارض می توان به سندرم سروتونین (تغییرات وضعیت ذهنی، بیش فعالی اتونوم و ناهنجاریهای عصبی عضلانی) (فصل ۱۶۶ را ببینید) و تشنج اشاره نمود. در پی هشدارهایی که در رابطه با مصرف MDMA داده شده است، بسیاری از مصرف کنندگان اقدام به نوشیدن مقادیر زیادی آب نمودهاند که با ایجاد مسمومیت ناشی آب باعث هیپوناترمی شدید، تشنج و مرگ شده است.

علائم سندرم ترک با افت خلق نمود پیدا میکند: از جمله این علائم میتوان به افسردگی که بیش از چند هفته به طول میانجامد، اشاره نمود. همچنین گزارشاتی از افزایش پرخاشگری طی دورههای ترک در مصرفکنندگان طولانی مدت MDMA گزارش شده است.

در مجموع، اگر چه شواهد مبنی بر آسیب غیرقابل برگشت مغزی ناکافی میباشد ولی به نظر میرسد حتی مصرف گهگاهی و تفننی MDMA نیز خالی از خطر نباشد.

■ فارماکولوژی بالینی وابستگی و اعتیاد

تا به امروز هیچ درمان فارماکولوژیکی به تنهایی (حتی همراه با دخالتهای رفتاری) به گونهای مؤثر به حذف اعتیاد منجر نشده است. این بدان معنی نیست که اعتیاد غیرقابل برگشت میباشد. بیشک اقدامات درمانی در هر مرحلهای از بیماری مفید خواهد بود. این امر بهویژه در مورد مصرف دوزهای بالای صادق میباشد که تأثیر داروها حیاتبخش میباشد. آنتاگونیستهای اوپیوئیدی و بنزودیازیینی تنها آگونیستهایی هستند که در این زمینه مورد تأیید FDA قرار گرفتهاند.

اقدامات درمانی همچنین باعث تخفیف علائم سندرم ترک، به ویژه پس از مواجه با اوپیوئیدها، میشوند. با این فرض که سندرم ترک حداقل تا حدی بیانگر افزایش فعالیت سیستم آدرنرژیک مرکزی میباشد، آگونیست آدرنرژیک α_2 کلونیدین (همچنین به عنوان داروی ضد فشارخون با اثرات مرکزی نیز کاربرد دارد، فصل ۱۱ را ببینید)، با موفقیت جهت تسکین علائم سندرم ترک به کار گرفته شده است. امروزه اکثر پزشکان جهت رژیمهای ترک اعتیاد از قطع آهسته تجویز اوپیوئیدیها طولانی اثر، بهره میگیرند.

یک روش درمانی بسیار پذیرفته شده نیز جایگزینی دارویی اگونیستی، قابل دسترس و قانونی با اثر بر گیرندههای داروی مورد سوءمصرف میباشد. چنین رویکردی در مورد اوپیوئیدها و نیکوتین به تایید رسیده است. به عنوان مثال معتادان به هروئین جهت جایگزینی از متادون استفاده مینمایند. معتادان به نیکوتین از چسبهای پوستی حاوی نیکوتین جهت جایگزینی بهره میگیرند. در مجموع یک دارو با سرعت تأثیر بالا با داروی دیگری که آهسته تر اثر نموده یا آهسته تر جذب میشود، جایگزینی جایگزین میگردد. چنین رژیمهای درمانی جایگزینی، به نحو

¹⁻ Ecstasy

²⁻ Methylenedioxymethamphetamine

مؤثری باعث کاهش عوارض بهداشتی جانبی همچون کاهش جنایتهای ناشی از مواد مخدر و پذیرش اجتماعی بهتر فرد شده است. در صورت تداوم وابستگی، می توان همراه با مداخلات رفتار درمانی بیمار را تشویق نمود تا به تدریج دوزدارو را کاهش داده و دارو را ترک نماید.

بزرگترین چالش درمانی، درمان خود اعتیاد میباشد. رویکردهای بسیاری به کبار گرفته شده و همگی در حبال طیکردن مراحل آزمایشی میباشند. یک رویکرد، کاهش میزان ولع مصرف با واسطه درمان فارماکولوژیک میباشد. نالتروکسان، آنتاگونیست گیرنده اوپیوئیدی بر و آگونیست نسبی جهت درمان اعتیاد اوپیوئیدها و الکل به تأیید FDA رسیده است. اثرات این دارو کم میباشد و احتمالاً باعث تعدیل سیستههای اوپیوئیدی درونزاد میشود.

اخیراً، اقدامات درمانی با بسیاری از داروها، از جمله آگونیستهایی با تمایل بالا به گیرنده GABA_B مانند ب**کلوفن** انجام شده است که نتایج، مؤید کاهش قابل توجه ولع مصرف بوده است. چنین اثری احتمالاً ناشی از مهار نورونهای دوپامینرژیک در ناحیه VTA میباشد که طی تجویز دوزهای خوراکی بکلوفن نیز حاصل میشود. این امر از تمایل بالای این دارو به گیرندههای GABA_B دلالت دارد.

ریمونابانت ٔ یا آگونیست معکوس کننده CB₁ میباشد که مانند یک آنتاگونیست کانابینوئید عمل میکند. در ابتدا برای ترک سیگار و تسهیل کاهش وزن، کشف شد. به دلیل عوارض جانبی رایج آن که اغلب افسردگی حاد و خطر بروز خودکشی میباشد

لذا در شرایط بالینی استفاده چندانی ندارد. این به همراه رژیم غذایی و ورزش برای بیمارانی که شاخص توده بدنی آنها بیش از ۲۰kg/m² (۳۰kg/m² (۳۰kg/m² در صورت همراهی با عومل خطر نظیر دیابت نوع ۲ یا دیس لیپیدمی) است، بکار می رود. با اینکه یک مطالعه بزرگ که اخیراً انجام شده، تأیید کرد که ریمونابانت برای ترک سیگار و پیشگیری از افزایش وزن در سیگاری هایی که ترک می کنند، مفید است، اما این کاربرد هنوز اثبات نشده است. در حالی که مکانیسم سلولی ریمونابانت همچنان نامشخص است، اطلاعات موجود در جوندگان به طور مشخصی بیانگر این است که این ترکیب می تواند تجویز به خود را در حیوانات وابسته به داروهای مخدر کاهش دهد.

پاسخ مطالعه مورد

آقای ۷ تمام معیارهای اعتیاد را دارا میباشد. زیرا علیرغم اثرات زیان بار بر شغل وی همچنان وابسته به الکل بوده و پایان بخشیدن به مصرف آن سبب بروز سندرم قطع مصرف (تحریکپذیری، توهم، ترمور، تشنج) میشود. سوءاستفاده وی از دارو در اواخر نوجوانی به عنوان یک دوره بحرانی معرفی میشود. این بیمار همچنان نشان میدهد که چطور وی از داروهای مختلفی سوءاستفاده میکند (برای مثال کانابینوئیدها، یا الکل جبهت آرامبخشی پس از مصرف ککائین) تا عوارض جانبی سایر داروها را کاهش دهد.

فارما كوكينتيك، سميت، تداخلات	كاربردهاي باليني	ائرات	زير گروه مكانيسم اثر	6.4 See0
اترات بسيار كوتاهتر از مورفين (٢-١ ساعت)، بنابراين	مسموميت با اويبوئيذها	بازگرداننن اثرات خاد اوپیوئیدها، منجر به ادار همه در در ماه کارد هم	ده اوپيوئيدي انتاگونيست غيراتتخابي گيرنده اوپيوئيدي	ائتاگوئيست گيرنده اوپيوئيدى • نالوكسان انتاگونيد
تزریفات بسیاری نیاز میباشد نیمه عمر حدود ۱۰ ساعت دارد (خوارکی) ۵ تا ۱۰ روز در تزریق به صورت depot	درمان الكليسم، و اعتياد بـــه اوبيوئيدها	الرات سديد مسدوم بوت مي سود مهار اثراث واضح اوپيوتيدي	أنتا گونیست گیر شاهای اوپیوئیدی	• ئالتروكسان
فراهمی زیستی بالای خوراکی، نیمه عمر بالا که در افراد مختلف متغیر است طوود ۱۳۰۰ ماعت)، سمیت، تضمیف تنفس؛ میوز تحمل، وایستگی و علایم ترک	جانشین درمانی در موارد اعتیاد به آوییولیدها	اثرات حاد مشابه مرفين (متن را بيينيد)	أكونيست أهستغاثر كيرنذه أوييوثيذى غ	اوپيوئيد صناعي • منادون
سميت: تهوع و استفراغ، تشنج، تقييرات روائيزشكي	ترک سیگار	اشرات پاداش سیگارکشیدن را از بین مهبرد و آگاهی به رنگها را افزایش مهدهد	گیو تده او پیولیدی آگونیست نسبی گیرنده اوپیوئیدی ۱۶	آگونىسىت ئىسىي گير ئدە او پيوئىدى ، بويزنورفين
سعيت: تهوع، استفراغ، تشنج، تغييرات رواني • سيتيزين: آنالوک طبيعي (از گل هاي لابـورنوم اسـتخراج ميشود) وارني سيلين • سيتيزين: آنالوک طبيعي (از گل هاي لابـورنوم اسـتخراج ميشود) وارني سيلين	توقف سيكار	مسهار انسرات «باداش مسیکارکشیدن»، افزایش هوشیاری سبت به رنگءها	اگوئیست نسین گیرنده ئیگوتین اکوئیست نسین گیرنده نیگوتین مبارد استیلکولین وع چهی افزا میتیزین: آنالوک طبیس (از کلهای لایورفوم استخراج میشود) وازن سیلین	اگوئیست نسین گیرنده نیگوتین اکوئیست ا استیلکولین میتیزین: آنالوگ طبیس (از کلهای لا
نيمه عمر أن ١٥١هـ ساعت است. فار ماكوديناميك باكاهش فعاليت كبدى تحت تأثير قرار نمي گيرد	دىليوپوم ترمنس	افزایش انتقالات سینایسی گابالرژیک، کاهش عالایم ترک (ترمور، توهم، اضطواب) در افراد الکلی، از بـروز تشـنجهای نـاشی از تـرک جلوگیری	بتزوديازيين ها تـــنظيم كـــنده مــيـت كــيرندهاي السازيام سايرين تـــنظيم كـــنده مــيـت كـيرندهاي مي افزايد. مي افزايد.	بتزودیاز پین ها اکسازیام مابرین اه آلیانایه آلیانایه

			تسری سیکار نمیز یکس از	
		GABA وگلوتامينرژيک	متحده و اروپا به تأیید رسیده است.	
• ريمونابانت	آگونیست گیرنده CB	كاهش رهاسازى ناقل ها در سينايس هاي	جمهت درمان چاقی در ایالات	جمهت درمسان چاقی در ایالات افسردگی اساسی و از جمله افزایش خطر خودکشی
أكونيست كيرنده كانابينوئيدى	كانابينوئيدى			
		AMDA مي باشتد تداخل كتد		مطالعتدان
	گلوتامات	سيناپسي که وابسته به گيرندههاي	مشاوره درمان همزمان مؤثر است	مشاوره درمان همزمان مؤثر است. سردرد، بىخوابى و ناتوانى جنسى، توهم به ويثره در
· Polaggenio	آنــــاگـونيست NMDA بـر گـيرندههاي ممكن است يا اقسامي از انــطافيذيري		درمان الكليسم، تنها در صورت	درمان الكليسم، تنها در صورت واكنش هاى ألرژيك أريتمي، فشارخون بالا يا يالين
N- arif -O- lun	N- متيل -D- أسهار تات (NIMDA)			
زير كروه	مكانيسم اثر	ائرات	كاربردهاي باليني	فارماكوكينتيك، سميت، تداخلات

دارو مي باشد.

واژەياب

آپراکلونیدین، ۲۰۲

أكاميروسات، ۵۲۵، ۵۲۶، ۵۳۰ أكريواستين، ٣٧٠ أكوملاتين، ٣٧٥ آگونیست، ۱۱، ۱۴، ۵۵، ۱۶ آگونیست دو یامینی، ۱۹۹ آگونیست نسبی، ۱۶ آگونیستهای انتخابی گیرنده β ۱۹۶ آگوتیستهای او پیوتیدی، ۷۱۵ آگونیستهای کامل، ۱۶، ۴۱ آگونیستهای معکوس، ۱۶، ۱۷ آگونیستهای نسبی، ۱۶، ۴۱ آگونیستهای هورمون ضد ادراری، ۳۵۲ آلبوترول، ۴۵۱ أليرازولام، ١٩٩٨، ١٥٠٥، ٥٥٠ أليروستاديل، ٢۶۴، ٣١٧، ٣٣٣ ألدا كتازيد، ٣٥٠ ألداكتون، ۳۵۰ ألرژن، ۴۴۸ ألسيكيرن، ۲۹۱ ألفاكسالون، ۵۰۳ ألفنتانيل، ٧١٧، ٧٣۶ ألفوزوسين، ۲۱۰ ألكالوثيد موسكارين، ١۴٠ ألكالوثيد نيكوتين، ١۴٠ ألكالوثيدهاي اركوت، ٣٨٢ ألكالوز متابوليك، ٣٤٢ ألكالوز متابوليك هيپوكالميك، ٣۴۶ ألكرا، ٣۶٩ ألموترييتان، ٣٨٠ ألويوريتول، ۹۸ آلويموپان، ۷۴۰ أليسكيرين، ٣٩٨ آمانتادین، ۶۴۷ أمانيتا موسكاريا، ١٥٧

أملودييين، ۲۲۶، ۲۷۲ أموكسايين، ۶۹۶ ۲۰۱۱، ۷۱۱ آمی تربیتیلین، ۳۸۱ أميل نيتريت، ۲۶۱، ۴۴۲ آمیلوراید، ۳۴۹ آمیلین، ۴۰۹ أميتوفيلين، ۴۵۳ آميوتروفيک، ۶۳۰ أميودارون، ٣٢١ أنافيلاكسي، ٣۶۶ أنتاكونيست، ١١ أنتاكونيست برگشتنايذير، ٣٨ أنتاكونيست رقابتي، ٣٨ أنتاكونيست شيميايي، ۴۱ أنتاگونيست فارماكولوژيک، ٦۴ أنتاكونيست فيزيولوژيک، ۴۱ أنتاكونيستهاي ألفا ٢١٣، ٢١٣ آنتاگونیستهای اوپیوتیدی، ۷۳۹ آنتاگونیستهای برگشتناپذیر، ۲۹ آنتاگونیستهای رقابتی، ۳۸ آنتاگونیستهای سروتونین، ۲۸۱ أنتاكونيستهاى شيميايي، ١١ أنتاگونيستهاي HT-5، ۸۰۸، ۷۱۰ أنتاكونيستهاى 5-HT2. ٧-١. أنتاگونيستهاي گيرنده أدرنرژيک، ۲۱۵ أنتاكونيستهاي كيرنده بتاء ٢١٣ آنتاگوئیستهای گیرنده سروتونین، ۳۸۲ آنتاگونیستهای گیرندههای آلفا، ۲-۶ آنتاگونیستهای گیرنده هیستامین، ۳۶۷ آنتاگونیستهای گیرنده H2، ۳۷۲ آنتاگونیستهای گیرنده H3 و H4، ۳۷۲ أنتاكونيستهاي كيرندة H1، ٣۶٧ آنتاگونیستهای موسکارینی، ۴۶۵ آنتاگونیستهای هورمون ضد آدراری، ۳۵۲ أنتاكونيستهاي هيستامين، ٣۶۶ آنتے بادی تک دودمانی ضد lgE، ۴۶۶

أمقتامين، ۱۲۶، ۱۹۷، ۷۶۰

آیریپتانت، ۴۰۸ آیروتینین، ۴۰۱ أپوكين، ۶۴۶ ا پومورفین، ۶۴۶ أتاراكس، ٣۶٩ آتاكسى، ٢٩٥ أثتوز، ۶۳۵ ۶۵۳ أتراكور يوم، ٢١٧ أترويين، ۱۳۷، ۱۸۶ ،۱۶۵ ،۱۶۵ ،۱۷۴ آتنولول، ۲۱۵، ۲۱۸، ۲۴۰ آثار فنتولآمين، ۲۰۸ أدرنالين، ١٩٥ آدرنوژیک، ۱۲۶ آدرنوسيتور، ١٣٠ أدرنومدولين، ۴۰۹، ۴۱۰ آدنوزین، ۳۲۵، ۳۳۹ آدنوزین مونوفسفات حلقوی، ۵۱ آدنوزین ۴۲، ۵۰ مونوفسفات حلقوی، ۴۷ أَدنيليل سيكلاز، ۴۷، ۱۸۳، ۱۸۴، ۲۷۷ آدویر، ۴۶۶ آراشیدونیک اسید، ۴۱۵، ۴۱۶ آر تریت روما توئید، ۴۳۶ آرتیکائین، ۶۰۷ آرگوتیسم، ۳۸۲ آروماتیک ۴۰-هیدروکسیلاسیون، ۹۴ أرى يىيرازول، ۶۶۱ ۶۶۴ ۶۷۲ ۶۷۲ آرى يىپرازىل، ۶۷۷ آریتمیهای قلبی، ۲۲۰ ، ۲۰ آسپیرین، ۲۷۵، ۴۳۶ أستميزول، ٣٧١ آسم، ۴۴۸ آسناپين، ۶۶۰ ۶۶۴ آکاتیزی، ۶۷۴ آکاتیزی تأخیری، ۶۵۴

أميري سنتان، ۴۰۶

أميتوتيوم، ۱۵۶

أمياكين ها، ۶۶۲

اختلال خلقي دوقطبي، ۶۷۷ اختلال خلقی دو قطبی، ۶۸۰ اختلال عملكرد نعوظي، ٢١٣ اختلال مصرف الكل، ١٤٥ اختلال نعوظ، ۲۶۴ اختلال وسواسی ـ اجباری، ۷۰۳ ادروفونيوم، ۱۵۱، ۱۵۶، ۲۲۶ ادم ایدیویاتیک، ۳۵۶ ارفنادرین، ۶۳۱ ارگانوفسقره، ۱۵۱ ارگوتامین، ۲۸۵، ۳۸۶ ارگوتروپیک، ۱۳۲ ارگوکریپتین، ۳۸۷ ارگونووین، ۲۸۵ ارلوتينيب، ۴۴ ازوگابائین، ۵۴۸ اسبو تولول، ۲۱۸، ۲۴۱ اسیاسیهای شیرخوارگی، ۵۵۹، ۵۶۰ اسپیرنولاکتون، ۳۴۹ اسپيتا بيفيدا، ۵۵۵ استاتوس اپیلپتیکوس، ۵۳۸ استازولام، ۴۹۸ استازولامید، ۲۱۷، ۲۴۱، ۵۵۷ استالدئيد، ١٤٥ استالوو، ۲۴۰ ۶۴۶ استامینوفن، ۹۰ استریکنین، ۴۸۰ استيريينتول، ۵۴۹ استيل اوره، ۵۳۳ استيل بنزوا يمينوكينون، ٩٠ استیل کولین، ۱۴۲، ۴۸۸ استيلكولين استرازء ١٢۶ اسرین، ۱۵۱ اسزو پليکون، ۵۰۰ اســزوپیکلون، ۴۹۴، ۴۹۸، ۵۰۲، ۵۰۵، ۵۰۵، ۵۰۵، 4-9. A-V اس سيتالو يرام، ۶۹۳ اسكوپالامين، ۱۶۶ أسكويلامين، ٣٧١ اسكو يولامين، ١٤٣ أسكيزوفرني، ۶۶۰ ۶۷۰ ۶۷۰ ۴۸۱ اسلی کاربازیین، ۵۳۳ اسلیکارباز پین استات، ۵۴۱

اسمولول، ۲۱۴، ۲۱۹، ۲۴۱، ۲۲۱

اسیدوز متابولیک هیپرکلرمیک، ۳۴۳، ۳۵۰

اسید اتا کرینیک، ۳۴۴

اسيد ضعيفه ٢٠

اعتیاد، ۷۴۴، ۷۵۰

افت حاد فشارخون، ۱۹۹

افدرین، ۱۲۶، ۱۹۶، ۱۹۶۰ ۴۵۰

انزیم زیگلر، ۹۶ آبرین پرینزمتال، ۲۵۶ أنزين فعاليتي، ۲۵۶ آنژین کلاسیک، ۲۵۶ آنژین کوششی، ۲۷۵ آنژین نایایدار، ۲۵۷، ۲۶۶، ۲۲۶ أنژین واریانت، ۳۸۷ آنژین وازواسیاستیک، ۲۷۶ آنژیوتانسین، ۳۹۱ أنژيو تانسيناز، ٣٩٥ آنژیوتانسینوژن، ۳۹۳ آنژیوتانسین I، ۳۹۴ آنژیوتانسین II، ۳۹۵ أنكسين، ۴۳۰ أنومالي ابشتاين، ۶۸۳ ایروسارتان، ۲۴۹ ایلرنون، ۳۴۹ ایواکسیژناز، ۴۲۰ اپوپروستنول، ۴۱۷، ۴۳۴ آیینفرین، ۲۰۱، ۱۸۰، ۱۸۱، ۱۹۵، ۲۰۱، ۳۵-اتانول، ۵۱۹، ۵۱۵، ۵۲۹ اتصال کولینرژیک، ۱۲۴ اتصال نورآدرنرژیک، ۱۲۷ اتو توثین، ۵۳۹ اتورسیتور، ۱۳۵ اتوریکوکسیب، ۴۱۷ اتوسوكسيمايد، ۵۳۶، ۵۵۲ اتوسیبان، ۲۷۲ اتوماتيسم، ۵۵۸ اتومكستين، ۱۸۷، ۱۹۸ اتومیدات، ۵۸۹ اتيدوكائين، ۶۰۹ اتيل الكل، ٩١۴ ۵،۵ – اتیل فنیل هیدانتوئین، ۵۳۹ اتیلن ایمونیوم، ۲۰۶ اتیلنگلیکول، ۵۲۶ اتیان گلیکول، ۵۲۸ اثر درومو تروییک مثبت، ۱۹۲ اثر کرونوتروپیک مثبت، ۱۹۲ اثر گذر اول، ۸۰ اثر گذر اول کید، ۶۹ اختلالات اسكيزوافكتيو، ۶۷۰ اختلالات اضطرابی، ۲۰۳ اختلالات درد، ۲-۲ اختلالات دو قطبی، ۶۷۰

اختلال اسكيزوافكتيو، ٥٨١

اختلال بیش فعالی با نقص توجه، ۲۰۲

افزایش فشارخون اولیه، ۲۲۸ افزایش فشارخون ثانویه، ۲۲۸ افسردگی، ۲۸۷، ۲۰۲ اکسازیام، ۴۹۸ اکسازولیدین دیونها، ۵۵۵ اکسیرتولول، ۲۱۸ اکستازی، ۷۶۲ اکسکاربازیین، ۵۲۳ ۵۴۱ ا کسکاربامازیین، ۶۷۷ اکسوترمورین، ۱۴۹ اکسیبوتینین، ۱۷۱ اکسیدازهای چند کاره، ۸۲ اکسیداسیون دبریزوکین اسپارتئین، ۹۱ اکسید نیتریک، ۲۵۸، ۴۳۸، ۴۴۰، ۴۹۱ اکسیکنون، ۷۲۹، ۷۵۳ اکسیمتازولین، ۱۹۶ اکسیمرفون، ۷۳۴ اكوتيوفات، ١٥١، ١٥٣، ١٥٥ اگزازولیدین دیون، ۵۳۳ اگزوسیتوز، ۱۹ الانزاپين، ۶۶۴ ۶۷۲ ۶۷۷ ۲۸۱ التريپان، ۳۸۱ التربيتان، ٣٧٤ الكل، ١٤٥، ٢٥٧، ٨٥٧ الكل چوپ، ۵۲۷ الكل دهيدروژناز، ۵۱۵ المىسارتان، ٢٣٩ الياف كوليترژيك، ١٢٣ الياف نورآدرنرژيک، ١٢٣ اميداء ۲۴۰ انالاپریل، ۲۴۸، ۲۹۳، ۲۹۷ انانتیومر، ۱۳ انپروستیل، ۴۳۵ انيروفيلين، ۴۵۴ انتاكاپون، ۶۴۰ ۶۴۶ انترامین، ۳۷۲ انتشار آبی، ۱۸ انتشار جربی، ۱۸ انتقال کولینرژیک، ۱۲۳ اندانسترون، ۳۷۴ اندوتلین، ۴۰۴، ۴۰۶ اندو تليوم، ١۴٧ اندورفينها، ۷۱۶ اندوسیتوز، ۱۹ اندوكاتابينوئيد، ۴۹۱ انسداد ادراری، ۲۱۲ انسولین، ۴۴ انفلوران، ۵۷۸ اوآبائين، ۲۸۸ اوپیوئید، ۷۵۲، ۷۵۲، ۷۵۳

اوتاکوئیدی، ۳۶۱ اوراپیدیل، ۲۱۰ اورائتيد، ۴۱۱ اورفانین FQ، ۲۱۷ اوروتنسین، ۴۱۱ اورودیلاتین، ۲۹۱ اولاریتید، ۲۹۱، ۳۴۰ اوماليزوماب، ۴۶۲، ۴۶۶ اومكانتيومكاربيل، ۲۸۱ اوندانسترون، ۳۸۲، ۵۲۶ اونوپروستون، ۴۳۶ ایبوپروفن، ۴۱۷، ۴۳۰ ایبوتیلید، ۳۲۴ ايپراتروپيوم، ۱۷۰ ایپراتروپیوم برومید، ۴۵۷ ايدروسيلاميد، ٢٣٠ ایربسارتان، ۲۴۹ ایز تاروکسیم، ۲۹۰ ايزوايكوزانوئيدها، ۴۲۱ ايزوپرنالين، ۱۹۶ ایزوپروترنول، ۱۸۱، ۱۸۹، ۹۵۰، ۹۵۰ ایزویروستان، ۴۲۱ ایزوسوربید دینیترات، ۲۶۱، ۴۴۲ ایزوسوربید مونونیترات، ۲۶۱ ایزوفلوران، ۵۷۸ ایزوفلورونات، ۱۵۵ ایزوکربوکسازید، ۶۹۷ ايزوكوينولين، ٤١٧ ایزومر ۵ فسفودی استراز، ۲۶۴ ایسرادیپین، ۲۴۶ ایکاتیبانت، ۲۴۷، ۴۰۱ ایکوزاینتااتوئیک اسید، ۴۱۶ ایکوزانوئیدها، ۴۱۵ ایلوپروست، ۴۳۴ ایمی پرامین، ۱۷۲، ۶۹۴ ایندایامید، ۳۴۷ ایندورامین، ۲۱۰ ایندومتاسین، ۲۱۷، ۴۳۰ اینسیرا، ۳۵۰ اینوتروپیک مثبت، ۱۹۲ اینوزیتول ۱، ۴ و ۵ تری قسفات، ۱۸۲ ۱۸۲ اینولین، ۲۲۴

ایوابرادین، ۲۵۹، ۲۷۴

باربیتورات، ۴۹۴، ۵۰۰، ۷۵۷

باليسموس، ۶۳۵، ۶۵۳

باز ضعیف، ۲۰

بیریدیل، ۲۷۰

بتا _ ارستین، ۷۴۶ بتاکسولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۴۰ بتانکول، ۱۴۳ بتانیدین، ۲۳۸ برم فنیرآمین، ۳۶۹ بروموکریپتین، ۳۸۳، ۳۸۵، ۲۸۷، ۶۴۳ بريمونيدين، ۲۰۲ برينزولاميد، ٣٣٢ بكلوفن، ٨٨٨، ١-٥، ٢٦٩، ٢٨٧ بكلومتازون، ۴۵۸ بنادريل، ٣۶٩ بنازیریل، ۲۴۸ بندروفلومتيازيد، ۳۴۷ بندکتین، ۳۷۱ بنزتروپین، ۶۵۴ بـــنزوديازيين، ۴۹۴، ۴۹۵، ۵۰۰، ۷۰۳، ۲۵۷، YAY, PAY بنزودیاز پینها، ۴۹۶، ۸۰۵، ۵۵۶ بنزوكائين، ۶۰۹

بنزومورفان، ۷۳۸ بنز يسوكسازول، ۶۷۲ بوپرنورفین، ۷۳۲ بوپروپیون، ۶۸۰ ۶۹۶ ۶۹۹، ۲۰۷، ۲۰۵، ۲۱۰، بوپرونورفین، ۷۵۳

بوپیندولول، ۲۱۸ بوپیواکائین، ۶۰۶ ۶۰۹ ۶۲۵ بو تورفانول، ۷۲۱، ۷۳۸ ۲۳۸ بوتوكسامين، ۲۲۰ بو تولینوم A، ۶۵۴ بوتيروفنون، ۶۶۴ ۶۷۲ بوتيريل كولين استراز، ۱۲۶ بودزونید، ۴۵۸ بوريماميد، ۳۶۶ بوسپیرون، ۳۷۹، ۴۹۴، ۴۹۷ بوسنتان، ۲۹۱، ۴۰۶، ۴۰۶ بوسیندولول، ۲۱۹، ۲۹۲ یومتانید، ۳۴۴ بیاشتهایی عصبی، ۲۰۴

بى يېرىدىن، ۲۹۵ بیسویرولول، ۲۲۰، ۲۴۰، ۲۹۲، ۲۹۲ بیش حساسیتی، ۵۷

بيقه پرونوکس، ۶۶۱ بیکوکولین، ۴۸۸، ۳-۵ بیماتوپروست، ۴۳۶

بیماری ایسکمیک قلب، ۲۲۰ بیماری پارکینسون، ۱۶۶، ۱۶۹، ۴۳۶ بیماری حادکوهنوردی، ۳۴۲

بیماری رپوی انسدادی مزمن، ۴۶۷ بیماری عروق محیطی، ۲۱۲، ۲۷۶

بیماری مسافرت، ۱۶۶، ۱۶۹ بیماری ویلسون، ۶۵۵ بیماری هانتینگتون، ۶۵۱ بیماریهای مؤثر بر متابولیسم دارو، ۹۹ بيوكولين، ۵۰۳

پایاورین، ۴۳۳

ياراتيون، ۱۵۲، ۱۵۳ پارامتادیون، ۵۵۵ یارکویا، ۶۴۰ ياركينسونيسم، ۶۳۶ پارکینسونیسم ناشی از دارو، ۶۴۹ پاروکستین، ۶۹۳ یاسخ ایدیوسنکراتیک، ۵۷ ياسخ دارونما، ۲۷ پالوسوران، ۴۱۱ باليبريدون، ۶۶۴ پان کورونیوم، ۱۵۶، ۲۱۶ ۶۲۴ پپتید رودهای مؤثر بر عروق، ۴۰۶ پپتید مربوط به ژن کلسی تونین، ۳۷۹، ۴۰۹ پیتید ناتریورتیک دهلیزی، ۲۹۱، ۴۰۳ پپتید ناتریورتیک مغزی، ۳۰۳ پپتید ناتریور تیک نوع C، ۴۰۳ پیتیدهای او پیوئیدی درون زاد، ۷۱۶ یتاسیم، ۳۲۷ بتانسیل پس سینایسی تحریکی سریع، ۱۳۶ پتانسیل پس سیناپسی مهاری، ۴۷۹ پتانسیل پس سیناپسی مهاری کند، ۱۳۶ یتانسیل معکوس، ۳۰۴ پتانسیلهای سینایسی، ۴۷۷ يتيتمال، ۱۵۸ یدیده خاموش _ روشن، ۶۴۱ پرازوسین، ۲۰۹، ۲۱۲، ۲۴۲ براکسی نیتریت، ۴۴۱ يراليدوكسيم، ١٥٣ پرامی پکسول، ۶۴۲ ۶۴۳ ۶۵۵ پرانولوکاست، ۴۳۰ پرخوری عصبی، ۲۰۴ پرگولید، ۲۸۵، ۴۴۳ پرمتیازین، ۳۶۹ پروینسید، ۳۴۵ پرویافنون، ۳۲۰ پروپرانولول، ۵۸، ۲۱۳، ۲۱۸، ۳۳۹، ۲۲۳، ۲۸۱ یرویوفول، ۵۸۱ پروپوکسیفن، ۷۳۷ پروتئین وابسته مقاومت چند دارویی، ۱۹ پروتئینهای سیناپتوزومال همراه با عصب،

ترينتين، ۶۵۶ تادالافيل، ۲۶۴ یرو تئینهای غشایی همراه وزیکول، ۱۲۳ تزسنتان، ۲۹۱ تاكرين، ۱۵۷ پروتئینهای G، ۴۷، ۴۸ تعادل گولدمن ـ هوچکین ـ کنز، ۳۰۴ تاكىفىلاكسى، ٥٧ پروتئین G، ۴۷، ۱۴۱، ۱۸۱، ۴۷۶ تعادل نرنست، ۳۰۴ تاكىكىنىن، ٢٠٧ پروتوتیپ، ۲۲ تعدیل کننده های آلوستریکی، ۴۱ پرورتین، ۲۹۲، ۲۹۸ تاليدوميد، ۲۸ تعطیلات دارویی، ۶۴۱ تامسولوسین، ۱۸۰ ۲۱۰ پروستاسیکلین، ۴۱۷ تام هورسفال، ۳۴۶ تگاسرود، ۲۸۱ پروستاگلاندین، ۳۴۰، ۴۱۲، ۴۲۴ تلفزيين، ۱۶۸ تب أتروپين، ١۶٩ پروستانوئید، ۴۱۸، ۴۲۲ تلمىسارتان، ٢٣٩ پروکاتین، ۱۰۰، ۳۷۰ تبدیل زیستی، ۲۹، ۸۰ تنظيم انعطاف پذير، ٥٣ پروکاتین آمید، ۱۰۰۰، ۳۱۴ تترااتيل أمونيوم، ١٧٥ تنظیم گیرنده، ۱۸۵ تترابنازين، ۶۵۲ پروگابید، ۶۳۰ توبروانفنديبولار، ۶۶۶ تترابئزامين، ۶۴۹ پرومتازین، ۳۶۹، ۳۷۱ توبوكورارين، ۶۲۲، ۶۲۳ تجمع دارو، ۶۷ پره کابالین، ۵۳۳، ۵۴۴، ۶۳۰ توپیرامات، ۵۳۲، ۵۳۶، ۵۵۰، ۵۵۰، ۶۷۷ پری اکتین، ۳۶۹ تحریک تتانیک، ۶۲۲ تورزماید، ۳۴۴ تحمل، ۵۷، ۲۲۳ پریلوکائین، ۶۱۰ توكسينها، ١١ تحمل معكوس، ٧۶٠ پریمیدون، ۵۴۲، ۵۴۳، ۶۵۰ تولاكاين، ۶۴۶ تداخلات دارویی، ۶۴۲ پریندوپریل، ۲۴۸ ترازودون، ۶۹۵، ۷۱۰ تولترودين، ۱۷۲ پزشکی مواد، ۱۰ تولواپتان، ۲۹۶، ۲۵۲ ترازوسین، ۲۰۹، ۲۱۲، ۲۴۲ پسبار، ۲۸۶ تونیک _کلونیک ژنرالیزه، ۵۵۸ تراستوزوماپ، ۴۴ پسودوکولین استراز، ۶۱۸ تیازید، ۲۹۲ ترامادول، ۷۳۸ پسیلوسیبین، ۷۵۶ تيا گابين، ۵۳۳، ۵۴۹ تراندولا پریل، ۲۴۸ بلى تيازيد، ٣٤٧ تيامين، ٥٢٩ ترائسفرازها، ۸۸ يمپ سديم، ۲۸۷ تيپروليسانت، ٣٧٢ پنبوتولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۴۱ ترائیل سیپرومین، ۶۹۷ تيرأمين، ۱۲۶، ۱۹۸ تراوا پروست، ۴۳۶ پنتاروسین، ۷۳۸ تیروزین، ۴۴۰ پنتوباربیتال، ۴۹۸، ۵۰۷ تربو تالین، ۲۰۲، ۴۵۱ تيروزين كيناز، ۴۳ ترپروستینیل، ۴۳۴ پنتیلین تترازول، ۵۳۲ ترفنادین، ۳۶۷، ۳۷۰، ۳۷۱ تیزانیدین، ۲۰۳، ۶۲۹ پنىسىلامىن، ۶۵۵ تيکها، ۶۳۶ ۶۵۳ ترکیب ۴۸/۸۰ ۳۶۳ پیامبرهای ثانویه، ۴۷ تیمولول، ۲۱۸، ۲۲۰ ترکیب پیشرو، ۲۵ پیامبرهای ثانویه قابل انتشار، ۴۷۷ تينوينزوديازيين، ۶۷۲ ترلی پرسین، ۲-۴ پيپرازين، ۶۶۴ ۶۷۲ تيوپراميد، ۳۶۷ ترمور، ۶۳۵، ۶۵۰ پيپريدين، ۶۶۴، ۶۷۲ تيوپنتال، ۴۹۵، ۵۸۴، ۵۸۶ ترمور توجهی، ۶۵۱ پیپکورینیوم، ۶۱۷ تيوتروپيوم، ١٧٠، ٢٥٨ ترمور خوشخیم اساسی، ۶۳۵ پیراستام، ۵۴۷ تيوتيكسين، ۶۷۲ ترمور سرشتی، ۶۵۰ پیربوترول، ۴۵۱ تيوريدازين، ۶۶۴ ۲۷۲ ترمور وضعیتی، ۶۳۵ پیرنز پین، ۱۶۸ تيوسولفات سديم، ٢۶۵ تروپیکامید، ۱۲۰ پیریدوستیگمین، ۱۵۱، ۶۲۶ تيوكولين، ۱۵۱ تروسپيوم، ۱۷۲ پیریدوکسین، ۶۴۲ تيوگزانتين، ۶۶۴ ۶۷۲ تروفو تروپیک، ۱۳۲ پیشیار، ۲۸۵ تيول، ٣٣٩ ترومبوکسان، ۴۱۷، ۴۱۸، ۴۲۴ پیشدارو، ۱۷ ترىار توكسريل فسفات، ۱۵۹ پیکروتوکسین، ۴۸۸، ۵۰۳ تریازولام، ۴۹۵، ۴۹۸، ۵۱۰ **さーてー**を پیلوکارپین، ۱۴۳، ۱۴۹، ۱۵۵ پيموزيد، ۶۶۴ تریامترن، ۳۴۹ جایگاه اتصال خنثی، ۱۷ تريامسينولون، ۴۵۹ پیندولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۴۱ حامل گلوتامات وزیکولی، ۴۸۴ تريپتان، ۳۷۹

تری کلرومتیازید، ۳۴۷

ترىمتاديون، ۵۵۵

ترىمتازىدىن، ۲۷۴

ترىمتوبنزاميد، ۶۴۷

ترىمتافان، ۱۷۵

حجم توزيع، ۶۲، ۷۷

حداقل دوز کشنده، ۲۵

حذف هوفمان، ۶۱۷

حساسیتزدائی، ۱۸۵

حداکثر اثر، ۵۵

تئوبرومین، ۴۵۳ تئوفیلین، ۳۹۳، ۴۵۳، ۴۵۵، ۴۶۵ تاینتادول، ۷۷۸

'حساسیتزدایی'، ۴۹ حساسیتزدایی هترولوگ، ۱۸۵ حساسیتزدایی هومولوگ، ۱۸۵ خواب آور، ۴۹۳

داروء ۱۱ آزمونهای ایمنی، ۲۶ ازمونهای ایمنی و سمیت، ۲۵ اثرات تأخيري، ٧١ اثرات تجمعی، ۷۱ اثرات فوری، ۷۰ اثر گذر اول، ۶۹ ارتباط بين غلظت، ٣٥ ارتباط بین مقدار مصرف، ۵۴ اندازه، ۱۲ اهميت باليني متابوليسم، ٩١ یاسخ، ۳۵ پاسخ بالینی، ۵۴ پیوند، ۱۲ تداخلات، ۱۴، ۱۶ تداخلات دارو _دارو، ۹۷ تنوع در پاسخدهی، ۵۷ حجم توزيع، ٧٧ حداكثر تأثير، ۵۵ حذف در گذر اول، ۶۸ حذف وابسته به جریان، ۶۶ سرعت جذب، ۶۹ سیر زمانی اثر، ۷۰ شکل، ۱۳ شکل منحنی های مقدار مصرف _ یاسخ، ۵۵ طراحی منطقی، ۱۳ عمر، ۶۶ فراهمی زیستی، ۶۷ فعاليت، ١٢ قدرت، ۵۵ کلیرانس، ۷۵ گروه، ۲۲

گیرنده، ۱۴

ماهیت، ۱۹

نسبت استخراج، ۶۹

تقوذ، ۱۸

منحنیهای مقدار مصرف . اثر کوانتایی، ۵۶

نقش تبدیل زیستی در استقرار، ۸۰

گسترهٔ جذب، ۶۸ ماهیت فیزیکی، ۱۲ متابولیسم به محصولات سمی، ۹۰ مدت اثر، ۱۷ مکانیسمهای پیامرسانی، ۴۲

دارونما، ۲۶ داروهای آنتی سایکو تیک، ۶۵۹ فأرما كوديناميك، ۶۶۶ فارما کوکینتیک، ۵۶۵ فارماكولوژي باليني، ۶۷۰ فارماکولوژی پایت، ۶۶۲ داروهای آنتیسایکوتیک غیرتیپیک، ۶۵۹ داروهای اسپاسمولیتیک، ۶۲۷ داروهای بلوککننده استیل کولین، ۶۴۷ عوارض جانبی، ۶۴۸ کاربرد بالینی، ۶۴۸

داروهای بلوککننده عصبی عضلانی، ۶۱۳ فارماکولوژی پایه، ۴۱۵ داروهای توهمزا، ۷۵۲

داروهای شلکننده عضلائی غیردپلاریزان،

داروهای شلکننده دیلاریزان، ۶۱۹ فارماكولوژي باليني، ۶۲۱ داروهای ضد افسردگی، ۶۹۳ فارماكولوژي باليني، ۲۰۲ فارماکولوژی یایه، ۶۹۳

داروهای صُد افسردگی سه حلقهای، ۲۰۰ داروهای ضد سرقه، ۷۳۹

> داروهای ضدصرع، ۵۳۳ داروهای فلجکننده سمیاتیک، ۲۳۴

جایگاههای عمل، ۲۳۴ مكانيسم، ۲۲۴

داروهای مسدودکننده عقدهای، ۱۷۴

سمىت، ۱۷۶ شیمی، ۱۷۵ فارما کودینامیک، ۱۷۵

فارما کوکینتیک، ۱۷۵ فارماکولوژی بالینی، ۱۷۴

كاربردهاي باليني، ۱۷۶

داروهای مسدودکتنده کانال سدیمی، ۳۱۴ داروهای مسدودکننده کانال کلسیم، ۲۶۷

ساختار شیمیایی، ۲۶۹

سمیت، ۲۷۱ شیمی، ۲۶۸ فارما کودینامیک، ۲۶۸ فارما کوکینتیک، ۲۶۸

كاربرد باليني، ٢٧٢

مكانيسمهاى اثرات باليني، ۲۲۲ داروهای مسدودکننده کانال کلسیمی، ۳۲۴

داروهای مسدودکننده گیرندهای موسکارینی،

شیمی، ۱۶۳ فارما کودینامیک، ۱۶۳ فارما کوکینتیک، ۱۶۳ فأرماكولوژي باليني، ١۶٩

فارماکولوژی یایه، ۱۶۲ موارد متع مصرف، ۱۷۴ داروهای مسدودکننده گیرندههای بیتا-آدرنوژیک، ۳۲۱ داروهای مسدودکننده b، ۲۷۳ داروهای مقلد سمپاتیک، ۱۸۰ اثر، ۱۹۰ اثر غيرمستقيم، ١٩٧ اثر مستقیم، ۱۹۵ انتخابی بودن گیرنده، ۱۸۵

یلیمورفیسمهای گیرنده، ۱۸۶ شیمی دارویی، ۱۸۷ فارماکولوژی مولکولی، ۱۸۱ کاربردهای درمانی، ۱۹۹ گروههای گیرنده، ۱۹۰ گیرنده آدرنرژیک ۱۹۲ ،b گیرندههای آدرنرژیک 🗚 ۱۹۱

گیرندههای آلفا، ۱۸۲ گیرندههای بتاء ۱۸۳ گیرندههای دوپامین، ۱۸۴ داروهای مقلد کولین، ۱۴۰ شیمی، ۱۴۳، ۱۵۱

طیف عملکرد، ۱۴۰ فارما کودینامیک، ۱۴۳، ۱۵۳ فارما کوکینتیک، ۱۴۳، ۱۵۱ فارماكولوژي باليني، ۱۵۴

شيوه عمل، ۱۴۲

فارماکولوژی یایه، ۱۴۲ داروهای نورولپتیک، ۶۵۹

> داروهای یتیم، ۳۲ داریفناسین، ۱۷۲ دانیزیل، ۱۵۷

> > دانترولن، ۶۱۳ و ۶۳۰ داینورفین، ۱۳۲

دېريزوکوئين، ۲۳۸ دپرنیل، ۶۴۵

دپلاریزاسیونهای متعاقب تأخیری، ۲۸۷ دیلاریزاسیونهای متعاقب زودرس، ۳۰۹

درامامین، ۳۶۹ درمان، ۵۲۴ درونابينول، ۵۵۵

دروندارون، ۳۲۳ دزاتیل آمیودارون، ۳۲۲ دزفن فلورأمين، ٣٨٧ دزلور اتادین، ۳۶۷

دزیپرامین، ۶۹۹ دستگاه اعصاب مرکزی، ۱۱۹ دس فلوران، ۵۷۸

دسمتیل دیازیام، ۴۹۸ دسمو پرسین، ۳۵۲ VVI

روليپرام، ۳۹۳ روليفيلين، ٣۴۴ رهایش مداوم، ۷۲۹ ریانودین، ۲۸۱، ۵۸۰، ۶۳۰ ريبوكستين، ١٩٩ ریتانسرین، ۳۸۲ ریتودرین، ۲۰۲ ریزاتریپتان، ۳۸۰ ريس پريدون، ۶۶۴، ۶۷۲ ۶۷۲ ريفاميين، ٥٠٠ ریلمنیدین، ۱۹۶ ريلوزول، ۶۳۰ ۶۸۴ ريمونابائت، ٧٤٣ ریواستیگمین، ۱۵۷، ۶۴۹ زافیرلوکاست، ۴۳۵، ۴۶۱ زاليلون، ۴۹۴، ۴۹۸، ۵۰۰، ۲-۵، ۳-۵، ۴۰۴، a-a. V.a. A زفیرلوکاست، ۴۳۰ زمان كفه، ۲۵۷ زنوبیوتیک، ۱۱، ۷۹ زوپیکلون، ۴۹۴ روتپين، ۶۶۴ زوليبيدم، ۲۹۴، ۴۹۸، ۵۰۰، ۲۰۵، ۲۰۴، ۵۰۵، 4-9.0-Y زولمیتریپتان، ۳۸۰، ۳۸۱ زولیپیدم، ۲-۵ زونی سامید، ۵۲۳، ۵۵۲ زييراسيدون، ۶۶۴ ۶۷۲ ۶۷۲ زييراسيدون زیکونوتید، ۷۲۴ زيلوتون، ۴۳۰، ۴۳۵، ۴۶۱ ژفی تینیب، ۴۴ ژنیکوماستی، ۳۵۰ <u>س ـ ش</u> سأتاو ايتان، ٣٥٢ ساختار أتروپين، ١۶٣ سالمترول، ۴۵۲ سایکوز، ۶۶۰ ۶۷۱ سایکوز کورساکوف، ۵۲۱ سپسیس، ۴۴۴ ستريزين، ۳۶۷ ستوکسیماب، ۴۴

سدیم کرومیل، ۴۵۹

سدیم نیتریت، ۲۶۵ سديم واليروات، ۵۵۳

سرترالين، ۶۹۳

سرتيندول، ۶۶۴

سديم ندوكروميل، ۴۵۹

سدیم نیتروپروساید، ۲۴۴، ۲۴۲

دیسمنوره، ۴۳۳ دىسولفيرام، ۵۱۶، ۵۲۶، ۵۳۰ ديفن اكسيلات، ٧٣٧ دىقتوكسىلات، ١٧١ ديفتوكسين، ٧٣٧ ديفن هيدرامين، ٣۶٩، ٣٧١ دىفنىل ھىدانتوئىن، ۵۳۶ دیکلوفتاک، ۴۱۷ دیگوکسین، ۲۸۶، ۲۹۴ دیلتیازم، ۲۴۶، ۲۶۸، ۲۷۲، ۲۷۶، ۲۲۵ دىمتاديون، ۵۵۵ دىمتان، ٣۶٩ دیمن هیدرینات، ۳۶۹، ۳۷۱ دىمورقين، ۷۱۶ دينوپروستون، ۴۳۲ دى نوروفين ها، ۷۱۶ دىنىتروژن ترىاكسايد، ۴۴۱ ديوالپروکس سديم، ۵۵۴ دیورتیک، ۲۹۰، ۳۳۳ دیورز اسموتیک، ۳۵۱ دى هيدروارگو تامين، ٣٨۶ دىھىدروارگوتوكسىن، ٣٨٧ دىھيدروايندولون، ۶۷۲ دىھىدروكدئين، ٧٣۶ دى ھيدروكر ہواستريل، ۶۷۲

ر – ز – ژ

راساژیلین، ۶۴۵ راسمات کارودیلول، ۱۳ راملتون، ۴۹۴ رامی پریل: ۲۴۸ رانولازين، ۲۵۹، ۲۷۴ ربوکستین، ۱۸۷ رپينوتان، ۳۷۴ رتیگابین، ۵۲۶، ۵۴۸ رزرپین، ۳۷۳، ۶۵۹ رفلکس بارورسیتوری وضعیتی، ۲۲۹ رملتون، ۳۷۵ رمیفنتانیل، ۷۳۶ رنزاپرید، ۳۷۴ رتین، ۲۹۱ روپی نیرول، ۶۴۳ ۶۴۴ ۵۵۵ روپیواکاثین، ۶۱۰ روتي گوتين، ۶۴۴ روش ثبتگیری تک کانالی، ۶۱۹ روفکوکسیب، ۴۱۷ روفلوميلاست، ۴۵۴ روفيناميد، ۵۴۸ روکورونیوم، ۶۱۷ ه ۶۱۸ ۶۲۳

دس وتلافا کسین، ۶۹۳ ۲۰۰ دسيپرامين، ۶۹۴ دفيبريلاتور كاشتني، ٣٢۶ دکستروپروپوکسیفن، ۷۳۹ دكسترومتورفان كدئين، ٧٣٩ دكسفن فلورامين، ٣٧٩ دکسمدتومیدین، ۱۹۶، ۵۹۱ دلیریوم ترمنس، ۵۰۸، ۵۲۰ دمکاریوم، ۱۵۵ دمکلوسایکلین، ۳۵۲ دموکسیتوسین، ۴۳۳ دويوتامين، ۱۹۶، ۲۹۰ دو یامین، ۱۸۱، ۱۹۲، ۱۹۵، ۲۹۰، ۲۹۰ ۴۸۹ دوره تحریکناپذیری، ۳۰۶ دوره مجند، ۳۱۰ دوز بارگذاری، ۲۳ دوز أيدون آثر أ، ٢٥ دوز متوسط کشنده، ۲۵ دوز نگهدارنده، ۷۱ دوزولامید، ۳۴۲ دوفتیلید، ۲۲۴ دوکسازوسین، ۲۴۲ دوکسیین، ۲۰۱ دوكسى لامين، ٣۶٨ دوگزازوسین، ۲۰۹، ۲۱۲ دولکستین، ۱۹۹، ۶۹۳، ۷۰۰ دونیزیل، ۶۴۹ دی آسیل گلیسرول، ۵۲، ۱۸۲ دیابت بیمزه، ۳۵۷ دیابت بیمزه کلیوی، ۳۵۳ دیابت بے رمزہ نفروژنیک، ۶۸۲ دیازیام، ۲-۵، ۵۲۹، ۵۵۶، ۶۲۹ ديازوكسايد، ۲۴۵ دیازید، ۳۵۰ دین امیں، ۲۰۷ دىبنزوتيازپين، ۶۷۲ دىىنزوديازپين، ۶۷۲ ديبنزوكسازيين، ۶۷۲ ديىنرىلىن، ٢١١ دىپىوفرىن، ۲۰۱ دې ـ توبوکورارين، ۶۱۴ ديرينوم، ۳۵۰ دیزویپرامید، ۳۱۷ ديژيتاليس، ۲۸۶ دیستونی، ۶۳۵ ۶۵۳ ۶۵۳ دیس تونی تأخیری، ۶۵۴ دى سديم كروموگليكات، ۴۵۹ دیسکینزی، ۶۴۴

> ديس کينزي تأخيري، ۶۷۴ ۶۷۴ دیسکینزی ناشی از دارو، ۶۵۴

سردرد میگرنی، ۳۷۹ سروتونین، ۳۶۱، ۳۷۲ سکوباربیتال، ۴۹۸، ۵۰۷ سلژيلين، ۶۹۷ ۶۹۷ سلكوكسيب، ۴۱۷ سلولهای کمکی، ۴۸۱ سلولهای مدار موضعی، ۴۸۱ سليپرولول، ۲۱۵ سم بو تولیسم، ۱۲۶ سم تتانوس، ۴۸۰ سندرم بارتر، ۲۳۳ سندرم بروگادا، ۳۰۸ سندرم پارکینسون، ۶۷۴ سندرم پاهای بیقرار، ۶۵۵ سندرم ترشح نامتناسب ADH، ۳۵۳ سندرم جنين الكلى، ٥٢٢ سندرم چرچ .. استراس، ۴۶۱ سندرم حدواسط، ۱۵۹ سندرم خرگوش، ۶۵۴ سندرم ژیل دولاتوره، ۶۳۶، ۶۵۳ سندرم سینوس بیمار، ۳۰۸ سندرم كارسينوئيد، ٣٧٢ سندرم کُن، ۳۴۹ سندرم محرومیت، ۴۱ سندرم محرومیت از دارو، ۲۲۳ سندرم مینیر، ۳۷۱ سندرم ورنیکه ـکورساکوف، ۵۲۰ ستدرم هورتر، ۲۰۲ سندرم هیدانتوئین جنینی، ۵۶۲ سندرم QT کوتاه، ۳۰۸ سنگهای کلیوی، ۳۵۷ سوبوکسون، ۷۳۸

سندرم نورولپتیک بدخیم، ۳۷۶، ۶۵۵، ۶۷۶ سوتالول، ۲۱۴، ۳۲۱، ۳۲۳

سوفنتانیل، ۷۱۷، ۷۳۵

سوكسينمايد، ۵۳۳

سوکسینیل کولین، ۲۱۵، ۶۲۸، ۶۲۴

سوگام مادکس، ۶۲۶

سولفاسیون، ۹۰

سوليقناسين، ١٧٢

سولینداک، ۴۱۷

سوماتریپتان، ۳۸۰

سوماتیک، ۱۱۹

سومان، ۱۵۱

سويملين، ١٥٥

سوءمصرف الكل، ٥١٥ سیانو متهموگلوبین، ۲۶۵

سيبوترامين، ۱۹۹

سیپروهپتادین، ۳۶۹، ۳۷۰، ۳۸۲

سیتا کسنتان، ۴۰۶

سيتالو يرام، ٤٩٣ سيتوكروم P450، ٦٢ ٨٣ ٨٨ ٨٣ سیتیزین، ۷۵۷ سیروز کبدی، ۳۵۶ سیزاپراید، ۳۷۷، ۳۸۱ سیس اتراکوریوم، ۶۱۸، ۶۲۳ سيستئينيل لكوترين، ٢٢٩ سیستم رنین ـ آنژیوتانسین، ۳۹۲، ۳۹۴، ۳۹۷

سیستم سلسله مراتبی، ۴۸۱ سیستم عصبی خودکار، ۱۱۹ سیستم عصبی رودهای، ۱۲۰

سیستم کالیکرئین ـ کینین، ۳۹۹ سیستم میکروزومی اکسیداسیون اتانول، ۵۱۶

سیستم نورونی پراکنده، ۴۸۲

سیکلزونید، ۴۵۸ سیکلواسیاسم، ۱۳۷ سیکلواکسیژناز، ۴۱۶

سیکلوبنزاپرین، ۶۳۱ سیکلوپلژی، ۱۶۶

سیکلوپنتولات، ۱۷۰ سیکلیزین، ۳۶۹، ۳۷۱

سیگار، ترک، ۲۰۴ سیلدنافیل، ۲۶۴، ۴۴۲

سیلودوسین، ۲۱۰ سیلوستازول، ۲۷۷

سیمبی *کورت*، ۴۶۶

سيناپتوبروين، ١٢٥ سينايتوتگمين، ۱۲۶

سيناپس، ۴۷۷

سینتاکسین، ۱۲۵ سینکونیسم، ۳۱۷

سينگولاير، ۴۶۶

شاخص درمانی، ۵۷

شبکه اوترباخ، ۱۲۰ شبکه زیرمخاطی، ۱۲۰

شبکه مایستر، ۱۲۰

شبکه میانتریک، ۱۲۰ شوک آنافیلاکسی، ۲۰۱

شیمی، ۲۱۵.

ص - ض

صرع، ۵۳۱، ۵۳۲، ۵۵۷ صرع پارشیال، ۵۶۰ صرع پارشیال ساده، ۵۵۷ صرع پارشیال کمپلکس، ۵۵۷ صرع پایدار، ۵۶۱ صرع یتیمال، ۵۵۲ صرع تونیک کلونیک، ۵۶۰ صرع کوچک، ۵۵۲

صرع میوکلونیک جوانان، ۵۶۰ صرعهای آتونیک، ۵۶۸، ۵۶۰ صرعهای ابسانس، ۵۵۸ صرعهای پارشیال، ۵۵۷ صرعهای ژنرالیزه، ۵۵۸ -۵۶ ضدافسردگی سه حلقه ای، ۱۲۶، ۶۹۴ ضد افسردگیهای تکحلقهای، ۶۹۶ ۲۰۲ ضد افسردگیهای چهارحلقهای، ۶۹۶ ۲-۲ ضربان سازه ۲۰۱ ضریب تفکیک، ۵۷۳

È-E

عارضه جانبی، ۵۹ عند دیبوکاتین، ۶۱۸ عقده تحت فكي، ١٢٠ عقده گوشی، ۱۲۰ عقده لگنی، ۱۲۰ عقده مژگانی، ۱۲۰ عناصر پاسخدهنده، ۴۲ عوارض جانبي، ۲۰۷ عوامل مستودكتنده عقدهاي، ۲۳۷ غدد بزاقی، ۱۹۳ غدد عرق أپوكرين، ۱۹۳

فسق

فئوكروموسيتوم، ٢١١ فارماكولوژي پايه داروهاي مسدودكننده عقدهای، ۱۷۴ فارماکولوژی پزشکی، ۹ فاسوديل، ۲۷۵ فاكتور شلكتنده مشتق، ۱۴۷ فاكتور شلكننده مشتق از اندوتليوم، ۴۳۸ فاکتور نوتروفیک مشتق از مغز، ۶۸۸ فراموشی پسگسر، ۵۰۹ فرضیه دوپامینی اسکیزوفرنی، ۶۶۰ فرضیه دوپامینی اعتیاد، ۷۴۸ فرضيه سروتونيني اسكيزوفرنيء ۶۶۰ فرضيه موتوامين، ۶۸۸ فرضيه نورو تروفيك، ۶۸۸ فسفر يلاسيون، ٥٣ فسفواينوزيتيد، ۴۷، ۵۲ فسقولاميان، ۲۸۳ فسوتوردين، ۱۷۲ فشارخون بالا، ۲۱۲، ۲۲۰، ۲۲۷، ۳۵۷ فشارخون بالای ریوی، ۴۳۴ فشارخون بالای مزمن، ۲۱۲ فشارخون بالاي مقاوم، ٢٣٢ فشار متوسط شریانی، ۱۳۲

فكسوفنادين، ۳۶۷، ۳۶۹ فلاوین مونوا کسیژناز، ۹۶ فلوكستين، ٣٨١، ٣٨١، ٥٩٣ كا ٧٠٥ فلومازنیل، ۲-۵، ۵۰۵، ۵۰۹ فلووا كسامين، ۶۹۳ ۷۰۵ فنانترن، ۷۲۶، ۷۳۴، ۷۲۶، ۷۲۷ فنتانیل، ۵۹۲، ۷۱۷، ۷۲۶، ۵۳۷ فنتول آمین، ۲۰۹، ۲۴۲، ۴۳۳ فن سیکلیدین، ۸-۵، ۷۵۲، ۲۵۷

فعالیت ذاتی، ۱۶

فلبامات، ۵۲۳، ۵۲۴

فلج أزيتانس، ۶۳۶

فلكاتينيد، ٣٢٠

فلوتیکازون، ۴۵۸

فلودييين، ۲۴۶

فلورازيام، ٧-٥

فلوفنازين، ۶۷۲

فلوناريزين، ۳۸۱

فلونيزوليد، ۴۵۸

فناسمند، ۵۳۹

فنرگان، ۳۶۹

فن سوكسيمايد، ۵۵۳

فن فلورامین، ۳۸۷

فتكلونين، ٣٧٣

فنمترازين، ۱۹۷

شیمی، ۵۴۲

فنوباربيتال، ۴۹۸، ۵۴۲

سطوح درمائی، ۵۴۲

فارما کوکینتیک، ۵۴۲

کاربرد بالینی، ۵۴۲

مقدار مصرف، ۵۴۲

مكانيسم عمل، ۵۴۲

فنوتيازين، ۶۶۴، ۶۶۹

فبول دويام، ١٩٩، ٢٤۶

فني توثين، ۵۳۲، ۵۳۶

سمیت، ۸۳۸

شيمي، ۵۳۶

سطوح درمانی، ۵۲۸

فارما کوکینتیک، ۵۳۷

مقدار مصرف، ۵۳۸

فنيل اتيل آمين، ١٨٩

فنیل بو تازون، ۵۳۸

فتيل افرين، ١٩٢، ٢٠١

فنيل يرو پانولامين، ١٩٧

فنیل پیپریدین، ۷۳۵، ۷۳۷

فنيل ايزويروييل أمين، ١٩٧

مكانيسم عمل، ٥٣۶

كاربردهاي باليني، ۵۳۶

فنلزين، ۶۹۷

فتوكسي بنزامين، ۳۰، ۲۰۸، ۲۱۲، ۲۴۲، ۲۸۲ کالکیرئین، ۳۹۸

فنيل هپتيل أمين، ٧٣٤، ٧٣٤ فورزماید، ۳۴۴ فورمترول، ۴۵۲ فورواترييتان، ۲۸۱ فوروسمايده ۲۹۲ فوزینوپریل، ۲۴۸ فوسا پریستانت، ۴۰۸ فوسپرو پوفول، ۵۸۵ فوس فني توثين، ۵۳۶ فومپیزول، ۵۲۷، ۵۳۰ فيبريلاسيون دهليزيء ٣٢٩ فيدبك توبولوگلومرولار، ٣٥٥ فیزوستیگمین، ۱۵۱، ۱۵۵، ۱۷۴ قانون فیک، ۲۰ قدرت انقباض، ۲۸۶ قدرت فارماكولوژيك، ۵۵ قوس هنله، ۳۳۶ ک

کابرگولین، ۳۸۳، ۸۸۳، ۷۸۷ کایتو بریل، ۲۴۷، ۲۹۱، ۲۹۷ کاپسایسین، ۱۳۲، ۴۸۰، ۴۸۰، ۲۲۴ كاتكولامين، ١٣٠ كارباماتها، ۱۵۱ کارباماز پین، ۵۳۲، ۵۳۹، ۶۸۳ ۶۸۳ تداخلات دارویی، ۵۴۰ سطوح درمانی، ۵۴۰ سميت: ۵۴۱ شیمی، ۵۳۹ فارما کوکینتیک، ۵۴۰ كاربرد باليني، ٥۴٠ مقدار مصرف، ۵۳۰ مكانيسم عمل، ۵۴۰ کاریے دویا، ۶۴۰ کاربینوکسامین، ۳۶۹ کارپریتید، ۲۹۱ کارتئولول، ۲۱۸، ۲۴۰ کاردنولید، ۲۸۶ کاردیوورموتور، ۳۲۶ کارودیلول، ۲۱۹، ۲۲۰، ۲۹۲، ۲۹۲، ۲۹۴ کاریسویرودول، ۶۳۱ کاسپاسها، ۲۸۴ کاست متصل به ATP، ۱۲۹ کافئین، ۳۵۳ كالپونين، ۲۵۹ كالدسمون، ۲۵۹

کانابینوئید، ۷۵۲، ۷۵۳

کانال های وابسته به لیگاند، ۴۶، ۴۷۵

کانال های وابسته به ولتاژ، ۴۶، ۴۷۵ کانالهای وابسته لیگاند، ۴۷۶ کاندسار تان، ۲۴۹ کاهش بروز، ۴۴ کاهش فشارخون ارتوستاتیک مزمن، ۲۰۰ کتامین، ۵۹۰، ۷۲۲، ۲۵۹ کتانسرین، ۲۷۴، ۲۸۲ کتون، ۷۵۹ کدئین، ۷۳۶، ۷۵۳ کرباریل، ۱۵۱ کرباکول، ۱۴۳، ۱۵۵ کربنیک انهیدراز، ۲۳۶، ۲۴۱ کربویروست ترومتامین، ۴۳۲ کرومولین، ۳۶۷، ۴۶۶ کره، ۲۵۵ ۶۳۵ ۶۵۲ کلاریتین، ۳۶۹ کلرازیات، ۴۹۵ کارازیات دی پتاسیم، ۵۵۶ کلرال هیدرات، ۵۰۷ کلرپرومازین، ۶۷۲ كلر تاليدون، ٣٤٧ کلرزوکسازون، ۶۳۱ کلرفنرین، ۶۳۱ کلرفنیرامین، ۳۷۰ كلروأمفتامين، ٣٧٣ کلروپروکائین، ۵۹۹، ۶۰۹ کلروپرومازین، ۲۱۰، ۶۵۹ ۶۶۴ ۶۷۷ كلروفنيل آلانين، ٣٧٣ كلروفنيل بي گوانيد، ۲۷۴ كلسكوئسترين، ٣٠٩ کلسی تونین، ۴۰۹ کلسیم، ۵۲ كلوبازام، ٥٤٩، ٥٥٤ کلوبنیروییت، ۳۶۳ کلوبن پروپیت، ۳۶۷ کلوزاپین، ۶۶۴ ۶۷۲ کلونازیام، ۵۵۶ کلونیدین، ۱۹۶، ۲۰۳، ۲۳۵، ۲۳۷ کلویدییین، ۲۴۶، ۲۴۷ کلیرانس، ۶۲ ۷۷ کموکین، ۴۲۹ کنفوزیون توکسیک، ۶۷۴ کوئینتازون، ۳۴۷ کوازیام، ۵۰۷ کوتیابین، ۶۶۴ ۶۷۲ ۶۷۲ کورار، ۶۱۳ کور تیکواستروئید، ۴۵۸ کوکائین، ۱۲۶، ۱۹۹، ۶۰۹، ۷۶۰

> كولەسىستوكىنىن، ١٣٢ كولين استراز ترانسفراز، ۱۲۳

لورازيام، ۴۹۸، ۲۰۵، ۵۵۶ گیرنده، ۱۱، ۱۷، ۳۴ کولینرژیک، ۱۴۲ لوراسيدون، ۶۶۰ اضافی، ۳۶ کولینوسپتور، ۱۳۰ لوزارتان، ۲۴۹، ۲۹۱، ۲۹۳ پیوند، ۳۶ کونژوگههای دارویی، ۸۸ لوكساپين، ۶۷۲ تغییر در تعداد یا عملکرد، ۵۸ کونیواپتان، ۳۵۲، ۴۰۲ لوكوس سرولتوس، ۴۸۲ تنظيم، ٢٩ کووتیایین، ۶۸۱ لوله پیچیده دور، ۳۳۷ داخل سلولی، ۴۲ کوییناپریل، ۲۴۸ لوله جمع کننده، ۳۳۸ دستهها، ۵۳ کیناز گیرنده جفت شده با پروتئین G، ۱۸۶ لوله نزدیک، ۳۳۴ طبیعت مأکرومولکولی، ۳۵ کینیدین، ۳۱۷ لوموتيل، ۱۷۱ گسترش دارویی، ۵۳ کینین، ۳۹۸ لوميراكوكسيب، ۴۱۷ گیرنده استیل کولین، ۱۲۶ کینینوژن، ۳۹۹ لووبویی واکائین، ۶۰۶ گیرنده تکثیرکننده پراکسیزوم، ۸۷ کینینوژناز، ۳۹۸ لوويونونول، ۲۱۸ گیرنده دو پامینی، ۶۶۷ لوو پرو پوکسیفن، ۷۳۹ گیرنده سرو تونین، ۲۷۴ 3 لوودویا، ۱۹۹، ۲۸۸ ۶۵۴ گیرنده نیکوتینی استیل کولین، ۴۷ لووزیمندان، ۲۸۱، ۲۹۰، ۲۹۶ گیرندمهای آدرنرژیک، ۱۸۳، ۱۸۳ 441 1712 ليپواكسيژناز، ۴۱۸ گیرندههای دوپامین، ۱۹۲ كاباينتين، ۵۳۳، ۵۴۴، ۶۳۰، ۶۵۰ ۶۷۷ لیپوکسینهای A4 و B4 ۴۲۰، B4 گیرندههای سرپنتین، ۴۸ FFT NO IS ليپوكورتين، ۴۳۰ گیرندههای سیتوکاینی، ۴۵ كالانتامين، ١٥٧ ليتيم، ۲۵۸، ۷۷۷ ۸۷۶ گیرنده های کولیترژیک، ۱۳۱، ۱۳۱ گاماآمینوبوتیریک اسید، ۴۷۴ ليدوكائين، ٣١٨، ٣٧٠، ٢١٠، ٢٢٠ گیرندههای متابو تروپیک، ۴۷۶ گاماهیدروکسی بوتیریک اسید، ۷۵۲، ۷۵۵ ليزينوپريل، ۲۴۸ گیرندههای موسکارینی، ۱۳۰، ۱۶۵ گانتاکوریوم، ۶۱۸ ليسرژيک اسيد دی اتيل آميد، ۳۸۴ گیرندههای نیکوتینی، ۱۴۰،۱۳۰ کراندمال، ۱۵۸ ليكسي وايتان، ٣٥٢ گیرندههای "پتیم"، ۲۵ گرانیسترون، ۲۷۴ گیرندههای پدکی، ۳۷ گرد فرشته، ۷۵۹ گیرندههای یونوتروپیک، ۴۷۶ گلوتاتيون، ۸۸ گیرنده 44 ۲۲۲ گلوتامات، ۴۸۱، ۴۸۴، ۱۶۶ مايروتيلين، ۶۹۶ ۶۹۹ ۲۰۱، ۲۱۱ گلوتتیمید، ۴۹۴ ماده کند اثر آنافیلاکسی، ۴۲۰ گلوکاگون، ۲۱۷ T.Y.P oslo گلوکورونیداسیون، ۹۰ مارزین، ۳۶۹ لايتالول، ۲۴۱ گلوکوکورتیکوئید، ۴۴ مارى جوانا، ٧٥٥ لاتانوپروست، ۴۱۷، ۴۳۶ كــلوكوم، ١٣٧، ١٥٥، ٢٠١، ٢١٧، ٢٢١، ٢٣٢، ماكسزايد، ۳۵۰ لاكوزاميد، ٥٢٣، ٥٤٥ 445 ماكولادنسا، ۲۹۲ فارما کوکینتیک، ۵۴۶ گلوکوم با زاویه باز، ۲۱۹ مالاتيون، ١٥١، ١٥٣ مكانيسم عمل، ۵۴۵ گلوکوم زاویه بسته حاد، ۱۵۵ لاموتريزين، ۵۲۲، ۵۲۲، ۵۴۶، ۶۸۱ ۶۸۱ مانیتول، ۳۵۱ گلیسین، ۲۸۱، ۴۸۸، ۳۳۰ مبادله کننده سدیم - کلسیم، ۲۸۳ فارما كوكينتيك، ۵۴۶ گلیکویروتئین آلفا یک، ۷۶ میروبامات، ۴۹۴، ۸-۵ كاربرد باليني، ۵۴۶ گلیکوپروتئین ـ P، ۱۹ مپریدین، ۷۱۷، ۷۲۶، ۷۵۳ مكانيسم عمل، ۵۴۶ گلیکوزیدهای قلبی، ۲۸۶ مپیواکائین، ۶۱۰ لرگوتريل، ۶۳۸ گوانابنز، ۱۹۶، ۲۳۶ مت أمفتامين، ١٩٧، ١٧٤٠ ٢٢٢ لكوترين، ۴۱۹، -۴۶ گوانادرل، ۲۳۸ متابولیزه کنندگان ضعیف، ۹۴ لنگش متناوب، ۲۷۶ گوانفسین، ۱۹۶، ۲۳۶، ۶۵۳ متابولیزه کنندگان گسترده، ۹۴ لنوكس _ گستات، ۵۵۰ گوانوزین منوفسفات حلقوی، ۵۳ متا پروترنول، ۴۵۱ لوارترنول، ۱۹۵ گوانیتیدین، ۲۳۸ متادون، ۷۳۴، ۲۵۳ لوال بو ترول، ۴۵۱ چایگاههای عمل، ۲۳۸، ۲۳۹ متاربیتال، ۵۰۴ لو۔ انکفالین، ۷۱۶ رزرپین، ۲۳۸ متاكسالون، ۶۳۱ لويلين، ۱۴۳، ۱۴۹ سمیت، ۲۳۸، ۲۳۹ متاكولين، ١٤٣، ١٥٥ لوپرامید، ۷۳۷ فارما کوکینتیک، ۲۳۸، ۲۳۹ متالوپروتئين، ٢٣٩ لوتيراستام، ۵۳۳، ۵۴۷ مصرفی، ۲۳۹ متانفرین، ۱۲۹ لودانوزین، ۶۱۷ مقدار مصرفی، ۲۳۸ متانكفالين، ٧١٤ لوراتادین، ۳۶۷، ۳۶۹ مكانيسم، ۲۳۸، ۲۳۹

معادله هندرسون ـ هسلباخ، ۱۹ متانول، ۵۲۶، ۵۲۷ معادله هندرسون، هسلباخ، ۲۰ متسع کنندههای برونشی، ۴۶۴ معکوس شدن اپینفرین، ۲۰۷ متسع کننده های عروقی، ۲۴۲ مفنسين، ۶۲۸ مت سوکسیماید، ۵۵۲، ۵۵۳ مفنى توئين، ٥٣٩ متویرولول، ۲۱۴، ۲۱۸، ۲۲۰، ۲۴۰، ۲۹۲، ۲۹۲ مفوباربیتال، ۵۴۲ متوكاربامول، ۶۳۱ مفي تويين، ۹۴ متوكسامين، ۱۸۷ مقدار دوز نگهدارنده، محاسبه، ۷۲ متوكلو پراميد، ۳۷۴، ۶۴۹ مقدار مصرف، ۷۰۶ متوكورين، ۶۲۳ مكاميلامين، ١٧٥، ١٧۶ متولازون، ۲۴۷، ۲۵۴ مكانيسم اثركننده، ١٤ متوهگزیتال، ۴-۵، ۵۸۷ متهموگلوبين، ۲۶۳ مكلوبمايد، ۶۹۷ مكلوفنامات، ۴۱۷ متیروزوین، ۲۱۲، ۲۲۲ مكليزين، ٣۶٧، ٣۶٩، ٢٧١ متى سرژيد، ۲۸۵، ۲۸۶ ۲۸۲ مگزیلتین، ۳۲۰، ۲۲۴ متیکلوتیازید، ۳۴۷ ملاتونین، ۳۷۵ متيل الكل، ٥٢٧ مليرون، ۶۶۰ متیل دویا، ۱۹۶، ۲۳۵، ۲۳۶ ممانتين، ۶۴۹ متیل سرو تونین، ۳۷۴ متحنى توزيع نرمال گوسى، ۵۶ متیل فنیدات، ۱۹۷، ۲۰۲ منيزيم، ٣٢٧ متيل گزانتين، ۴۵۵ موارد منع مصرف، ۶۴۲ متيل نالتروكسان بروميد، ۷۴۰ موذاقینیل، ۲۰۲ مجرأی شریانی باز، ۴۲۴ مودورتیک، ۳۵۰ محرکهای گیرنده بتا آدرنرژیک، ۲۹۰ مورفین، ۷۱۵، ۷۳۴، ۷۲۶، ۷۵۳ محرکهای موسکارینی با عمل مستقیم، سمیت، ۱۵۷ مورفین ۳-گلوکور تید، ۷۱۷ محرک های نیکوتینی با عمل مستقیم، ۱۵۷ موریسیزین، ۳۲۰ موکسونیدین، ۱۹۶ مدافینیل، ۱۹۷، ۶۴۹ موکسی پریل، ۲۴۸ مدر، ۲۳۲ موليندون، ۶۶۴ مدروكسالول، ۲۱۹ مومتازون، ۴۵۸ مدرهای اسموزی، ۲۵۱ مونتلوكاست، ۴۲۵، ۴۶۱ مدرهای تیازیدی، ۳۴۷ مونته لوکاست، ۲۳۰ مدرهای جیوهای، ۳۴۴ مونوأمين، ۴۸۹، ۶۹۰ مدرهای مؤثر بر قوس، ۳۴۴ مونواکسیژناز، ۸۲ مدرهای نگهدارنده پتاسیم، ۳۴۸ مهار پیش سیناپسی، ۴۷۹ مرفینان، ۷۳۸ مهاركننده انتخابي بازبرداشت سروتونين ـ مرکاپتوپورین، ۹۸ نوراپینفرین، ۷۰۰ مستى، ۱۷۵ مهارکنندههای آزادشدن هیستامین، ۳۶۷ مسدودکنندههای بتا، ۲۵۶، ۲۵۸ مصهاركننده هاى أنهزيم تهديل كننده مسدودکنندههای کانال کلسیم، ۲۴۶، ۲۵۶ آنژیوتانسین، ۲۴۷ مسكالين، ٧٥۶ مهارکننده های آنژیو تأنسین، ۲۴۷ مسمومیت با الکل، ۵۱۷ مهاركنندههاى اختصاصى بازبرداشت مسولرژين، ۳۷۴ مسير اينسر توهايپو تالاميک، ۶۶۶ سروتونین ـ نورایی نفرین و ضد افسردگیهای سه حلقه ای، ۲۰۹ مسیر فیدیک راجعه، ۴۸۱ مهارکنندههای انتخابی بازبرداشت سروتونین، مسیر فیدبک رو به جلو، ۴۸۱ V-9. V . . مسیر مدولاری _ پریونتریکولار، ۶۶۶ مهاركنندههاى ائتخابي بازجذب سروتونين، مسير مزوليمبيك مزوكور تيكال، ۶۶۶ مسیر نیگرواستریاتال، ۶۶۶ مهاركتندههاى انتخابي مهار بازبرداشت مسیلاتهای ارگولوئید، ۲۸۷ سروتونین، ۲۰۷ معادله شیلد، ۳۸

م_هارکنندههای ب_ازبرداشت ان_تخابی نوراپي نفرين _ سرو تونين، ۶۹۷ مےارکنندہ های بازبرداشت سے و تونین ۔ نوراپىنقرىن، ۶۹۷ م_هارکنندههای بازبرداشت سروتونین ـ نوراپی نفرین و ضد افسردگیهای سه حلقهای، م__هارکنندههای بازجــذب سروتونین ـ نورایی نفرین، ۶۹۳ مهارکنندههای کاتکول ـ أ ـ متیل تـرانسـفراز، مهارکنندههای کولین استراز، ۱۵، ۱۵۱ مهارکنندههای مونوآمین اکسیداز، ۴۵، ۶۹۷ وی V. A . V. Y . 599 مهارکنندههای PFOX، ۲۷۴ مهارکننده مهارگرهای خودکشی کننده، ۸۸ میاستنی گراویس، ۱۵۵ میانه مقدار مصرف سمی، ۵۶ میانه مقدار مصرف کشنده، ۵۶ میانه مقدار مصرف مؤثر، ۵۶ میبه فرادیل، ۲۷۰ ميدازولام، ۲۰۵ میدامور، ۳۵۰ ميدرياز، ۱۶۶ میدودرین، ۱۹۱، ۱۹۶ ميرتازاپين، ۶۹۶ ۶۹۹ ۲۰۱۱ ۲۱۱ میزوپروستول، ۴۳۲، ۴۳۵ میفه پریستون، ۴۱۷، ۴۳۲ میکروزوم، ۸۲ میگرن، ۲۸۶ میلرینون، ۳۹۳ میلناسیبران، ۱۹۹، ۶۹۳، ۷۰۰ مینوکسیدیل، ۲۴۴، ۲۵۷، ۲۹۳ میوز، ۷۲۶

> نابیلون، ۷۵۵ نادولول، ۲۱۵، ۲۴۰ ناراتریپتان، ۳۸۱ نارسایی حادکلیوی، ۳۴۶، ۳۵۱ نارسایی دیاستولی، ۲۸۰ نارسایی قلبی، ۲۲۰، ۲۸۰ ۳۵۲ نارسایی مغزی سالخوردگی، ۳۸۲

نئوستیگمین، ۱۵۱، ۱۵۶، ۴۲۶

ناقلان همراه وزیکول، ۱۲۳ ناقل کولینی، ۱۲۳ ناقل مقاوم چند دارویی نوع یک، ۱۹

ناقل نورایی نفرین، ۱۲۶

ناقل وزیکولی مونوامین، ۱۲۶ ناقل همراه با وزیکول، ۳۷۳ نالبوفين، ٧١٤، ٧٢١ نالتروكسان، ۵۲۵، ۷۳۹، ۷۶۳ نالمفن، ٧٣٩ نالوکسان، ۷۳۳، ۷۳۹، ۲۴۰ نېيولول، ۲۱۸، ۲۹۴ نېپولول، ۲۴۱ ندوكروميل، ۳۶۷، ۴۶۶ نزيريتيد، ۲۹۱ نظریه "بازیافت گیرنده"، ۷۲۳ نظریه جداشدن گیرنده، ۷۲۳ نفازودون، ۶۹۵ - ۷۱ نقشههای دوز _ اثر کوانتایی، ۵۶ نورآدرنالين، ١٩٥ نـوراپــی نفرین، ۱۲۶، ۱۲۹، ۱۸۰، ۱۸۱، ۱۸۷، OP1. PAT. 7P2 نوربوپی واکائین، ۶۱۰ نور ترييتيلين، ۶۹۹ نور تورین، ۶۴۹ نور ـ دیاز پام، ۴۹۵ نورفلوکستین، ۶۹۷ نوركلوبازام، ۵۴۹، ۵۵۶ نوروپیتید ۲، ۱۹۳، ۲۱۰ نورو تنسین، ۲۰۸ نوروکینین ۸، ۴۰۷ نوروکینین B، ۴۰۷ نورومدین ۴۰۸ ، ۲۰۸ نورون های غیرآدرنرژیک غیرکولینرژیک، ۱۳۱ نوسكايين، ٧٣٩ نوسیسپتین، ۲۱۷ نیترات، ۲۶۱، ۷۵۹ تحمل دارویی، ۲۶۵ شیمی، ۲۶۰ فارما کودینامیک، ۲۶۱ فارما کوکینتیک، ۲۶۱ كاربرد باليني، ۲۶۶ نيتراتهاي آلي، ۲۵۸ نيترازيام، ۵۵۶ نیتروپروساید، ۲۵۸، ۲۹۳ نيتروز أمينها، ۲۶۶ نيتروز اكسايد، ۴۴۱ نيتروكسيل أنيون، ۴۴۱ نيتروگليسيرين، ۲۵۶، ۲۶۰، ۲۶۲ نيتريتها، ۲۶۰ نيرواندول، ۵۳۹

نيزولديپين، ۲۴۶

نيستاگموس، ۵۳۸

نيفديين، ۲۴۶

نیکاردیپین، ۲۴۶، ۲۲۱ نیکوتین، ۲۴۷، ۱۹۲، ۱۵۷، ۷۵۲، ۷۵۶ نیکوراندیل، ۲۵۸، ۲۶۲، ۲۶۷

9

وابستگی به الکل، ۵۱۵ وابسته به مصرف، ۲۱۲ وابسته به وضعیت، ۲۱۲ واردناقیل، ۲۶۴ وارنی کلین، ۱۵۸، ۷۵۷ وازواسیاستیک، ۲۵۶ وازوپرسین، ۳۵۲، ۴۰۲ واكنش پذيري غيراختصاصي بيش از حد برونشی، ۴۴۸ واكنش فاز 1، ۸۰، ۸۱، ۸۲، ۸۴ واكنش فاز II، ۸۱، ۸۸ واکنشهای جانبی دارویی، ۳۲ واکنشهای دیستونیک حاد، ۶۷۴ واليروئيك اسيد، ۵۵۳، ۶۸۳ ۶۸۳ تداخلات دارویی، ۵۵۵ سطوح درماتی، ۵۵۴ سمیت، ۵۵۵ فارما کوکینتیک، ۵۵۴ كاربرد باليني، ۵۵۴ مكانيسم عمل، ٥٥٣ واليروأت، ٥٣۶ والزارتان، ۲۴۹ وایت، ۲۹۵ ورایامیل، ۲۴۶، ۲۶۸، ۲۲۲، ۲۲۴، ۲۸۳ وزامیکل، ۱۲۳ $\Delta9$ - تتراهیدروکانابینول، $\Delta9$ وكورونيوم، ٤١٧، ٢٢٣ ونلافا كسين، ٣٩٣ -٧٠٠

3

ویگاباترین، ۵۳۳، ۵۵۱

هاپلوتایپ، ۱۸۶۰ هاپلوتایپ، ۱۸۶۰ هاو ۶۷۲ ،۶۶۴ ۶۷۲ ،۶۶۴ هالوتان، ۶۷۲ ،۵۷۸ هالوتان، ۱۸۶۰ ،۵۷۸ هایپرامونیومی، ۳۴۳ هایپرامونیومی، ۳۴۶ هایپرکالمی، ۱۳۶۰ هایپرکالمی، ۳۴۶ هایپومنیزیمی، ۳۴۶ هایپومنیزیمی، ۱۳۴۶ هرورسپتور، ۱۲۵

هگزامتونیوم، ۱۷۵

همی کولینیوم، ۱۲۳ هوشبرهای استنشاقی، ۵۷۱ هومو -۷- لینولئیک اسید، ۴۱۶

هموستاز، ۱۳۲

هیپر پرولاکتینمی، ۳۸۶ هیپر پلازی خوش خیم پروستات، ۲۱۲ هیپر ترمی بدخیم، ۵۸۰

> هیپر تروفی میوکارد، ۲۸۵ هیپر تیروئیدی، ۲۲۲

هیپرراکتیو، ۵۷ هیپرکالمی، ۳۰۵، ۳۵۰، ۳۵۲

> هیپرکلسمی، ۳۵۷ هیپرلیپیدمی، ۳۴۸

هیپرئاترمی، ۳۵۲ هیپوراکتیو، ۵۷

هیپوکالمی، ۳۰۵ هیپوناترمی، ۳۴۸، ۳۵۲ هیدانتوئیزرها، ۵۲۳

هیدرالازین، ۲۴۳، ۲۹۳، ۳۵۷، ۳۹۳

هیدرالارین، ۲۳۱، ۱۹۱۱ ۱۹۵۱، ۱۹۱ هیدرمرفون، ۷۳۴

هیدروفلومتیازید، ۳۴۷ هیدروکدون، ۷۳۶

هیدروکرینهای آروماتیک، ۷۵۹ هیدروکرینهای آلیفاتیک، ۷۵۹

هیدروکسوکوبالامین، ۲۶۵ هیدروکسی ایندالپین، ۳۷۴

۵-هیدروکسی تریپتامین، ۳۶۱، ۳۷۲، ۴۹۰ هیدروکسیزین، ۳۶۷، ۳۶۹

هیدرونسیزین، ۴۶۲، ۲۶۹ هیدروکلراید کوکاتین، ۷۶۰

هيدروكلروتيازيد، ۳۴۷ هيرسوتيسم، ۵۳۹

هیستامین، ۱۳۶۱، ۳۶۲ ذخیره، ۳۶۲ شیمی، ۳۶۲

فارماکودینامیک، ۳۶۳ فارماکوکینتیک، ۳۶۲

فارماکولوژی بالیتی، ۳۶۶ فارماکولوژی پایه، ۳۶۲

هیوسین، ۱۶۳

یون تیوسیانات، ۲۶۵ یوهیمبین، ۲۱۰ ۷۵۶ ، LSD ۲- کلروفتیل گابا، ۶۲۹ ۵۳ ، cGMP ۳۷ ، استیل -۵- متوکسی ترییتامین، ۳۷۵ 13th Edition

BASIC CLINICAL PHARMACOLOGY

Bertram G. Katzung Susan B. Masters Anthony J. Trevor





978-964-987-567-5 www.andisherafi.com

